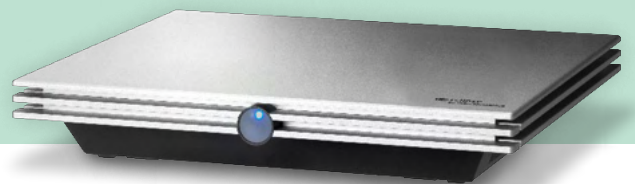


Science **made** smarter



Brugsanvisning – DA

Eclipse



Copyright© Interacoustics A/S Alle rettigheder forbeholdes. Oplysningerne i dette dokument tilhører Interacoustics A/S. Oplysningerne i dette dokument kan ændres uden forudgående varsel. Ingen del af dette dokument må gengives eller transmitteres i nogen form eller på nogen måde uden forudgående skriftlig tilladelse fra Interacoustics A/S

INDHOLDSFORTEGNELSE

1	Indledning	1
1.1	Om denne manual	1
1.2	Tilsluttet formål	2
1.3	Indikationer for brug	2
1.4	Kontraindikationer	2
1.5	Patientgruppe	3
1.6	Påtænkt bruger	3
1.7	Kliniske fordele	3
1.8	Produktbeskrivelse	4
1.9	Advarsler	6
1.10	Funktionsfejl	8
1.11	Bortskaffelse af produktet	8
2	Udpakning og installation	9
2.1	Eftersyn	9
2.2	Markeringer	10
2.3	Hardwareinstallation	11
2.3.1	Jordforbindelse af undersøgelseslejet/stolen	12
2.3.2	Eclipse set bagfra	13
2.3.3	Eclipse set forfra	13
2.3.4	Forforstærkerknapper	14
2.4	Softwareinstallation	14
2.4.1	Vær opmærksom på følgende inden installationen startes	14
2.4.2	Minimumskrav til pc'er	14
2.4.3	Der er brug for	15
2.4.4	Software installation	15
2.4.5	Driver installation	16
2.4.6	Genoprettelse af standard fabriksindstillinger i softwaren	16
2.4.7	Installering af en sprogpakke	17
2.5	Aflæsningsstation	18
2.6	Licens	18
2.6.1	Eclipse-serienummeret	18
2.6.2	DSP-serienummer og licensnøgle	18
2.7	Opstart fra OtoAccess® Database	19
2.7.1	Modulopsætning i OtoAccess® Database	19
2.8	At starte fra Noah (kun ASSR eller IA OAE Suite)	20
3	Brugsanvisning EP15/EP25	21
3.1	Fanen record	22
3.1.1	Hovedmenupunkter	22
3.1.2	Electronic help (elektronisk hjælp)	23
3.1.3	Visning af historikssessioner	23
3.1.4	Protocol selection (protokolvalg)	23
3.1.5	Temporary Setup (Midlertidig opsætning)	23
3.1.6	Rearranger kurver	23
3.1.7	Group Waveforms (Grupper kurverne)	23
3.1.8	Reporting (Rapportering)	23
3.1.9	Udskrivning	24
3.1.10	Display A-B Curves [Vis A-B kurver]	24
3.1.11	Display Contra Curve (Vis kontrakurven)	24
3.1.12	Talk Forward (patientinstruktion)	24
3.1.13	Single Curve Display (Vis enkeltkurve)	24
3.1.14	Split Screen Display (Delt skærmvisning)	25

3.1.15	Gem & Ny	25
3.1.16	Add to current session (føj til den aktuelle session)	25
3.1.17	Gem & Forlad	25
3.1.18	Stimulus Rate Selection (Valg af stimulusfrekvens)	26
3.1.19	Frequency Selection (Frekvensvalg)	26
3.1.20	Stimulus Window (Stimulusvindue)	26
3.1.21	Manual Stimulation Window (Manuel stimulationsvindue)	26
3.1.22	Status Window (Statusvindue)	26
3.1.23	Waveform Reproducibility (Reproducérbarhed af potentialer)	27
3.1.24	Start / Stop	27
3.1.25	Pause	27
3.1.26	Next Intensity (Næste intensitet)	27
3.1.27	Fmp & Residual Noise Graph (Fmp & graf for reststøj)	27
3.1.28	Extending the Number of Sweeps/Averages (Udvide antallet af sweeps)	28
3.1.29	Raw EEG (Rå EEG)	28
3.1.30	Advanced EEG	28
3.1.31	Skjul stimulus artefakt	29
3.1.32	Display Gain (Vis forstærkning)	30
3.1.33	Recording Window (Optagevindue)	30
3.1.34	Selecting a waveform (Valg af en kurve)	30
3.1.35	Moving an Individual Curve (Flytte en individuel kurve)	31
3.1.36	Display Differential Curves (Vis differenskurver)	31
3.1.37	Tilføjelse af en note til bølgeformen	31
3.1.38	The Edit Tab (Fanen Redigér)	31
3.1.39	Monitoring Rejection (Monitorering af afvisninger)	32
3.1.40	Placing Waveform Markers (Makering af potentialer)	32
3.1.41	Deleting Waveform Markers (Sletning af potentiale-markører)	33
3.1.42	Foreslå potentiale-markører	33
3.1.43	Normative latency data (Latenstidsnormer)	33
3.1.44	Deleting individual curves (Sletning af individuelle kurver)	34
3.1.45	Enlarge/Diminish Individual Curves (Forstør/formindsk individuelle kurver)	34
3.1.46	Hiding Individual Curves (Skjule individuelle kurver)	34
3.1.47	Fixate Individual Curves /Comparing to a Historic Session	34
3.1.48	Merging Curves	35
3.1.49	Adding curves (Addering af kurver)	35
3.1.50	Differential Ipsi minus Contra (Ipsi-Contra) Curve	36
3.1.51	Differential A minus B (A-B (N)) Curve (Differential A minus B (A-B (N)) kurve)	36
3.1.52	Changing Display Filtering (Ændring af displayfiltrering)	36
3.1.53	Recorded Curve Conditions (Optagelsesbetingelser for kurver)	37
3.1.54	Føj kommentarer til en kurve	37
3.1.55	Using the Cursor (Brug af musemarkøren)	37
3.1.56	Signal to Noise Ratio Calculation (3:1) (Beregning af signal-støjforholdet (3:1))	38
3.1.57	CR, RA & INC Waveform Markers (CR, RA & INC markører)	38
3.2	The Latency Tab (Fanen Latens)	39
3.2.1	Latensværdier	39
3.2.2	Værdier for interlatens	39
3.2.3	Latency Graph (Latenstidsgraf)	40
3.2.4	Display of the Peak to Trough Markers	40
3.3	Windows® 10 og 11 undlader at vise Hjælp	41
3.4	Genvejstaster på pc'en	42
3.5	Patientklargøring før test	43
3.5.1	Impedanscheck	43
3.5.2	Transducere	43
3.6	Optagelse af ABR-tærskelværdien	44
3.6.1	Montering af elektroder	44
3.6.2	ABR-tærskelstimuli	44
3.6.3	Redigering af ABR-tærskeloptagelser	45
3.6.4	Fortolkning og brug af ABR-tærskelresultater	45

3.7	Neurolatenstids målinger	46
3.7.1	Montering af elektroder	46
3.7.2	Redigering af optagelser af neurolatensværdier	46
3.8	eABR målinger	48
3.8.1	To forslag til elektrodemontering ved eABR.....	48
3.8.2	Redigere eABR optagelser	48
3.8.3	Elektriske tærsklestimater ved tilpasning af cochlearimplantater.....	49
3.9	ECochG-optagelser.....	50
3.9.1	Montering af ECochG-elektroder	50
3.9.2	Redigering af ECochG-optagelser	52
3.10	CM-optagelser	53
	Patientklargørelsen	53
3.10.1	CM elektrodemontering.....	53
3.10.2	Stimuli ved CM-optagelser	53
3.10.3	Eksempel på CM-optagelse	53
3.10.4	Fortolkning af CM-resultatet.....	53
3.11	AMLR-optagelser	54
3.11.1	Eksempel på elektrodemontering ved AMLR	54
3.11.2	Tilgængelige AMLR-stimuli	54
3.11.3	Eksempler på AMLR-optagelser	55
3.12	ALR-optagelser / kortikale ERA	56
3.12.1	Eksempel på elektrodemontering ved en optagelse af ALR-tærskel.....	56
3.12.2	Stimuli	56
3.12.3	Fortolkning af ALR-resultatet	57
3.12.4	Elektrofysiologisk tærsklevaluering og tilpasning af høreapparater til spædbørn.....	57
3.13	Optagelse af P300/MMN	58
3.13.1	Eksempler på elektrodemontering ved P300/MMN.....	58
3.13.2	Tilgængelige P300/MMN-stimuli	58
3.13.3	Summering af parametre for P300 og MMN	59
3.14	Systemydelse / Loop Back (LBK15) test.....	59
4	Brugsanvisning VEMP.....	60
4.1	Opsætning af forforstærker	61
4.2	VEMP-monitor	61
4.3	VEMP potentiale markører	61
4.4	Beregning af VEMP-asymmetriratio (VEMP Partner)	62
4.5	VEMP-skalering.....	63
4.6	cVEMP	64
4.6.1	Elektrodemontering til cVEMP	64
4.6.2	cVEMP-stimuli.....	64
4.6.3	Standardparametre for indsamlingen	64
4.6.4	Fremgangsmåde.....	64
4.6.5	Redigering af cVEMP-resultater.....	65
4.6.6	Eksempel på VEMP-resultat	65
4.7	oVEMP	66
4.7.1	Elektrodemontering til oVEMP	66
4.7.2	oVEMP-stimuli	66
4.7.3	Standardparametre for indsamlingen.....	66
4.7.4	Fremgangsmåde.....	67
4.7.5	Redigering af oVEMP-resultater	67
4.7.6	Eksempel på oVEMP-resultat	67
5	Brugsanvisning til Aided Cortical modul.....	68
5.1	Udførelse af en kortikalmåling med høreapparat.....	68
5.1.1	Elektrodemontering til kortikaltest med høreapparat.....	68
5.1.2	Stimuli for modulet til kortikaltest med høreapparat	69
5.2	Sound Field Analysis.....	69
5.3	Øretilstand og forkortelser.....	71

5.4	Markører i modul til kortikaltest med høreapparat	72
5.4.1	Rapport	73
5.5	Registreringsalgoritme Fmpi™	73
5.6	Eksempel på kortikaltest med høreapparat	73
5.6.1	Opsummering af parametre for kortikaltest med høreapparater	75
6	Forskningsmodul	76
6.1.1	Logning af hvert sweep for senere afspilning	76
6.1.2	Eksportering af gennemsnitsberegneede kurver & eller fuld session	77
6.1.3	Eksport af sessionen (alle kurver)	78
6.1.4	Eksport af kurver i offline tilstand	78
6.1.5	Import af stimuli filer	79
7	Brugsanvisning IA OAE suite	82
7.1	Håndtering og valg af øredupper	83
7.2	Daglig systemkontrol af OAE-enheder	84
7.2.1	Sondeintegritetstest	84
7.2.2	Måling i det naturlige øre	85
8	IA OAE-suiten	86
8.1	PC-strømstyring	86
8.2	Kompatible enheder	86
8.2.1	Start fra OtoAccess® Database	86
8.2.2	Start fra Noah 4	86
8.2.3	Simuleringstilstand	87
8.2.4	Crash-rapport	87
8.3	Brug menuen	88
8.4	Brug af DPOAE-modulet	89
8.4.1	Forberedelse til testen	89
8.4.2	Elementer i DPOAE-modulet	91
8.5	Brug af TEOAE-modulet	97
8.5.1	Forberedelse til testen	97
8.5.2	Elementer i TEOAE-modulet	98
8.6	Brug af Udskriftsguiden	104
9	Brugsanvisning ABRIS	106
9.1	Anvendelse af ABRIS-modulet	106
9.2	Påsatning af elektroder	106
9.3	Impedanscheck	106
9.4	Loop Back (LBK15) test	107
9.5	ABRIS-testskærm	107
9.5.1	Hovedmenupunkter	107
9.5.2	Visning af Historikssessioner	108
9.5.3	Gem & Forlad	108
9.5.4	Udskrivning	108
9.5.5	Electronic Help	108
9.5.6	Reporting (Rapportering)	108
9.5.7	Se EEG eller støj-linjen	108
9.5.8	Stimulus Window (Stimulusvindue)	108
9.5.9	Teststatusvindue	109
9.5.10	Øre	109
9.6	ABRIS-optagelse	110
9.6.1	Start af test, pause af test	110
9.6.2	EEG-graf	110
9.6.3	Linjen for EEG-støj	110
9.6.4	AEP-kurven	110
9.6.5	Feltet Bemærkninger	110
9.6.6	Statuslinjen	111

9.6.7	ABRIS-responskurve.....	111
9.7	Genvejstaster på pc'en	111
10	Brugsanvisning ASSR	112
10.1	Brug af ASSR-modulet	112
10.2	Forberedelser før en ASSR-test.....	113
10.3	Forberedelser før testen.....	113
10.3.1	Forberedelse af huden.....	113
10.3.2	Placering af elektroder	113
10.3.3	Impedanscheck.....	113
10.4	Placering af elektroder	115
10.5	Impedanscheck	115
10.6	Systemydelse / Loop Back (LBK15) test.....	115
10.7	Fanen ASSR	116
10.7.1	Hovedmenupunkter.....	116
10.7.2	Protocol Selection (Protokolvalg).....	116
10.7.3	Temporary Setup (Midlertidig opsætning).....	116
10.7.4	Reporting (Rapportering)	117
10.7.5	Udskrivning	117
10.7.6	Gem & Forlad.....	117
10.7.7	Visning af Historiske sessioner	117
10.7.8	Stimulus Window (Stimulusvindue).....	117
10.7.9	Total Session Status Window (Statusvindue for hele testen).....	117
10.7.10	Stimulusfrekvens.....	118
10.8	ASSR-målinger.....	119
10.8.1	Start & Stop.....	119
10.8.2	Pause.....	119
10.8.3	Raw EEG Graphs (Rå EEG-grafer).....	119
10.8.4	Testfrekvensgraf	119
10.8.5	CM-detektor	120
10.8.6	ASSR-tabel	120
10.8.7	Udvidelse af testtiden.....	121
10.8.8	Justering af stimulusintensiteten	121
10.8.9	Standse en testfrekvens/-intensitet	122
10.8.10	ASSR-maskeringsberegner	122
10.9	Fanen Audiogram.....	124
10.9.1	Symboler for skønnet audiogram	124
10.9.2	Audiometriske symboler i NOAH eller OtoAccess® Database.....	125
10.9.3	Estimeret audiogram.....	126
10.9.4	AC og BC i samme audiogram.....	127
10.9.5	No response (intet svar).....	128
10.9.6	Valgte korrektionsfaktor	128
10.9.7	Genvejstaster på pc'en	128
11	Vedligeholdelse	129
11.1	Generelle fremgangsmåder ved vedligeholdelse.....	129
11.2	Sådan rengøres Interacoustics produkter	129
11.3	Rengøring af OAE-probespidsen	130
11.4	Om reparationer	131
11.5	Garanti.....	131
12	Tekniske specifikationer.....	133
12.1	Tekniske specifikationer, Eclipse hardware	133
12.2	Tekniske specifikationer EP15/EP25/VEMP/Aided.....	134
12.2.1	Korrektionsværdier for peSPL til nHL.....	136
12.3	Tekniske specifikationer for TEOAE	137
12.4	Tekniske specifikationer for DPOAE.....	138
12.5	Tekniske specifikationer for ABRIS.....	139

12.6	Tekniske specifikationer for ASSR.....	140
12.7	Elektromagnetisk kompatibilitet (EMK)	141
12.8	Overblik over Eclipse softwaremodul	146
12.8.1	EP15/EP25/VEMP/Aided moduler*	146
12.8.2	EP15/EP25/VEMP modul maks. stimulusintensitet.....	147
12.8.3	TEOAE Modul	148
12.8.4	DPOAE Modul.....	148
12.8.5	ABRIS Modul	148
12.8.6	ASSR Modul	149



1 Indledning

1.1 Om denne manual

Denne manual gælder for Eclipse EP15/25 v4.7, IA OAE suite 1.3, ABRIS v1.6, VEMP v4.7 og ASSR v 1.3.

Produktet er fremstillet af:

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Danmark

Tel.: +45 6371 3555

E-mail: info@interacoustics.com

Web: www.interacoustics.com

Formålet med denne manual er at levere tilstrækkelige oplysninger til brugerne, så de kan gennemføre testprocedurer på en konsekvent og effektiv måde med Eclipse-instrumentet, der omfatter modulerne EP15, EP25, TEOAE, DPOAE, ABRIS, VEMP og ASSR. Nogle af de beskrevne softwaremoduler er eventuelt ikke inkluderet i din licens. Kontakt din lokale distributør, hvis du ønsker at opgradere licensen til at omfatte andre moduler.



1.2 Tilsigtet formål

Fremkaldt potentiale (Evoked potential - EP), EP15 og EP25:

Eclipse EP15 og EP25 måler auditivt fremkaldte potentialer.

Screening af spædbørn for auditiv hjernestammerespons (Auditory Brainstem Response Infant Screening - ABRIS)

Eclipse ABRIS måler auditive fremkaldte potentialer og præsenterer resultatet som et PASS (GODKENDT) eller REFER (HENVIST) baseret på brugerdefinerede kriterier.

Auditiv steady-state responstestning (ASSR)

Eclipse ASSR måler auditive fremkaldte potentialer og afgiver frekvensspecifikke responsdata på forskellige stimulusniveauer.

Kortvarigt fremkaldte otoakustiske emissioner (Transient Evoked Otoacoustic Emissions - TEOAE og forvrængning otoakustiske emissioner af produkt (Distortion Product Otoacoustic Emissions - DPOAE):

TEOAE og DPOAE for Eclipse måler otoakustiske emissioner.

Cervikal, vestibulært fremkaldt myogent potentiale (Cervical Vestibular Evoked Myogenic Potential - cVEMP) og okulær vestibulært fremkaldt myogent potentiale (Ocular vestibular Evoked Myogenic Potential - VEMP):

Eclipse VEMP måler cervikale og okulære vestibulære fremkaldte myogene potentialer.

1.3 Indikationer for brug

EP15 og EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE, DPOAE, cVEMP og oVEMP:

Der er ingen medicinske indikationer for denne enhed.

1.4 Kontraindikationer

EP15 og EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE og DPOAE

Kontraindikationer omfatter stimulitransducerens placering i/på patientens øre i tilfælde af udflåd fra øret, akutte traumer i den ydre øregang, ubehag (f.eks. otitis externa) eller okklusion af den ydre øregang. Der må ikke udføres tests i disse tilfælde, medmindre en læge har godkendt proceduren.

cVEMP og oVEMP

Der må ikke udføres en VEMP-test på patienter med problemer i nakke-, muskel- og halsregionen. Dette omfatter også patienter med konduktivt høretab og patienter, hvis sternocleidomastoideus er for vanskelig at lokalisere. Patienter med fuldkommen blindhed og med exenteratio (fjernelse af øjet og ekstraokulære muskler) bør ikke undergå oVEMP-tests.



1.5 Patientgruppe

EP15 og EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE og DPOAE

Målpatientpopulationen omfatter personer i enhver aldersgruppe, herunder spædbørn, og omfatter alle demografiske og etniske grupper.

cVEMP og oVEMP

Målpatientpopulationen omfatter personer fra 8 år, herunder spædbørn, og omfatter alle demografiske og etniske grupper.

1.6 Påtænkt bruger

Alle modeller i Eclipse-systemet må kun bruges af uddannede fagpersoner såsom audiologer, ENT-kirurger, læger, høresundhedsfagligt personale eller personer med tilsvarende kvalifikationer. Instrumentet bør ikke bruges uden den fornødne viden om og oplæring i at forstå dets anvendelse, og hvordan resultaterne skal fortolkes.

1.7 Kliniske fordele

EP15 og EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE & DPOAE and cVEMP og oVEMP

Eclipse har ingen klinisk fordel. Dens tekniske egenskaber tillader imidlertid lægen at hente værdifuld information om patientens auditive og vestibulære ydeevne.



1.8 Produktbeskrivelse

Eclipse er et multifunktions screenings- og/eller diagnostisk instrument som har grænseflade til audiologiske pc-softwaremoduler. Afhængigt af de installerede softwaremoduler og licenser kan detnudsføre følgende via OtoAccess® Database:

- Early, middle and late latency Evoked Potential (EP15/25)
- Vestibular Evoked Myogenic Potential (VEMP)
- Aided Cortical Testing (Aided)
- Transiente EvokedOtoacoustic Emissions (TEOAE)
- Distortion Product Otoacoustic Emissions (DPOAE)
- Auditory Brainstem Response Infant Screening (ABRIS)
- Auditory Steady-State Response testing (ASSR)

Systemet består af følgende dele:

EP15/EP25/VEMP/ASSR/ABRIS/Aided

Eclipse
EPA forforstærker¹
EPA4 kabelklemme
USB-kabel
Strømkabel
LBK15 (kun EP15, EP25, VEMP)
IP30 Indsatstelefon med øredupper
Neonatal Insert øredupper
4,0 mm, 3,5 mm
Pædiatrisk startsæt (øredupper)
Øredup-adapter og slangesæt.
ETB standard elektrodekabler med trykknapper¹
ETSE-klæbeelektrodesæt.
Forbindelseskabel, 125 mm.
NuPrep gel 4 oz/114g tube (SPG15)
Gaze
PEG15 Pregel tryk- elektroder (25 stk.) ¹
Snap-on"-engangselektroder¹
Engangs-klæbeelektroder¹.
Bridge & Implant Cleaners (Proxysoft)
Spritservietter
EP15/25/VEMP/Aided software
Instructions for Use på USB
Additional Information på USB

Aided:

Udover ovenstående hardware medfølger:
SP90A aktiv højtaler
Højtalerkabler
Højtalerstativ
Rummikrofon
Mikrofonstativ

EP25:

ECochG start kit med kabel, gel og 2 elektroder

DPOAE

Eclipse
OAE Probe komplet¹
Strømkabel
USB-kabel
IA OAE Suite software
BET25 eartips¹, sortimentsbox
Renseværktøj
Probespidser¹
OtoAccess® Software
Instructions for Use på USB
Additional Information på USB

TEOAE

Eclipse
OAE probe, komplet¹
Strømkabel
Landespecifikt
USB-tilslutningskabel
IA OAE Suite software
BET25 sortimentsbox, øreeartips til
OAE
Renseværktøj
Probespids
OtoAccess® Software
Instructions for Use på USB
Additional Information på USB

¹ Komponenter i henhold til IEC60601-1



Valgfrie dele:

OtoAccess® database



Tranducere som hovedtelefoner DD45s og benleder B81 fås også.

Der henvises til den aktuelle brochure med Sanibel tilbehør (www.interacoustics.com) eller kontakt din lokale leverandør.



1.9 Advarsler:

I hele manualen har de anvendte advarsler, forsigtighedsbemærkninger og meddelelser følgende betydning:

	ADVARSEL -etiketten identificerer forhold eller praksisser, som kan udgøre en fare for patienten og/eller brugeren.
	FORSIGTIGT -etiketten identificerer forhold eller praksisser, som kan resultere i skade på udstyret.
BEMÆRKNING	BEMÆRKNING anvendes til at gennemgå praksisser, der ikke står i forbindelse med personskaade.

US: Den føderale lovgivning begrænser salg, distribution eller brug af dette apparat til, hos eller på ordination af en praktiserende læge.



Læs hele brugsanvisningen omhyggeligt inden produktet tages i brug



1. Dette udstyr er beregnet til at blive sluttet til andet udstyr og dermed danne et medicinsk, elektrisk system. Eksternt udstyr beregnet til tilslutning af signalinput, signaloutput eller andre tilslutninger skal overholde de relevante produktstandarder, f.eks. IEC 60950-1 for IT-udstyr og IEC 60601-rækken for medicinsk, elektrisk udstyr. Herudover skal alle sådanne kombinationer – Medicinske elektriske systemer – overholde sikkerhedskravene angivet i den generelle standard IEC 60601-1, (udgave 3.1), paragraf 16. Udstyr, der ikke overholder kravene til strømtab i IEC 60601-1 skal holdes uden for patientområdet, dvs. mindst 1,5 m fra hvor patienten sidder/ligger, eller skal forsynes via adskillelsestransformer med henblik på at reducere strømtabet. Enhver person, der forbinder eksternt udstyr til signalinput eller -output eller andre tilslutninger, har oprettet et medicinsk, elektrisk system og er derfor ansvarlig for, at dette system lever op til bestemmelserne. I tvivlstilfælde kontaktes en kvalificeret medicinsk tekniker eller den lokale repræsentant. Når instrumentet slutes til en pc eller andet tilsvarende udstyr, skal man være sikker på ikke at berøre pc'en og patienten samtidigt.
2. En adskillelsesenhed (isoleringsenhed) er påkrævet for at isolere udstyret placeret uden for patientområdet fra det udstyr, der er placeret i patientområdet. En adskillelsesenhed er især påkrævet, når der oprettes en netværksforbindelse. Kravet til adskillelsesenheden defineres i IEC 60601-1, paragraf 16.
3. For at undgå risiko for elektrisk stød må dette instrument kun tilsluttes en strømforsyning med jordforbindelse.
4. Brug ikke ekstra flerstiksdåser eller forlængerledninger. Med hensyn til sikker opsætning henvises til afsnit 2.3.
5. Ingen ændringer er tilladt på dette udstyr, medmindre Interacoustics har givet tilladelse dertil. Efter anmodning vil Interacoustics stille kredsløbsdiagrammer, styklister, beskrivelser, kalibreringsinstruktioner og/eller anden information til rådighed. Interacoustics vil hjælpe servicepersonalet med at reparere de dele af dette audiometer, som Interacoustic har bestemt må repareres af servicepersonalet.



6. Sluk for stikkontakten til det strømførende instrument, når det efterlades ubrugt, for at opnå maksimal elektriske sikkerhed.
7. Instrumentet er ikke beskyttet mod indtrængning af vand eller andre væsker. Hvis væsker spildes på det, skal instrumentet tjekkes omhyggeligt før brug, eller det kan returneres med henblik på serviceeftersyn.
8. Ingen del af udstyret må serviceres eller vedligeholdes, mens det er i brug på en patient.
9. Anvend ikke udstyret, hvis det har synlige tegn på beskadigelse.



1. Indsats-hovedtelefonen må ikke på nogen måde bruges uden en ny ren, fejlfri testdup. Sørg altid for at skum- eller øreduppen er korrekt monteret. Øredupper og skumspidser er kun til engangsbrug.
2. Instrumentet er ikke beregnet til brug i miljøer med flydende udslip.
3. Instrumentet er ikke beregnet til brug i iltrige miljøer eller sammen med brændbare stoffer.
4. Tilslut kun tilbehør købt fra Interacoustics til instrumentet. Kun tilbehør, der er angivet af Interacoustics som at være kompatibelt, må forbindes til enheden.
 5. Tjek kalibrering, hvis nogen dele af udstyret udsættes for stød eller ublid håndtering.
5. Komponenter mærket "engangsbrug", er beregnet til en enkelt patient ved en enkelt procedure, og der er risiko for kontaminering, hvis komponenten genbruges.
6. Sluk/tænd ikke for strømmen til Eclipse-enheden, mens en patient er sluttet til apparatet.
7. Specifikationerne for enheden er gyldige, hvis enheden betjenes inden for de miljømæssige grænser.
8. Når man slutter instrumentet til tilbehør, må man kun bruge de dertil egnede bøsninger som beskrevet i afsnittet "Eclipse set bagfra". Hvis den forkerte bøsning vælges til transduceren, vil trykniveauet af stimuluslyden (SPL) ikke overholde det kalibrerede niveau, som det er indstillet i brugergænsefladen. Dette kan medføre fejldiagnosticering.
9. Man sikrer korrekt drift og pålidelige målinger ved mindst én gang om året at tjekke og kalibrere Eclipse-enheden og dens tilbehør. Det kan forekomme hyppigere, hvis det kræves af lokale bestemmelser, eller hvis man er i tvivl om, hvorvidt Eclipse fungerer korrekt.
10. Brug kun lydstimulationsintensiteter, som er acceptable for patienten.
11. Det anbefales, at dele, der er i direkte kontakt med patienten (f.eks. sonden), undergår standardprocedurer for infektionskontrol mellem hver patient. Der henvises til afsnittet om rengøring
12. Sørg for at den højre/venstre transducer forbindes til det tilsvarende øre på patienten, og at det korrekte øre til test vælges i brugergænsefladen.
13. Følsomhed og specificitet kan variere afhængigt af miljø- og driftsforhold. Tilstedeværelsen af normale fremkaldte potentialer (dvs. "passed" resultat) tyder på normal hørelse, men det er ikke en indikation af, at det fulde auditive system er normalt. Et bestået resultat bør således ikke have lov til at tilsidesætte andre indikationer på, at hørelsen ikke er normal. En fuldstændig audiologisk evaluering bør udføres, hvis bekymringer om hørefølsomhed fortsætter

BEMÆRKNING

1. Træf passende forholdsregler til imødegåelse af computerviruser og tilsvarende for at forhindre systemfejl.
2. Brug kun transducere, der er kalibreret med det aktuelle instrument. Til identificering af en gyldig kalibrering er instrumentets serienummer angivet på transduceren.
3. Selvom instrumentet opfylder de relevante EMK-krav, bør der træffes forholdsregler til at undgå unødigt eksponering for elektromagnetiske felter, f.eks. fra mobiltelefoner. Hvis enheden bruges i nærheden af andet udstyr, skal det overvåges for at sikre, at der ikke opstår nogen gensidig forstyrrelse. Der henvises til betragtninger ang. EMK i afsnit 11.7.
4. Brugen af andet tilbehør, transducere og kabler end de specificerede – bortset fra transducere og kabler solgt af Interacoustics eller dets repræsentanter – kan det resultere i øgede emissioner eller forringet følsomhed hos udstyret. En liste over tilbehør, transducere og kabler, som overholder kravene, findes i afsnit 1.8.



5. LBK15-enheden må ikke bruges til at udføre et funktionscheck af ASSR og ABRIS grundet ASSR-algoritmerne. Med henblik på funktionel test (detektering af falske positive) skal en patient være tilsluttet elektroder, hvis der ikke er nogen stimulus (frakoblet transducer)
6. Enhver alvorlig hændelse, der er opstået i forbindelse med enheden, skal rapporteres til Interacoustics og til den kompetente myndighed i brugerens eller patientens hjemland.

1.10 Funktionsfejl



I det tilfælde, at der opstår en funktionsfejl i et produkt, er det vigtigt at beskytte patienter, brugere og andre mod skade. Så hvis produktet har forårsaget eller potentielt kunne forårsage sådan skade, skal det straks sættes i karantæne.

Både skadelige og uskadelige funktionsfejl i forbindelse med selve produktet eller produktets anvendelse, skal straks rapporteres til distributøren, fra hvem produktet blev erhvervet. Husk at anføre så mange detaljer som muligt f.eks. skadestypen, produktets serienummer, softwareversionen, tilsluttet tilbehør og alle andre relevante oplysninger.

1.11 Bortskaffelse af produktet

Interacoustics er forpligtet til at sikre, at vores produkter bortskaffes på sikker vis, når de ikke længere er brugbare. Her er brugerens samarbejde vigtig for at sikre dette. Interacoustics forventer derfor, at lokale regler for sortering og bortskaffelse af elektrisk og elektronisk udstyr følges, og at apparatet ikke kasseres sammen med usorteret affald.

Hvis forhandleren af produktet tilbyder en tilbagetagelsesordning, skal denne benyttes til at sikre korrekt bortskaffelse af produktet.



2 Udpakning og installation

2.1 Eftersyn

Kontroller for skader

Efter modtagelse af instrumentet skal du kontrollere, at du har modtaget alle komponenterne på forsendelseschecklisten. Alle komponenter skal kontrolleres visuelt for ridser og manglende dele før brug. Forsendelsens indhold skal kontrolleres for deres mekaniske og elektriske funktion. Hvis udstyret er defekt, kontaktes den lokale forhandler omgående. Behold emballagen, så fragtfirmaet kan tjekke den og med henblik på forsikringskravet.

Behold emballagen til fremtidige forsendelser

Instrumentet leveres med forsendesesemballage, som er specielt designet til komponenterne. Det anbefales at opbevare emballagen til fremtidige forsendelser i tilfælde af behov for returnering eller service.

Rapporterings- og returneringsprocedure

Alle manglende dele eller fejlfunktioner eller beskadigede komponenter (i forbindelse med forsendelsen) skal straks meldes til leverandøren/den lokale distributør sammen med fakturaen, serienummeret og en detaljeret beskrivelse af problemet. Kontakt din lokale distributør for servicerelevanter information på stedet. Hvis systemet / komponenterne skal returneres til serviceeftersyn, skal du udfylde alle detaljer om produktets problemer i **Returneringsrapporten (Return Report)**, som er knyttet til denne manual. Det er meget vigtigt, at du beskriver alle de kendte oplysninger om problemet i returneringsrapporten, da dette vil hjælpe ingeniøren med at forstå og løse problemet. Din lokale distributør er ansvarlig for at koordinere enhver servicerings- / returneringsprocedure og relaterede formaliteter.

Opbevaring

Hvis man har behov for at opbevare instrumentet i en periode, bør man sikre sig, at det opbevares under de betingelser, som er angivet i afsnittet Tekniske specifikationer.



2.2 Markeringer

Følgende markeringer kan findes på instrumentet:

Symbol	Forklaring
	Type B komponenter. Dette bruges om dele, der bruges direkte på patienten, hvor disse dele kun kræver almindelig elektrisk beskyttelse.
	Type BF komponenter. Dette bruges om dele, der bruges direkte på patienten, hvor disse dele kræver en højere grad af elektrisk beskyttelse, f.eks. patienttilkoblede elektroder.
	Følg brugsanvisningen
	CE-mærket i kombination med MD-symbolet angiver, at Interacoustics A/S opfylder kravene i EU's forordning 2017/745 om medicinsk udstyr. TÜV Produkt Service, Identifikation Nr. 0123, har godkendt kvalitetssystemet.
	Medicinsk udstyr
	Fremstillingsår
	Producent
	Serienummer
	Referencenummer
	Må ikke genbruges.
I	On (Strøm: forbundet til lysnettet).
O	Off (Strøm: ikke forbundet til lysnettet).



Symbol	Forklaring
	Ækvipotentialet bruges til at jordforbinde metaldele med, f.eks. rammen under patientens seng. Det vil reducere støjniveauet for patienten. Anvend det ækvipotentialetskabel, der er inkluderet i Eclipse-sættet.
	Opbevares tørt
	Anbefalet temperatur ved transport og opbevaring
	Fugtighedsgrænser ved transport og opbevaring
	Atmosfæriske trykgrænser ved transport og opbevaring
	ETL-listemærke
	Firmalogo
	WEEE (EU-direktiv) Dette symbol angiver, at produktet ikke må bortskaffes som usorteret affald, men skal det afleveres til et særligt indsamlingssted til oparbejdning og genbrug.

BEMÆRK: Instrumentets markeringer er placeret på bagsiden af Eclipse hardware.

2.3 Hardwareinstallation

Ved tilslutning af Eclipse til el-nettet og en computer skal følgende advarsler overholdes:



Al kontakt mellem de ledende dele af elektroderne eller deres tilslutninger, bl.a. den neutrale elektrode og andre ledende dele, herunder jordforbindelser, skal undgås.

Kontakt den lokale distributør for at købe en optisk USB-isolator, hvis det er nødvendigt.



Undgå enhver sammenblanding af kabler, f.eks. USB-kabler/strømledninger, der blandes med elektrode-/forforstærkerkablet, som bruges til EP-systemet.

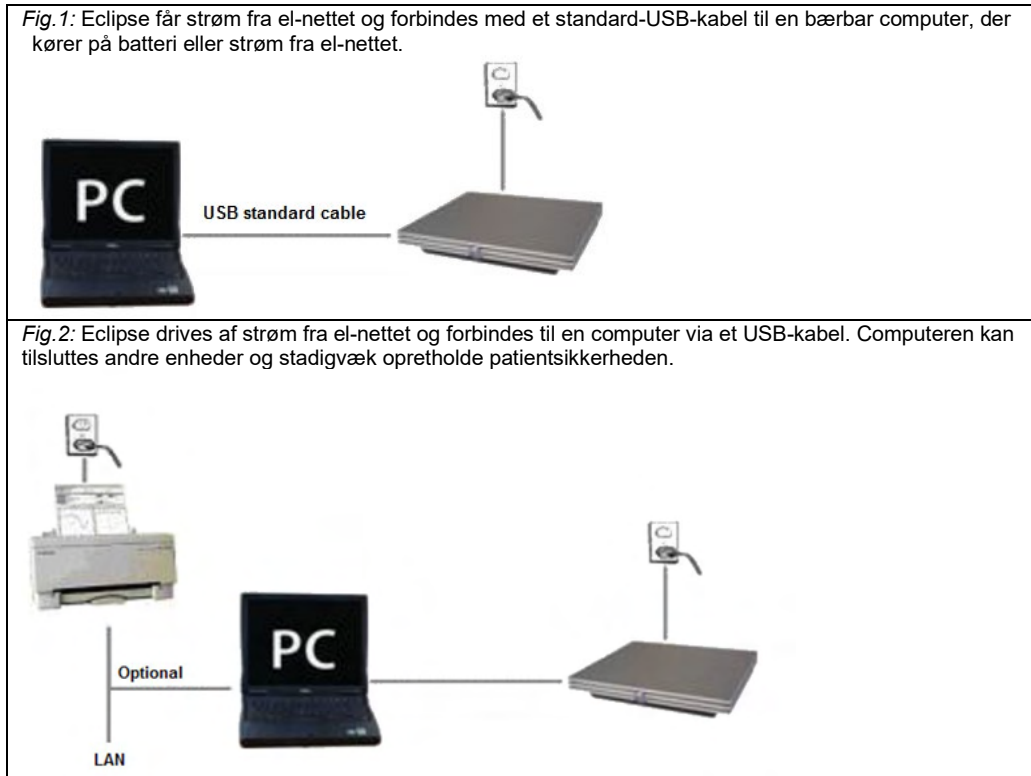
De følgende diagrammer angiver, hvordan man sikrer sig, at Eclipse bliver installeret korrekt, og patientsikkerheden overholdes.



Det følgende diagram angiver hvordan man sikrer sig, at Eclipse bliver installeret korrekt og patientsikkerheden overholdes.

Eclipse med serienummer 8507420 eller højere har en indbygget medicinsk sikkerhed ved Eclipses strømkontakt, USB-stikket og trigger ind/out-stik.

Det er ikke nødvendigt at forbinde yderligere sikkerhedsstransformer for at opretholde patientsikkerheden. Eclipse opfylder IEC 60601-1 vedr. sikkerhed



Søg råd hos en sagkyndig indenfor medicinsk sikkerhed i tvivlstilfælde.



ADVARSEL

Det aftagelige strømstik bruges til sikker afbrydelse af instrumentets lysnetforbindelse. Instrumentet må ikke anbringes på en sådan måde, at det er vanskeligt at frakoble stikket fra lysnettet.

2.3.1 Jordforbindelse af undersøgelseslejet/stolen

Jordtilslutningen på bagsiden af Eclipse kan bruges hvis man ønsker yderligere at reducere støjen i testmiljøet under tests med Evoked potentials.

1. Skru jordtilslutningsskruen ud fra bagsiden af Eclipse.
2. Læg øjet på jordledningen om skruen og sæt den i igen.
3. Sæt klemmen på den anden ende af ledningen til enten undersøgelseslejet eller -stolen der bruges under testen. Sørg for at den er forbundet til en umalet metaldele såsom en skrue eller tilsvarende på lejet/stolen.

Søg råd hos en sagkyndig indenfor medicinsk sikkerhed i tvivlstilfælde.



2.3.2 Eclipse set bagfra



Position:	Symbol:	Funktion:
1	Power [Strømforbrug]	Tænder og slukker for strømmen
2	El-net	Stik til el-netkabel, 100-240 V~ 50-60 Hz
3	⏚	Tilslutning til ækvipotentialitet, se de relevante kapitler
4	USB/PC	Stik til USB-kabeltilslutning til en pc
5	Trigger In/Out	Tilslutning til input/output fra udløser F.eks. eABR (cochlearimplantat) testing etc.
6	Talk Forward (patientinstruktion)	Tilslutning til patientinstruktionsmikrofon eller rummikrofon
7	OAE	Stik til OAE-sonde. Bemærk, at OAE-sonden er knyttet til én enkelt Eclipse! Kalibreringen er gemt på den pågældende Eclipse
8	Patientrespons	Stik til patientresponsknap
9	Knogle	Stik til benleder eller højtaler
10	Højre	Stik til højre høretelefon/indsats til øretelefon
11	Venstre	Stik til højre høretelefon/indsats til øretelefon
12	Forforstærker	Stik til forforstærker

2.3.3 Eclipse set forfra



Position:	Symbol:	Funktion
1	Strømindikator	Tændt – blåt lys, Slukket – intet lys



2.3.4 Forforstærkerknapper



Forforstærkeren bruges til ABRIS, EP15, EP25, VEMP, ASSR- og Aided modulerne. For yderligere oplysninger om brugen henvises til kapitlet om moduler.

Position:	Symbol:	Funktion
1	Drejeknap	Drejeknap til fastlæggelse af overfladeelektrodernes impedans.
2	LED	Grønne eller røde lys angiver elektrodeimpedansen.
3	Knap	Tryk på knappen (Imp.) for at vælge impedanstilstand. Knappen viser et blåt, blinkende lys i denne tilstand.

2.4 Softwareinstallation

2.4.1 Vær opmærksom på følgende inden installationen startes

1. Man skal have administratorrettigheder til maskinen for at kunne installere softwaren til Eclipse-modulerne.
2. Tilslut IKKE Eclipse-hardwaren til computeren, før softwaren er installeret!

BEMÆRKNING

1. Interacoustics vil ikke yde nogen garanti med hensyn til systemets funktionalitet, hvis der er installeret tredjepartssoftware med undtagelse af OtoAccess® Database eller Noah 4.10 eller nyere.

2.4.2 Minimumskrav til pc'er

Eclipse er en medicinsk enhed, der kræver at blive brugt sammen med en pc, der overholder visse minimumsspecifikationer.

- Core i5 8. generation eller højere
- 16 GB RAM eller mere
- Harddisk med minimum 10 GB diskplads (Solid State Drive (SSD) anbefales)
- Minimum skærmopløsning på 1280x 1024 pixels eller højere anbefales
- DirectX 11.x kompatibel grafik (Intel/NVidia anbefales)
- En eller flere USB-porte, version 1.1 eller nyere



BEMÆRK: Som en del af databeskyttelse skal du sikre dig, at du overholder alle de følgende punkter:

1. Brug operativsystemer, der understøttes af Microsoft
2. Sørg for, at operativsystemerne har sikkerhedsprogramrettelser
3. Aktivér databasekryptering
4. Brug individuelle brugerkonti og adgangskoder
5. Sørg for sikker adgang til netværk samt fysiske computere med lokal datalagring
6. Brug opdateret antivirus-, firewall- og antimalware-software
7. Implementér passende backup-politikker
8. Implementér passende politikker for opbevaring af logfiler
9. Sørg for at ændre alle standard administrationsadgangskoder

Understøttede operativsystemer

- Microsoft Windows® 10 32-bit and 64-bit
- Microsoft Windows® 11 32-bit and 64-bit

Windows® er et registreret varemærke for Microsoft Corporation i USA og andre lande.

Vigtigt: Sørg for at have de nyeste servicepakker og kritiske opdateringer installeret til den version af Windows®, der bruges.

BEMÆRK Brug af operativsystemer med udgået Microsoft-software og sikkerhedssupport øger risikoen for vira og malware, hvilket kan resultere i nedbrud, datatab og datatyveri og misbrug.

Interacoustics A/S kan ikke holdes ansvarlig for dine data. Nogle Interacoustics A/S-produkter understøtter eller kan fungere med operativsystemer, som ikke understøttes af Microsoft. Interacoustics A/S anbefaler, at du altid bruger Microsoft-understøttede operativsystemer, hvorpå sikkerhedssystemer holdes opdateret til enhver tid.

2.4.3 Der er brug for:

1. Eclipse-moduler software USB
2. USB-kabel
3. Eclipse hardware

For at bruge softwaren i sammenhæng med en database (f.x. Noah 4 eller OtoAccess® Database), skal du sørge for, at databasen er installeret forud for installationen af Eclipse Suite-softwaren. Følg producentens medleverede installeringsinstrukser til installation af den relevante database.

2.4.4 Software installation

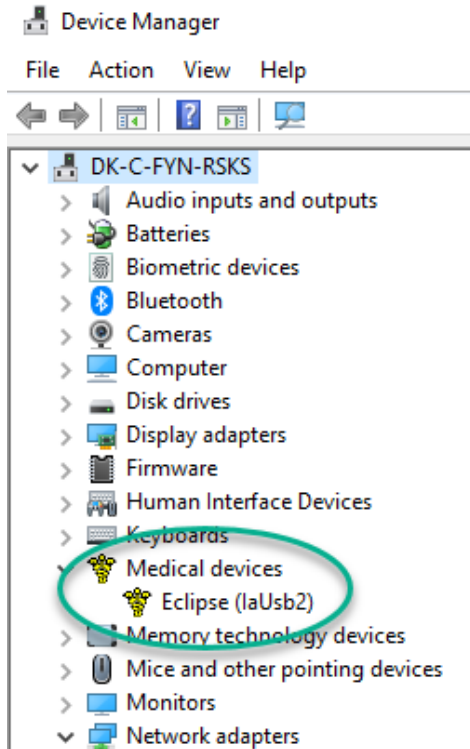
1. Sæt installations-USB'en i, og følg trinene på skærmen for at installere softwaren til Eclipse-modulerne. Klik på **Start**; gå derefter til **Min computer**, og dobbeltklik på USB-drevet for at gennemse indholdet i installations-USB. Dobbeltklik på filen **setup.exe** for at starte installationen.
2. Du vil blive guidet igennem installationsprocessen. Følg talemådelserne, som dukker op i dialogboksene.
3. Under installationen kan du blive spurgt om at installere standardprotokoller, rettelsesfaktorer, retningsgivende data, rapport- og udskriftsskabeloner og generelle konfigurationspunkter. Acceptér disse talemådelser for at sikre, at de mest opdaterede standardindstillinger bliver anvendt.
4. Læs og acceptér alle ansvarsfraskrivelser, der dukker op ved installation af softwaren.
5. Dialogboksen under installationen vil angive, når installation er fuldført. Klik **Close** (Luk) for at afslutte installationen.
6. Der henvises til brugsanvisningen til Eclipse vedrørende opsætning af det installerede Eclipse-modul, der kører under OtoAccess® Database eller Noah 4.



2.4.5 Driver installation

Når softwaren til Eclipse-modulet er installeret, skal du installere driveren til Eclipse.

1. Tilslut Eclipse til en pc via en USB-tilslutning, idet man overholder sikkerhedsforskrifterne, der er angiver i de tidligere afsnit, og tænd for Eclipse.
2. Systemet sporer automatisk den nye hardware, og en pop-op vises på proceslinjen tæt på uret. Driveren er nu installeret, og hardwaren er klar til brug.
3. For at tjekke at driveren er blevet installeret korrekt går man til **Enhedshåndtering** og ser efter, at Eclipse vises under Medicinsk udstyr.



2.4.6 Genoprettelse af standard fabriksindstillinger i softwaren

Følg softwareinstallationsvejledningen på USB'en til det relevante Eclipse-modul for at gendanne standard fabriksindstillingerne. Man behøver ikke at afinstallere softwaren for at gøre dette.



2.4.7 Installering af en sprogpakke

Når man har installeret et Eclipse-softwaremodul kan man installere en sprogpakke for at ændre sproget fra engelsk til et andet sprog.

Sæt installations-USB'en i og følg trinene på skærmen for at installere softwaren til Eclipse-modulerne. Hvis installationen ikke starter automatisk klikkes på "Start" - gå derefter til "Min computer" og dobbeltklik på USB-drevet for at gennemse indholdet på installations-USB'en. Dobbeltklik på filen "setup.exe" for at starte installationen.

Følgende sprog findes på Eclipse software installations-USB'en for hvert af de respektive Eclipse-moduler:

EP15	EP25	VEMP	ASSR	ABRIS	DPOAE	TEOAE
Tysk	Tysk	Tysk	Tysk	Tysk	Tysk	Tysk
Fransk	Fransk	Fransk	Fransk	Fransk	Fransk	Fransk
Spansk	Spansk	Spansk	Spansk	Spansk	Spansk	Spansk
Italiensk	Italiensk	Italiensk	Italiensk	Italiensk	Italiensk	Italiensk
Russisk	Russisk	Russisk	Russisk	Russisk	Russisk	Russisk
Polsk	Polsk	Polsk	Polsk	Polsk	Polsk	Polsk
Portugisisk	Portugisisk	Portugisisk	Portugisisk	Portugisisk	Portugisisk	Portugisisk
Kinesisk	Kinesisk	Kinesisk	Kinesisk	Kinesisk	Kinesisk	Kinesisk
Japansk	Japansk	Japansk	Japansk	Japansk	Japansk	Japansk
Tyrkisk	Tyrkisk	Tyrkisk	Tyrkisk	Tyrkisk	Tyrkisk	Tyrkisk
Koreansk	Koreansk	Koreansk			Koreansk	Koreansk
Lettisk	Lettisk	Lettisk				
Slovakisk	Slovakisk	Slovakisk				
Ukrainsk	Ukrainsk	Ukrainsk				
Græsk	Græsk	Græsk				
Dansk	Dansk	Dansk				
Tjekkisk	Tjekkisk	Tjekkisk				



2.5 Aflæsningsstation

Eclipse-softwaremodulerne ændrer automatisk funktion til aflæsningsstation, hvis programmet startes uden en gyldig licensnøgle eller uden tilsluttet hardware.

Når systemet fungerer som aflæsningsstation, kan man ikke udføre nogen optagelser. Man kan dog se og redigere gemte optagelser.

2.6 Licens

Hvert Eclipse-softwaremodul er licenserede. Dette gælder også visse tests i et modul. Hvis man vil tilføje yderligere moduler eller tests til systemet, skal man kontakte distributøren og oplyse Eclipse-serienummeret, DSP-serienummeret og den aktuelle licensnøgle til instrumentet.

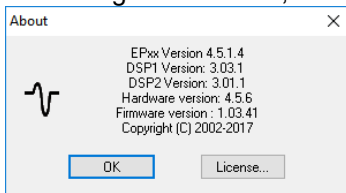
2.6.1 Eclipse-serienummeret

Serienummeret til Eclipse-hardwaren findes på instrumentets underside.

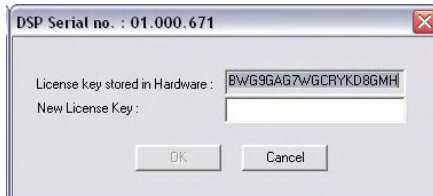
2.6.2 DSP-serienummer og licensnøgle

DSP-serienummeret og licensnøglen til det relevante modul kan findes via softwaren.

1. Start det relevante softwaremodul og klik på **Help, About** i hovedmenuen.
2. Når dialogboksen vises, klikker man på knappen **License**.



3. Licensdialogboksen indeholder DSP-serienummeret i øverst linje, den tidligere gemte licensnøgle og et felt, hvor man kan angive en ny licensnøgle, som leveres af forhandleren.



Knappen **OK** bliver aktiv når licensnøglefeltet er blevet udfyldt.

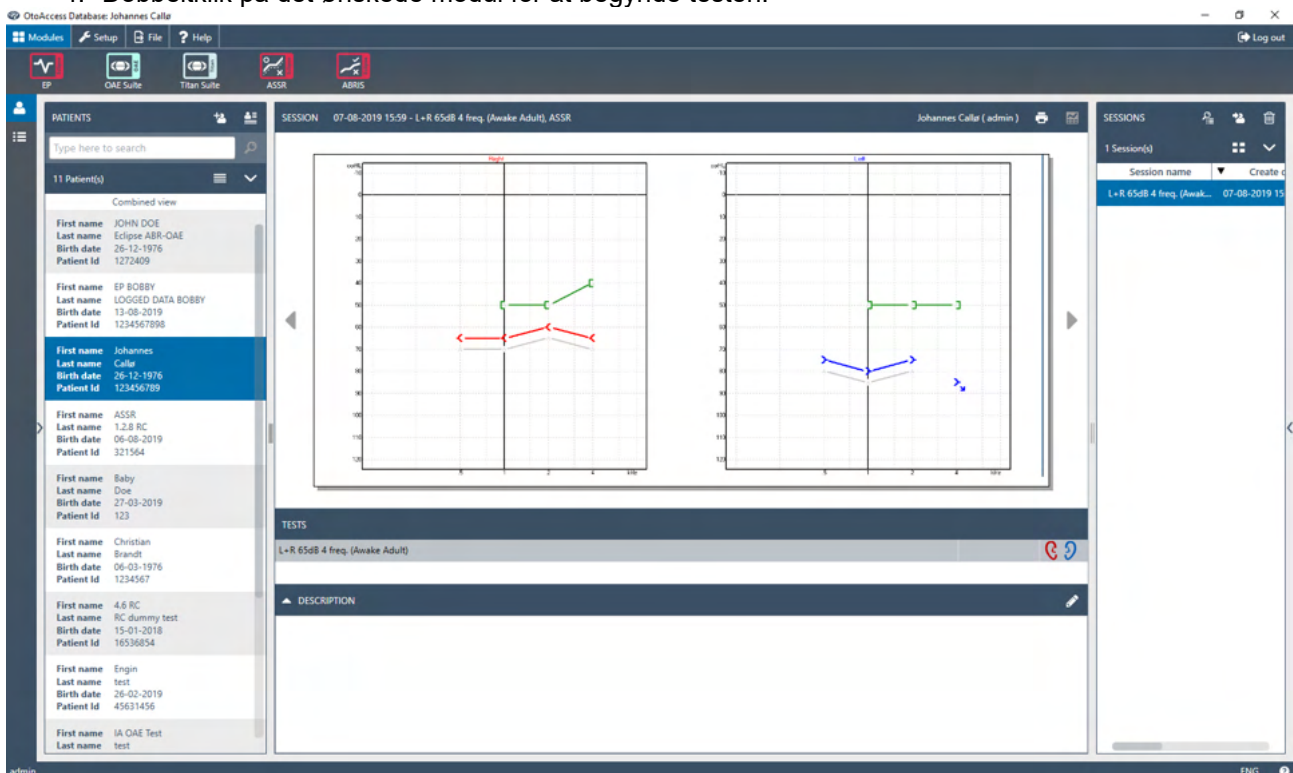


2.7 Opstart fra OtoAccess® Database

Sørg for at Eclipse er tændt og sluttet til, før softwaremodulene åbnes. Hvis hardwaren ikke genkendes, kan det valgte Eclipse-modul stadig åbnes, men testen kan ikke begynde, før hardwaren genkendes.

Start fra OtoAccess® Database

1. Åbn OtoAccess® Database
2. Den patient man vil arbejde med afmærkes med blå.
3. Hvis patienten endnu ikke er på listen:
 - tryk på ikonet **Add new patient**.
 - udfyld som minimum de obligatoriske felter, der er mærkede med en pil.
 - gem patientoplysningerne ved at trykke på ikonet **Save client**.
4. Dobbeltklik på det ønskede modul for at begynde testen.



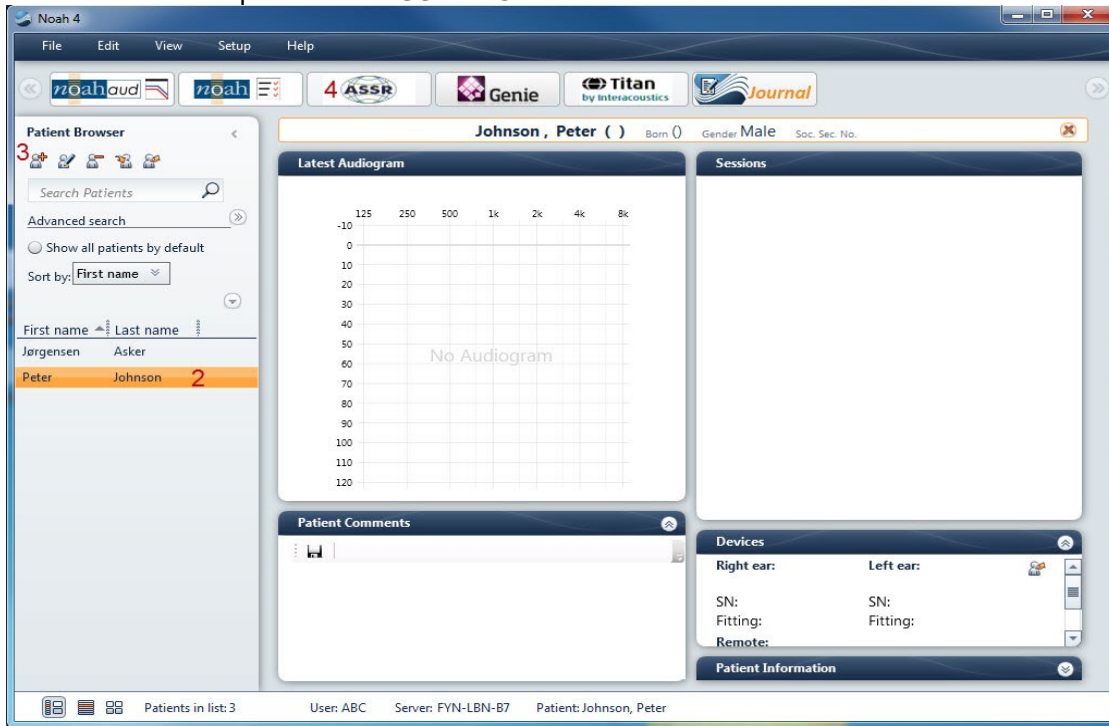
2.7.1 Modulopsætning i OtoAccess® Database

Når du arbejder med Interacoustics OtoAccess® Database, skal du læse brugervejledningen til databasen.



2.8 At starte fra Noah (kun ASSR eller IA OAE Suite)

1. Åbn Noah
2. Den patient man vil arbejde med markeres med orange.
3. Hvis patienten endnu ikke er på listen:
 - tryk på knappen **Add a New Patient**
 - udfyld de krævede felter
 - gem patientoplysningerne ved at trykke på **OK**-knappen.
4. Dobbeltklik på modulet **ASSR/IA OAE**



Yderligere vejledning om arbejdet med Noah-databasen findes i betjeningsvejledningen til Noah.



3 Brugsanvisning EP15/EP25



1. Al kontakt mellem de ledende dele af elektroderne eller deres tilslutninger, herunder den neutrale elektrode og andre ledende dele, herunder jordforbindelser skal undgås.
2. Kontrollér opsætningen før optagelser foretages og tjek, at den korrekte type lydstimulus, lydniveau, filtrering og optagelsesvindue bruges, da andre operatører kan have ændret eller slettet i protokolindstillingerne. Under målingen kan stimulusparametrene ses i brugergrænsefladen.
3. Hvis systemet ikke har været brugt en tid, bør operatøren inspicere transducerne (f.eks. kontrollere siliconerøret på høretelefonindsatsen for revner) og elektroderne (tjek udløbsdatoen for engangselektroder, tjek kabler for beskadigelser) så man sikrer sig, at systemet er klar til at begynde tests og at producere præcise resultater.
4. Der må kun bruges elektrode-gel beregnet til elektroencefalografi. Følg producentens anvisninger med hensyn til brug af elektrode-gel.
5. Forekomster af tinnitus, hyperakusis eller anden følsomhed overfor høje lyde kan være kontraindikative for tests, hvor stimuli med høj intensitet bruges.

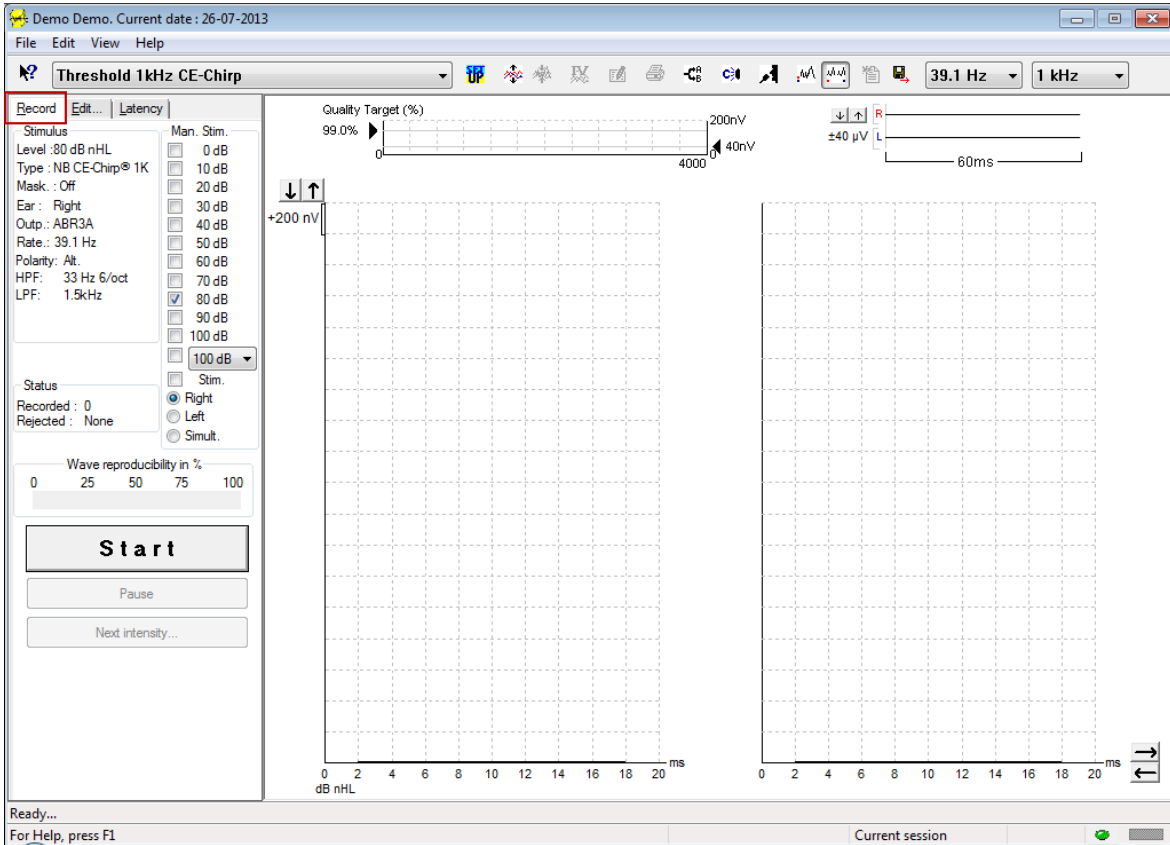
BEMÆRKNING

1. Eclipse-systemet omfatter et 2-kanals inputfelt som gør det muligt for brugeren at oprette målinger for hvert øre uden at skulle skifte elektroder.
2. I tilfælde af muskelspændinger i patientens hals-, nakke- eller skulderregion kan kvaliteten af optagelserne blive forringet eller ubrugelig. Det kan være nødvendigt at reinstruere patienten i at slappe af og først genoptage testen, når musklerne er afslappede. Dette gælder ikke for VEMP-tests (vestibulært fremkaldte myogene potentialer), hvor patienten bedes om at spænde specifikke muskler.
3. De digitale filtre i EP-systemet hjælper operatøren med i et vist omfang at bortfiltrere uønskede signaler.
4. Operatøren kan have gavn af at holde øje med linjen med rå EEG-data og at ændre på forstærkningsfiltrene i autoprotokolopsætningen for at forbedre målingernes kvalitet. Filtrene kan modificeres forud for eller under en optagelse.



3.1 Fanen record

I det følgende afsnit beskrives elementerne på fanebladet **Record**. Visse funktioner vil også være tilgængelige på fanebladet **Edit** (Redigér)



3.1.1 Hovedmenupunkter

File Edit View Help

File giver adgang til **System setup**, **Print preview**, **Print setup** and **Exit**. [Systemopsætning, Udskriv alle sider, Vis udskrift, Udskriftsopsætning og Exit]

Redigér giver adgang til **Delete waveform marker** og **Delete waveform markers on all curves** (Slet potentialemarkør / Slet potentialemarkører på alle kurver).

1. Vælg **Delete waveform marker** for at slette en specifik potentialemarkør på den valgte kurve.

Vælg **Delete waveform markers on all curves** for at slette alle potentialemarkører for den valgte kurve.

View (Gennemse) giver adgang til optioner for visning af potentialer.

1. Vælg **Left** for visning af de optagne kurver for det venstre øre på skærmen (Alt+V + L).
2. Vælg **Right** for visning af de optagne kurver for det højre øre på skærmen (Alt+V + R).
3. Vælg **Both L & R** (Både V & H) for at se de optagne kurver for både venstre og højre øre på skærmen (Alt+V+B)
4. Vælg **Show cursor** (Vis markør) for at aktivere markørfunktionen.

Help giver adgang til **Help topics** (Hjælpeemner) og **About...** (Om...)


1. Vælg **Help Topics** for en omfattende liste over hjælpeemner i vejledningen.
2. Vælg **About...** for information om softwareversionsnummeret, DSP1, DSP2, hardware-versionen og Firmware-versionen.



3.1.2 Electronic help (elektronisk hjælp)



Klik på ikonen for Elektronisk hjælp og peg/klik på de emner, der ønskes flere oplysninger om. Hvis der findes kontekstafhængig hjælp åbnes et vindue med relevant information.

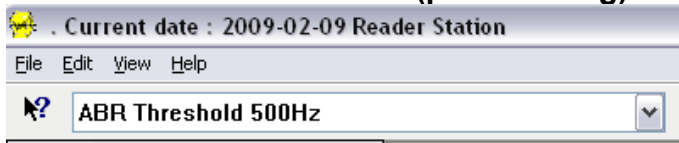
Brug  ikonen i dialogvinduer.

3.1.3 Visning af historikssessioner

Brug tasterne PgUp og PgDn (Side op & Side ned) på tastaturet for at bladre igennem historikssessioner.

Når en specifik session er blevet åbnet i databasejournalen, er funktionen PgUp og PgDn ikke tilgængelig.

3.1.4 Protocol selection (protokolvalg)



Vælg en testprotokol fra rullemenuen.

3.1.5 Temporary Setup (Midlertidig opsætning)



Ikonen Midlertidig opsætning gør det muligt at foretage midlertidige ændringer i den valgte protokol. Ændringer vil kun gælde for den aktuelle testsession. Ændrede protokoller vil vise en stjerne (*) ved siden af protokolnavnet.

3.1.6 Rearranger kurver



Klik på ikonen Rearrange Curves for at reorganisere de målte kurver.

3.1.7 Group Waveforms (Gruppér kurverne)



Ikonen Group Waveforms grupperer automatisk kurver med identiske parametre (f.eks. stimulationsniveauer). Kurverne skal have identiske parametre for at blive grupperet sammen.

3.1.8 Reporting (Rapportering)



Ikonen Rapportering åbner rapporteditoren, hvor man kan vælge en brugsklar rapportskabelon eller redigere eller skrive en ny rapport for den valgte session.



3.1.9 Udskrivning



Ikonen Print udskriver rapporten for den valgte session. Antallet af printede sider kan variere alt efter valgene i **Printer Wizard** (Udskriftslayoutopsætning).

3.1.10 Display A-B Curves [Vis A-B kurver]



Ikonen A-B kurver viser A/B-kurverne for den valgte kurve.
Med en alternerende polaritetsstimulation vil A-kurven vise alle rareficationser og B-kurven vil vise alle condensations.

3.1.11 Display Contra Curve (Vis kontrakurven)



Ikonen for kontrakurve viser den kontralaterale kurve for den valgte kurve.

3.1.12 Talk Forward (patientinstruktion)



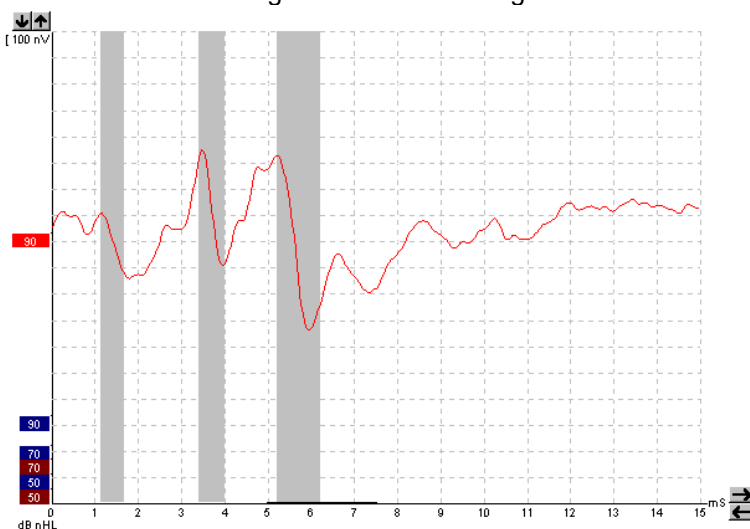
Patientinstruktionsikonen aktiverer instruktionsfunktionen. Testen sættes på pause, når denne funktion er aktiveret. Patientinstruktionsoptionen er ikke tilgængelig under fanen Edit (Redigering).

3.1.13 Single Curve Display (Vis enkeltkurve)



Ikonen for enkeltkurve vil kun vise den valgte kurve på skærmen i enkeltskærmsvisning med henblik på nemmere visuel evaluering. Se de andre optagne kurver med tabulatortasten eller ved at dobbeltklikke på den skjulte kurves håndtag med musen. Klik på ikonen igen for at se alle de optagne kurver i enkeltskærmsvisning.

Latensnormerne kan også vises for den valgte kurve i enkeltkurvetilstand, hvis det vælges i opsætningen.

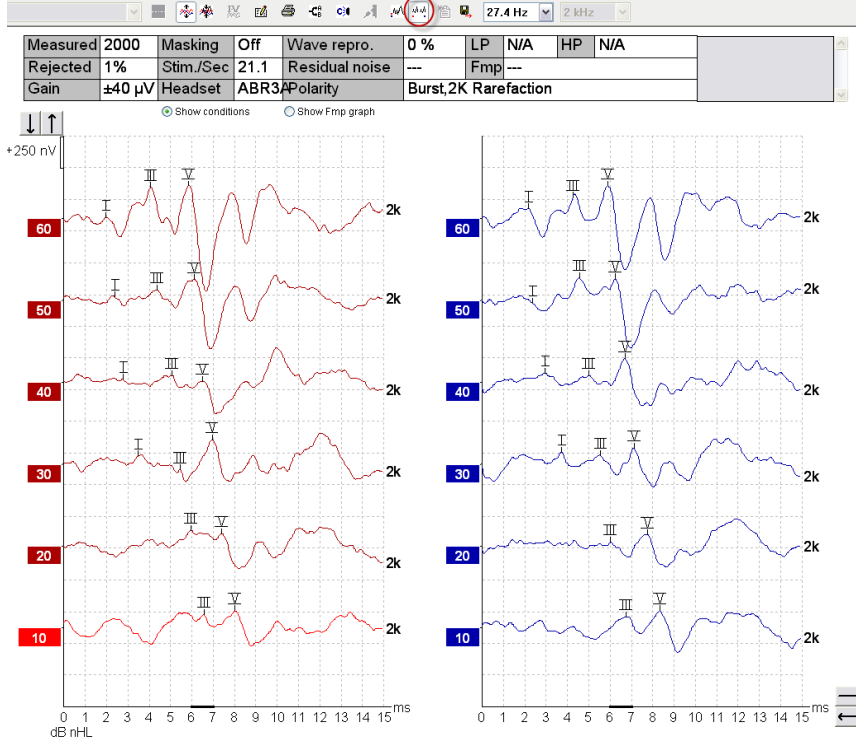




3.1.14 Split Screen Display (Delt skærmvisning)



Funktionen Delt skærmvisning vil vise højre og venstre i hver sin side på skærmen.



3.1.15 Gem & Ny



Ikonen Gem & Ny gemmer den aktuelle testsession og gør det muligt at starte en ny session uden at skulle lukke softwaren ned. Hvis der ikke blev optaget nogen data, bliver sessionen ikke gemt.

Hvis man redigerer en historisk session, vil sessionsdatoen altid forblive uændret i databasen, da denne dato altid er knyttet til optagelsesdatoen.

3.1.16 Add to current session (føj til den aktuelle session)



Med Add to current session kan man importere en identisk protokol med sessionsdata til den aktuelle session. Dermed kan man fortsætte en test fra en anden dag.

3.1.17 Gem & Forlad



Ikonen Gem & Forlad gemmer den aktuelle testsession og lukker softwaren ned. Hvis der ikke blev optaget nogen data, bliver sessionen ikke gemt.

Hvis man redigerer en historisk session, vil sessionsdatoen altid forblive uændret i databasen, da denne dato altid er knyttet til optagelsesdatoen.

For at Forlade uden at gemme klikkes på det røde X i skærmens øverste, højre hjørne.



3.1.18 Stimulus Rate Selection (Valg af stimulusfrekvens)

Vælg en anden stimulusfrekvens fra rullemenuen.

3.1.19 Frequency Selection (Frekvensvalg)

Vælg en anden stimulusfrekvens fra rullemenuen.

3.1.20 Stimulus Window (Stimulusvindue)

Stimulus
Level : 60 dB nHL
Type : NB CE-Chirp® 1K
Mask : Off
Ear : Right
Outp : ABR3A
Rate : 39.1 Hz
Polarity : Alt.
HPF : 33 Hz 6/oct
LPF : 1.5kHz

Stimulusvinduet viser stimulusparametrene for den kurve, der aktuelt optages – Stimulusniveau, Stimulustype, Maskering Til eller Fra, Test-øre, Transducer, Stimulusfrekvens, Stimuluspolaritet, Høj- og lavpasfilterindstilling.

3.1.21 Manual Stimulation Window (Manuel stimulationsvindue)

Man. Stim.

0 dB
 10 dB
 20 dB
 30 dB
 40 dB
 50 dB
 60 dB
 70 dB
 80 dB
 90 dB
 100 dB

Stim.

Right
 Left
 Simult.

Fra vinduet Manual Stimulation Window er følgende optioner tilgængelige:

1. Stimulusintensitet – man skal vælge en stimulusintensitet før en test begynder med mindre den valgte protokol er en auto-protokol med en prædefineret stimulus. Start-knappen vil ikke være aktiv, hvis der ikke er valgt en stimulusintensitet. Før og under en optagelse kan der vælges mere end én intensitet. Den højeste intensitet bliver præsenteret først. Brug knappen Next Intensity for at gå til den næste intensitet uden at standse testen.
2. Stimulate (Stim.) – Stimulate præsenterer stimuli for patienten ved den valgte intensitet før testen begynder. Denne mulighed er nyttig når man bruger Advanced EEG.
3. Test ear (test-øre) – Vælg enten Right, Left eller Simultaneous (Simult.).

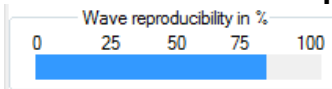
3.1.22 Status Window (Statusvindue)

Status
Recorded : 0
Rejected : None

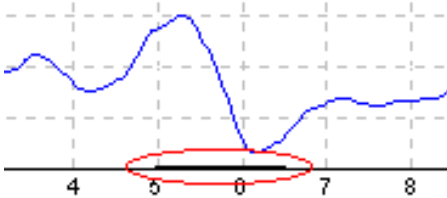
Statusvinduet viser antallet af optagne (accepterede) målinger sammen med antallet af afviste målinger som en procentdel heraf.



3.1.23 Waveform Reproducibility (Reproducérbarhed af potentialer)



Under test lægges responser alternerende i buffer A og buffer B (ref. Display A-B Curves). Indikatoren for reproducérbarhed af potentialer viser en automatisk beregning af korrelationen mellem de to kurver indenfor en given tidsramme angivet ved den optrukne sorte linje på tidsskalaen.



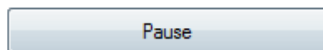
Tidsrammen for kalkulation af reproducérbarhed af potentialet kan justeres (position/tidsramme) i protokolopsætningen eller ved blot at trække den optrukne, sorte linje i en af enderne eller ved at gribe den med musen og trække den frem og tilbage langs tidsskalaen. Reproducérbarheden af potentialet bliver omgående genberegnet i henhold til den nye tidsramme/position.

3.1.24 Start / Stop



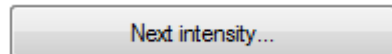
Start- og Stopknapperne bruges til at starte og standse målingen. Startknappen ændres til en stopknap, når en optagelse er i gang.

3.1.25 Pause



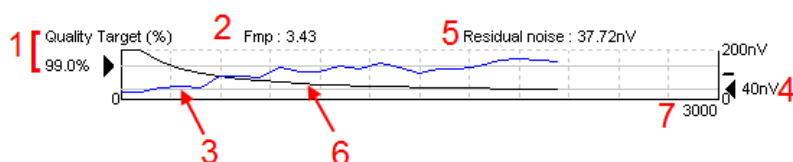
Pause bliver aktiv efter en test er startet. Hermed kan man holde pause under testen. Stimulus bliver fortsat præsenteret for patienten, men der foretages ingen måling.

3.1.26 Next Intensity (Næste intensitet)



Brug knappen Next Intensity for at starte test med den næste intensitet, der er valgt i vinduet Manual Stimulus.

3.1.27 Fmp & Residual Noise Graph (Fmp & graf for reststøj)



Fmp & Residual Noise Graph giver information om kvaliteten af den valgte kurve.

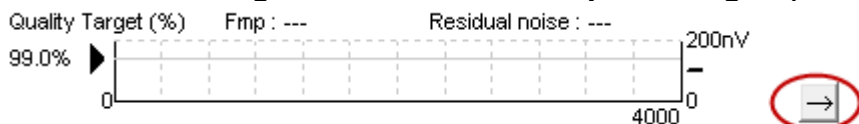
1. Konfidens intervallet () (i %) (f.eks. 99,0 %) og den horisontale, grå linje der strækker sig ud fra den sorte pil, angiver kvaliteten af målresponsen og relaterer sig til Fmp-værdien. Sigtet er, at Fmp-kurven skal ramme den horisontale, grå linje.
2. Fmp-værdien beregnes og vises under testen og er tilgængelig for indsamlede kurver efter testen.
3. Fmp-kurven (vises enten rød eller blå afhængigt af det testede øre) angiver udviklingen af responskonfidensen i testforløbet.
4. Den sorte pil og værdien i nV (f.eks. 40 nV) angiver målværdien for reststøjen.



5. Værdien for reststøj beregnes og vises under testen og er tilgængelig for indsamlede kurver efter testen.
6. Kurven for reststøj (i sort) angiver ændringerne i reststøjniveauet i testforløbet.
7. Antallet af valgte sweeps for testen vises.

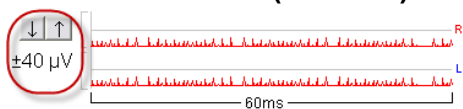
Effektiviteten af metoden der bruges til fastlæggelse af reststøjniveauet er beskrevet i følgende artikel: Elberling, C., & Don, M. (1984). Quality estimation of average auditory brainstem responses. *Scand Audiol*, 13, 187-197.

3.1.28 Extending the Number of Sweeps/Averages (Udvide antallet af sweeps)



Klik på pilen ved siden af Fmp & Residual Noise Graph for at udvide antallet af sweeps under testen.

3.1.29 Raw EEG (Rå EEG)



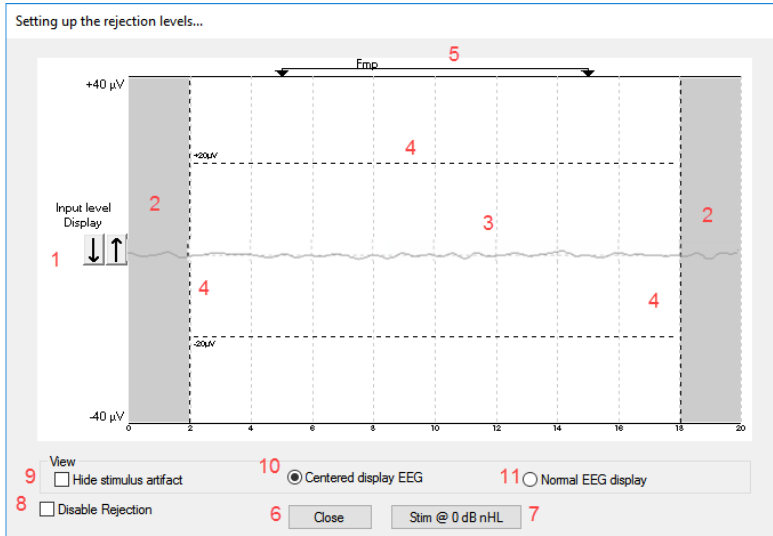
Grafen Raw EEG angiver den igangværende, rå EEG. Når kurven er sort, er den rå EEG indenfor det indstillede afvisningsniveau. Når kurverne bliver røde, bliver den optagne respons afvist, da den rå EEG overskrider de indstillede afvisningsgrænser.

Afvisningsniveauet kan indstilles ved at klikke på pilene til venstre for den rå EEG-kurve. Pilen er skjult under testen og afvisningsniveauet kan ikke ændres herfra.

3.1.30 Advanced EEG

Dobbeltklik på grafen Raw EEG for at åbne grafen Advanced EEG.

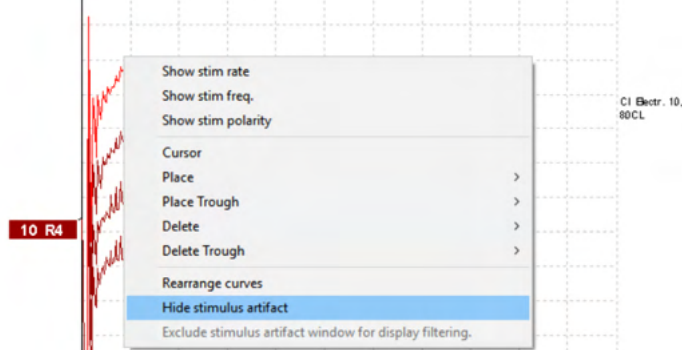
1. Tilpas afvisningsniveau-displayet ved hjælp af pilene.
2. Det grå område angiver området hvor afvisningen er slået fra.
3. Det hvide område angiver området, hvor afvisningen kan forekomme.
4. Træk i de punkterede, vandrette linjer for at specificere EEG-signalet fra spids til spids før der opstår afvisning.
5. Angiver området over hvilken Fmp beregnes. Afvisning kan ikke deaktiveres indenfor dette beregningsområde.
6. Klik på **Close** for at lukke vinduet Advanced EEG.
7. Aktivér stimulus ved at klikke på **Stim @ 0 dB nHL**, eller trykke på et andet niveau i kontrolpanelets venstre side.
8. Deaktiver afvisning fuldstændigt.
9. Skjul stimulusartefakt, når den tykkere, sorte linje, der blev klikket på, vises som bølgeformens start. Skift timing ved at trække med musen i linjens kant. 'Skjul stimulusartefakten' viser en flad linje og f.eks. store artefakter kan skjules.
10. Midtstil EEG på 0µV-baseline.
11. Vis normal EEG-display.



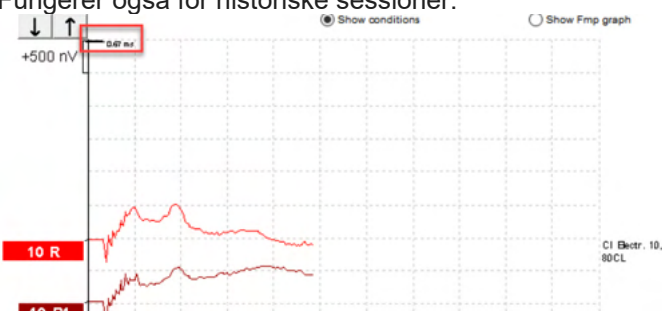
3.1.31 Skjul stimulus artefakt

Brug "Skjul stimulusartefakt" på den indsamlede bølgeform med:

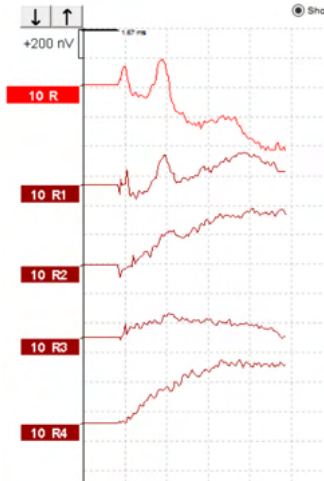
1. Et højreklik på grafen, og vælg "Skjul stimulusartefakt".



2. Øverst på grafen (se billedet nedenfor) vises en lille sort linje med den faktiske timing for skjulning af artefakten (alle bølgeforme samtidig).
3. Peg med musen på den sorte linjeende, hvorpå mussymbolet skifter til brugerudgave. Klik og træk linjen for funktionen til at skjule stimulusartefakten mere eller mindre. Fungerer også for historiske sessioner.

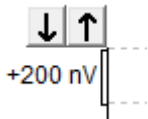


4. Dette hjælper f.eks. med at fjerne uønskede, forstyrrende, store artefakter fra CI- eller BC-stimulatorer
5. F.eks. nyttigt i eABR-optagelser, som giver et nemmere overblik med store artefakter skjult, se billedet nedenfor.

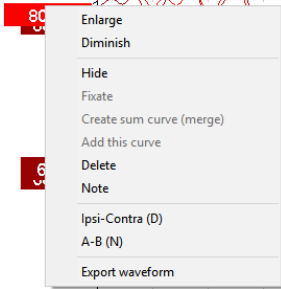


Højreklik og vælg "Skjul stimulusartefakt" for at deaktivere funktionen igen efter behov.

3.1.32 Display Gain (Vis forstærkning)

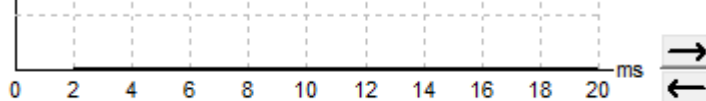


Skift Display Gain for alle kurver med pilknapperne til venstre for optageområdet. Brug alternativt op- og nedtasterne på tastaturet.



Skift displayforstærkning for en enkelt kurve ved at højreklikke på den valgte kurves håndtag og vælge optionen Enlarge eller Diminish (Forstør / Formindsk). Brug alternativt Ctrl + op - og nedtasterne på tastaturet for den valgte kurve.

3.1.33 Recording Window (Optagevindue)



Rediger Optagevinduet med piletasterne til højre for grafen.

3.1.34 Selecting a waveform (Valg af en kurve)



Dobbeltklik på en kurve håndtag for at vælge den. Brug alternativt Tab eller Skift + Tab for at skifte mellem en kurve og den næste.



3.1.35 Moving an Individual Curve (Flytte en individuel kurve)

50



Klik på kurvens håndtag for at flytte den op eller ned.

3.1.36 Display Differential Curves (Vis differenskurver)

Højreklik på håndtaget for den valgte kurve for at vise A minus B (A-B) eller Ipsi minus Contra (Ipsi-Contra) differenskurverne.

3.1.37 Tilføjelse af en note til bølgeformen

Højreklik på kurvhåndtaget, og klik på "Note"

Skriv bølgeformnoten/-kommentaren her.

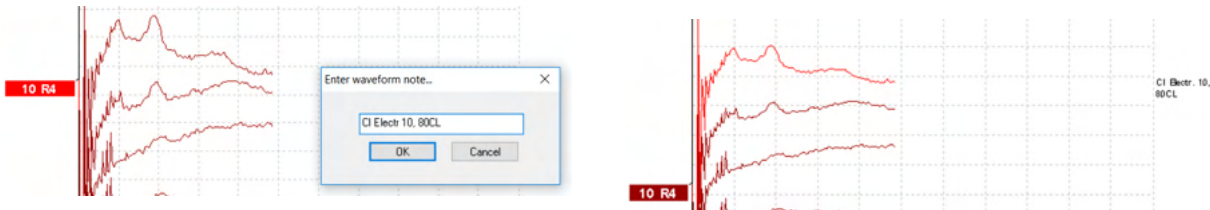
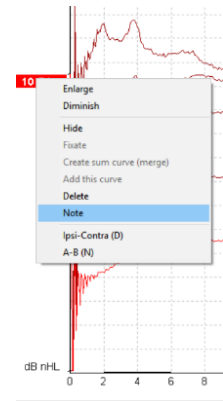
Noten må maks. have 20 tegn for at have plads til de venstre intensitetshåndtag i delt skærm.

F.eks. i forhold til eABR. F.eks. stimuleres CI-elektrode nummer 10 med et strømniveau på 80.

Dette vises ved siden af bølgeformen og er inkluderet i printet.

Noterne kan ændres senere i den historiske session efter behov.

Andre gode noter kan også "klemmes" ind f.eks. testning af cochlearmikrofoni.

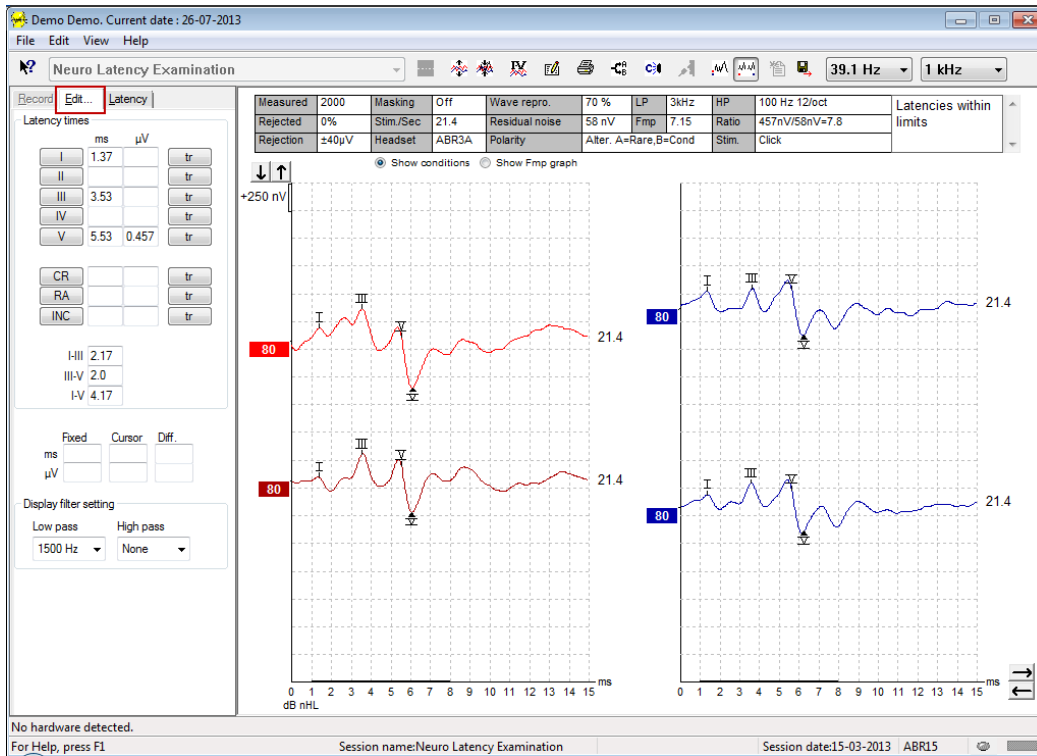


3.1.38 The Edit Tab (Fanen Redigér)

I det følgende afsnit beskrives elementerne på fanen Redigér.

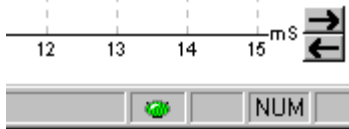
Afsluttede kurver kan redigeres, mens en anden måling er i gang eller efter hele testen er færdig.

Funktioner der findes på både Optag-fanen og Redigér-fanen er blevet beskrevet i det foregående afsnit.



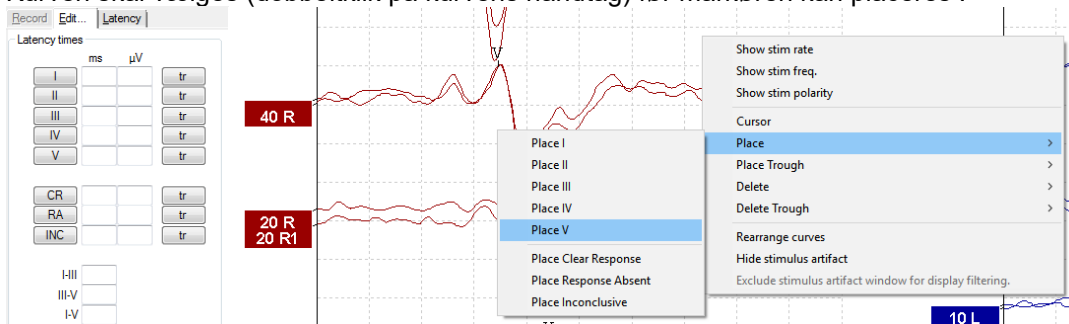
3.1.39 Monitoring Rejection (Monitorering af afvisninger)

Fortsæt med at overvåge afvisningssituationen ved at lægge mærke til det lille ovale lys i bunden af skærmen. Grøn indikerer ingen afvisning, mens rød indikerer afvisning.



3.1.40 Placing Waveform Markers (Makering af potentialer))

Markørknapperne vil vise de relevante markører for den valgte testtype. Kun afsluttede kurver kan markeres. Kurven skal vælges (dobbeltklik på kurvens håndtag) før markøren kan placeres .



Potentialer kan markeres på tre forskellige måder:

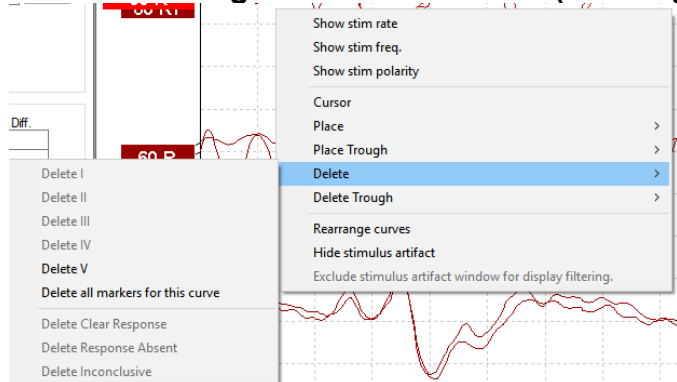
1. Klik på markørknappen (f.eks. I, II, III, IV, V) og dernæst på kurven, hvor man ønsker at placere markøren.
2. Tryk på markørnummeret ved hjælp af tastaturet (f.eks. 1, 2, 3, 4, 5) brug derefter Ctrl + piletaster, eller musen til at flytte markøren til den ønskede position. Tryk på Enter-tasten eller højreklik med musen for at placere markøren. Brug af Ctrl + piletasterne vil flytte markøren fra spids til spids.
3. Højreklik på pågældende kurve for at vælge og placere markører.



De tilsvarende værdier for ms og μV bliver vist i rammerne ved siden af potentiale-markørerne. Interlatensværdier bliver også beregnet efter de krævede markører hertil er blevet placeret.

SN10 (V-markering på potentialets bølgedal) skal være placeret, så potentialet signal-støjforhold vist i tabellen med Recorded Curve Conditions (Betingelser for optagne kurver) kan beregnes.

3.1.41 Deleting Waveform Markers (Sletning af potentiale-markører)



Slet markører ved at højreklikke på den valgte kurve og følg optionerne ang. sletning.

3.1.42 Foreslå potentiale-markører



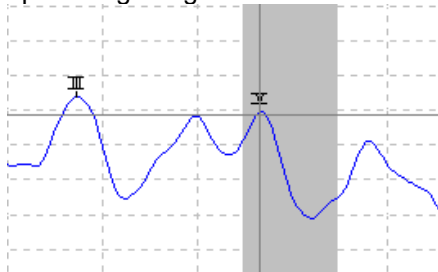
Denne option er kun tilgængelig, når der ikke er en aktiv optagelse i gang.

Klik på ikonen Suggest Waveform Markers for automatisk at placere markører på de mest dominerende spidser indenfor latensområdet for hvilket normative latensdata findes.

Bemærk at dette kun er et redskab til forslag og at markører kan blive placeret langt fra den korrekte position, (f.eks. hvis den aktuelle spids falder uden for det normative latensområde eller der ikke findes nogen respons)!! Man må ikke foretage nogen kliniske afgørelser udelukkende på basis af foreslåede markører.

3.1.43 Normative latency data (Latenstidsnormer)

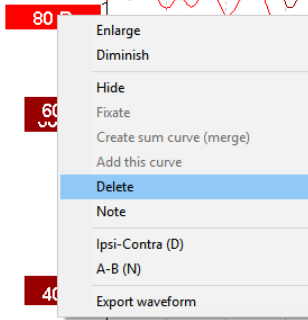
Normative data vises på skærmen for hver valgt kurve under placering af markører (hvis det er aktiveret i opsætningen og hvis normative latensdata findes).



Data for køn og alder tages fra databasen for at gøre det muligt at vælge de tilsvarende normative latensdata.



3.1.44 Deleting individual curves (Sletning af individuelle kurver)



Højreklik på kurvens håndtag for at slette den. Dette vil slette kurven permanent!!

3.1.45 Enlarge/Diminish Individual Curves (Forstør/formindsk individuelle kurver)



Skift displayforstærkning for en enkelt kurve ved at højreklikke på den valgte kurves håndtag og vælge optionen Enlarge eller Diminish (Forstør / Formindsk). Brug alternativt Ctrl + op- og nedtasterne på tastaturet for den valgte kurve.

3.1.46 Hiding Individual Curves (Skjule individuelle kurver)



Højreklik på kurvens håndtag for at vælge Hide (Skjul). Det vil midlertidigt skjule kurven. Håndtaget vil forblive synligt for at angive at der er en skjult kurve. Højreklik på kurvens håndtag for at slette kurven.

3.1.47 Fixate Individual Curves /Comparing to a Historic Session (Fastgør individuelle kurver/Sammenligning med historiske sessioner)





Højreklik på kurvens håndtag for at fæstne den i skærbilledet. Den fastgjorte kurve kan sammenlignes med tidligere sessioner som kan hentes frem ved at trykke på tasterne PgUp eller PgDn (side op/ side ned) på tastaturet.

Denne funktion er kun tilgængelig, hvis man lige har optaget en test eller hvis man starter softwaren i tilstanden Ny test. Den er ikke tilgængelig, hvis man er gået i redigeringsstilstand direkte fra databasen.

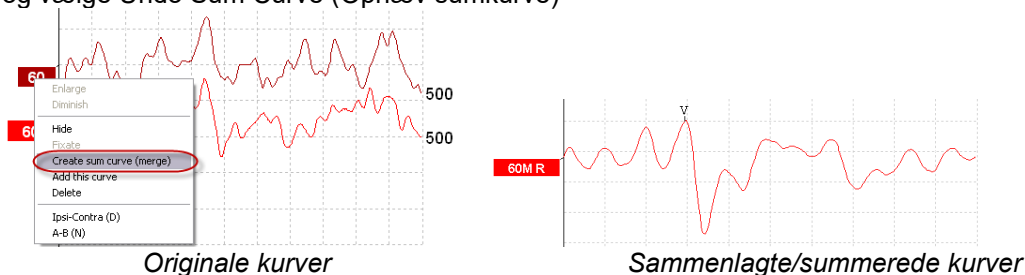
3.1.48 Merging Curves

(Creating a Summed Curve) (Sammenlægning af kurver (Opret en summeret kurve))

Kurver for det samme øre, med samme intensitet og stimulustype kan sammenlægges for at oprette en sumkurve baseret på det samlede gennemsnit af de individuelle sweeps for de to valgte kurver.

1. Vælg en kurve ved at dobbeltklikke på kurvens håndtag.
2. Højreklik på den anden kurve og vælg Create sumcurve (merge) (Opret sumkurve (sammenlæg))

Den sammenlagte/summerede kurve kan opdeles i sine oprindelige kurver ved at højreklikke på håndtagene og vælge Undo Sum Curve (Ophæv sumkurve)



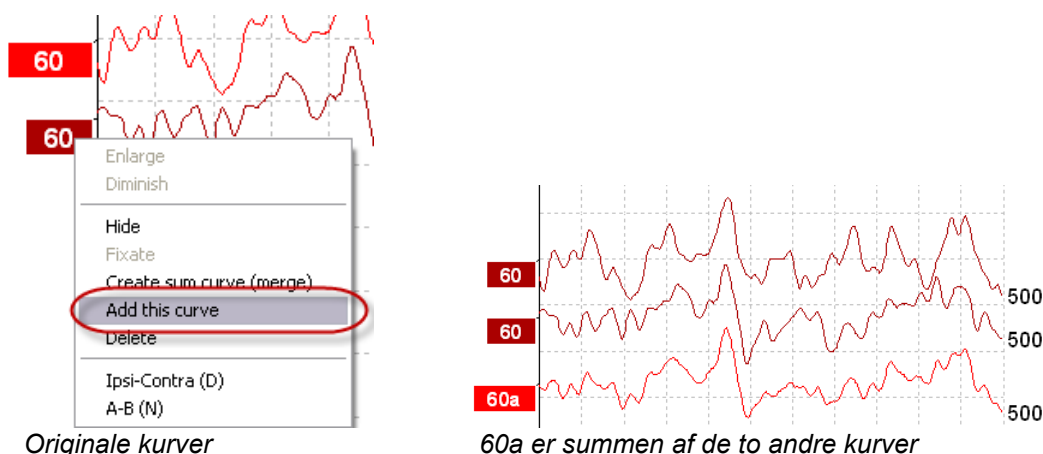
Nye værdier for Fmp og reststøj bliver beregnet for den sammenlagte/summerede kurve, men kurverne for de to værdier vil ikke være tilgængelige.

Der tilføjes et "M" til intensitetshåndtaget for at angive, at det er en forenet kurve.

3.1.49 Adding curves (Addering af kurver)

Kurver for det samme øre, med samme intensitet og stimulustype kan adderes for at oprette en tredje kurve baseret på det samlede gennemsnit af de individuelle sweeps for de to valgte kurver.

1. Vælg en kurve ved at dobbeltklikke på kurvens håndtag.
2. Højreklik på den anden kurve og vælg Add this curve (Addér kurve). Den adderede kurve vil blive angivet ved et "a" efterfulgt af intensiteten vist i dens håndtag. (f.eks. 60a)

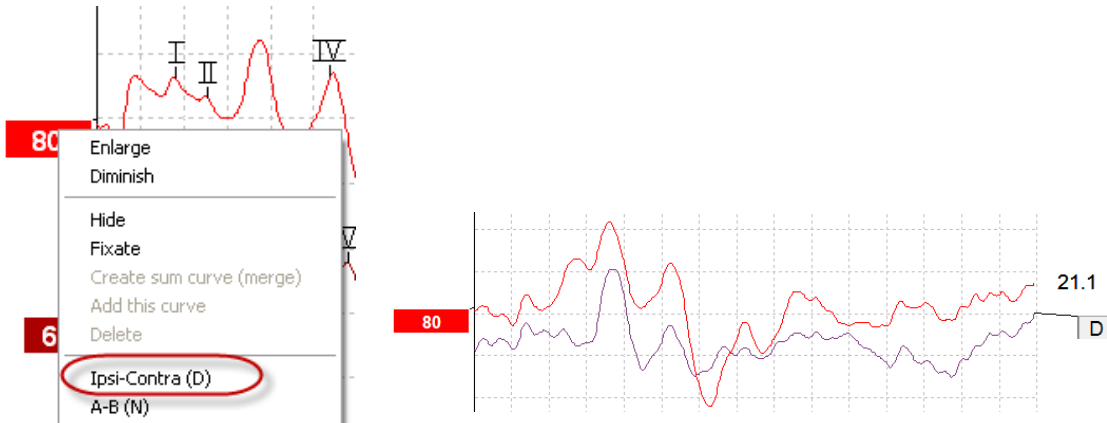


Den adderede kurve kan fjernes/slettes ved at vælge Delete når der højreklikkes på kurven.

Nye værdier for Fmp og reststøj bliver beregnet for den adderede kurve, men kurverne for disse to værdier vil ikke være tilgængelige.

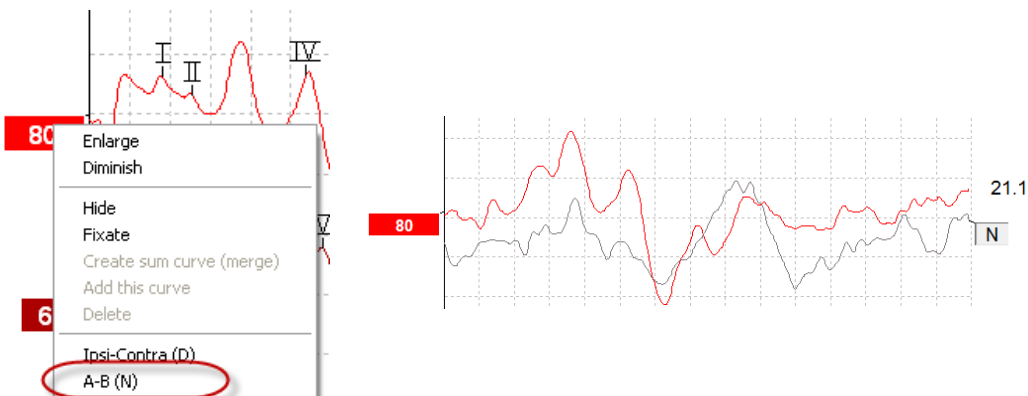


3.1.50 Differential Ipsi minus Contra (Ipsi-Contra) Curve (Differential Ipsi minus Contra (Ipsi-Contra) kurve)



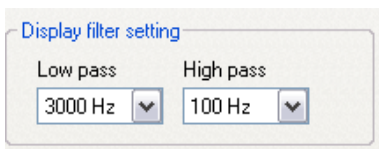
Højreklik på kurvens håndtag for at vise differential Ipsi minus Contra-kurve.

3.1.51 Differential A minus B (A-B (N)) Curve (Differential A minus B (A-B (N)) kurve)



Højreklik på kurvens håndtag for at vise differential A minus B kurve.

3.1.52 Changing Display Filtering (Ændring af displayfiltrering)



Displayfiltre kan til enhver tid redigeres under testning eller ved senere editeringer for at fjerne uønsket støj fra optagelsen.

Læg mærke til, at dette ikke vil påvirke optagelser af rådata (hardware-filtre) og displayfiltrene kan ændres/deaktiveres til enhver tid!!



3.1.53 Recorded Curve Conditions (Optagelsesbetingelser for kurver)

Measured	2000	Masking	Off	Wave repro.	84 %	LP	3kHz	HP	100 Hz 12/oct	Latencies within limits
Rejected	0%	Stim./Sec	21.1	Residual noise	58 nV	Fmp	5.26	Ratio	515nV/58nV=8.9	
Rejection	±40µV	Headset	ABR3A	Polarity	Rarefaction		Stim.	Click		

Show conditions Show Fmp graph

For at få vist en kurves optagelsesparametre dobbeltklikkes på kurvens håndtag og man sørger for, at der er sat flueben i Show conditions (Vis betingelser). Følgende information vises:

1. Målt – antallet af optagne sweeps.
2. Målt – antallet af afviste sweeps.
3. Afviste – afvisningsniveauet brugt under testen.
4. Maskering – angiver maskeringsniveauet i dB SPL eller Off, hvis den ikke bruges.
5. Stim./Sec – stimulusfrekvensen, der bruges under testning.
6. Hovedtelefon – den transducer, der bruges til optagelsen.
7. Wave repro. – potentialereproducerbarhed angivet i procent.
8. Reststøj – niveauet for reststøj angivet i nV.
9. Polaritet – polaritet for teststimulus.
10. LP – frekvensen for lavpasfiltret.
11. Fmp – Fmp-værdi.
12. HP – frekvensen for højpasfiltret.
13. Ratio – signal/støjforhold. SN10 (V-markering på profilens bølgedal) skal være på kurven før forholdet kan beregnes.
14. Stim. – teststimulustypen (f.eks. klik, toneburst, CE-Chirp® LS).
15. Kommentarfelt – kommentarer til kurven.

3.1.54 Føj kommentarer til en kurve

Measured	2000	Masking	Off	Wave repro.	84 %	LP	3kHz	HP	100 Hz 12/oct	Latencies within limits
Rejected	0%	Stim./Sec	21.1	Residual noise	58 nV	Fmp	5.26	Ratio	515nV/58nV=8.9	
Rejection	±40µV	Headset	ABR3A	Polarity	Rarefaction		Stim.	Click		

Show conditions Show Fmp graph

Kommentarer til den valgte kurve kan angives i kommentarfeltet i det øverste højre hjørne ved at klikke inde i feltet og skrive teksten der.

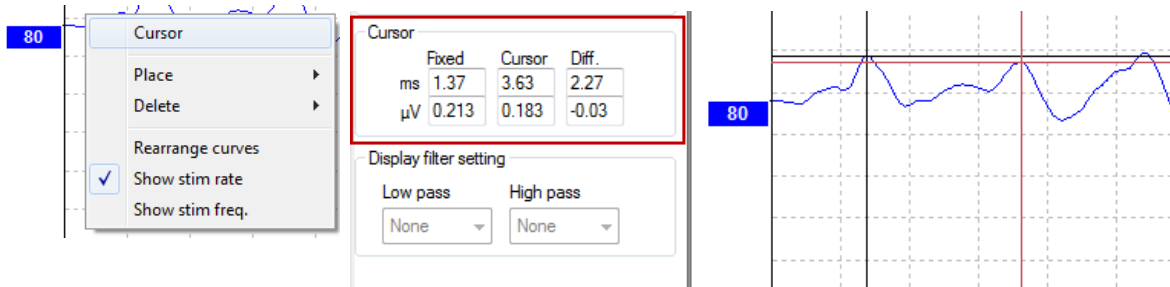
Disse kommentarer bliver kun vist når den tilsvarende kurver bliver valgt. Alle kommentarer til kurver bliver udskrevet på rapportens side "Curve Conditions" (Kurvebetingelser).

Overvej også at bruge funktionen, Bølgeformnote. Hvor en note kan tilføjes og vises ved siden af bølgeformen (Højreklik på intensitetshåndtaget for at tilgå det).

3.1.55 Using the Cursor (Brug af musemarkøren)

Højreklik på den valgte kurve (ikke dens håndtag) for at aktivere den dobbelte musemarkør. Alternativt kan man også aktivere denne markør fra View-menuen.

1. Flyt musen og klik på den ønskede position. Den første markør er nu låst på denne position.
2. Flyt musen for at trække den anden markør til den ønskede position. Rammerne i Markørvinduet viser nu den første markørs position, den anden markørs nuværende position og differencen mellem de to positioner.
3. Fjern den dobbelte markør ved at venstreklikke med musen.



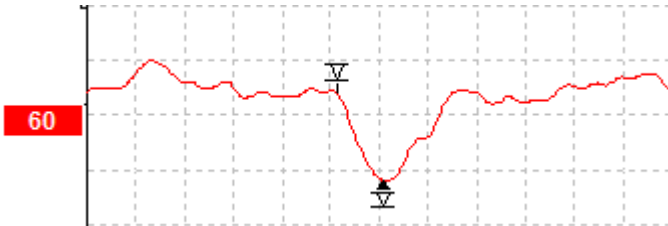


3.1.56 Signal to Noise Ratio Calculation (3:1) (Beregning af signal-støjforholdet (3:1))

Beregn signal-støjforholdet (SNR) for potentialet ved at placere V-markøren og SN10 (V-markering på potentialets bølgedal) på den valgte kurve. Forholdet er amplituden mellem V-spids og SN10 bølgedal. Støjen beregnes automatisk på baggrund af værdien for reststøj.

Measured	1700	Masking	Off	Wave repro.	0 %	LP	1.5kHz	HP	100 Hz 12/oct	
Rejected	0%	Stim./Sec	39.1	Residual noise	30 nV	Fmp	4.61	Ratio	163nV/30nV=5.5	
Rejection	±8.8µV	Headset	ABR3A	Polarity	Alter. A=Rare,B=Cond	Stim.	1B,500,Blackman (5 sines)			

Show conditions Show Fmp graph



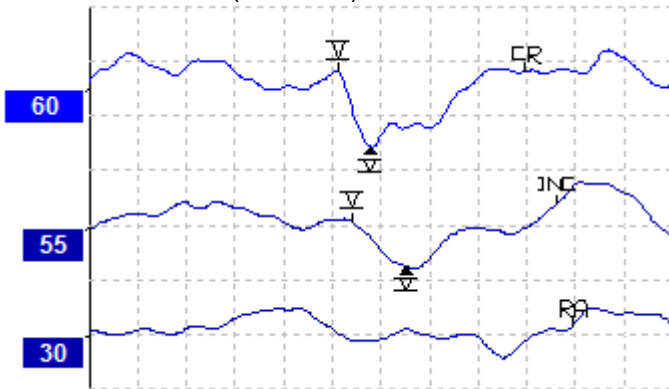
3.1.57 CR, RA & INC Waveform Markers (CR, RA & INC markører)

Markørerne CR, RA og INC blev fastlagt i UK og kan bruges til at kategorisere potentialerne.

CR = Clear Response (klart svar)

RA = Response Absent (intet svar)

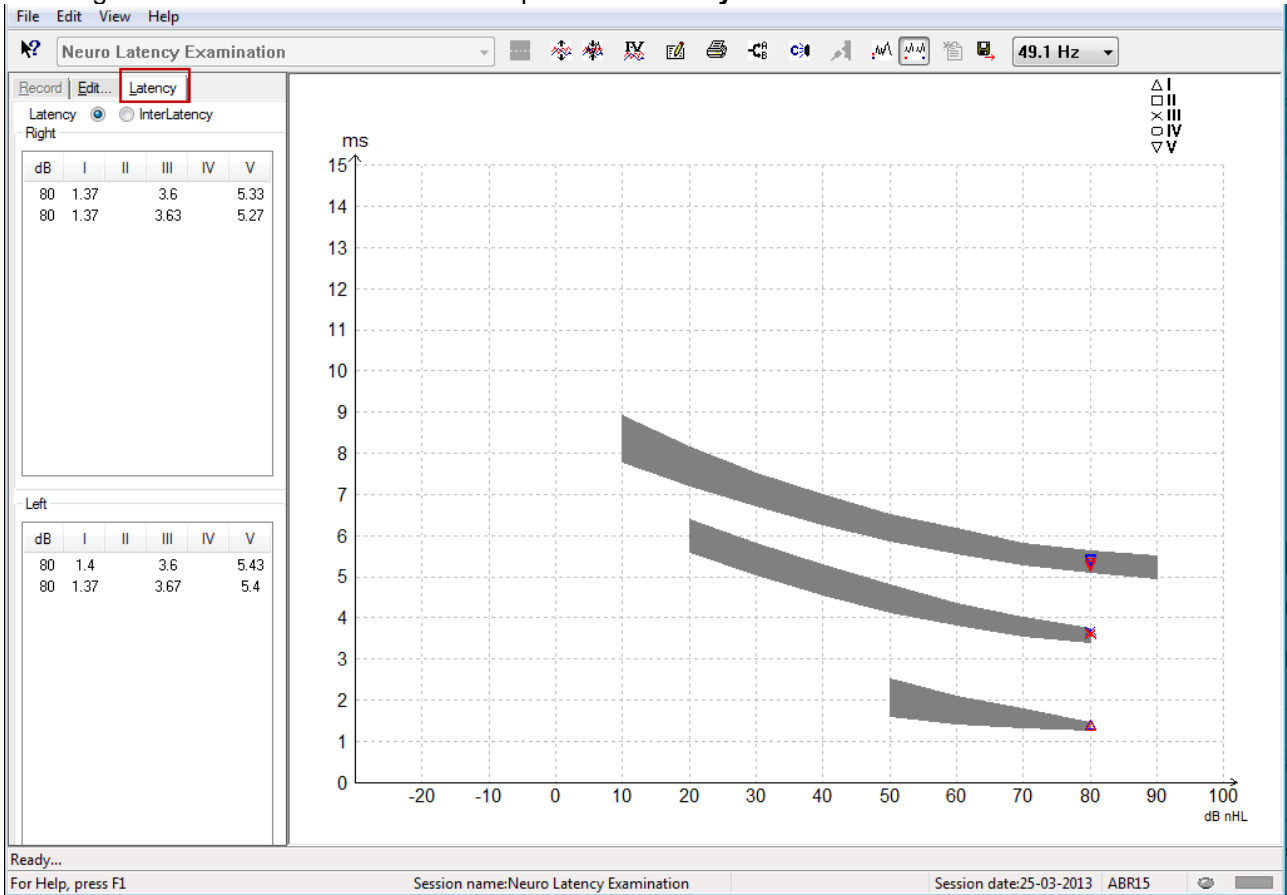
INC = Inconclusive (ubestemt)



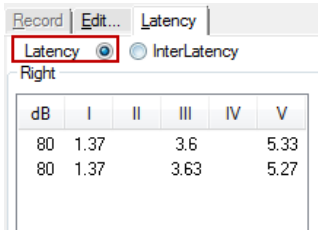


3.2 The Latency Tab (Fanen Latens)

I det følgende afsnit beskrives elementerne på fanen Latency.

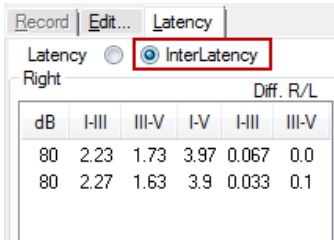


3.2.1 Latensværdier



Vælg Latency for at få vist latenser for alle markerede potentialer for venstre og højre ører.

3.2.2 Værdier for interlatens

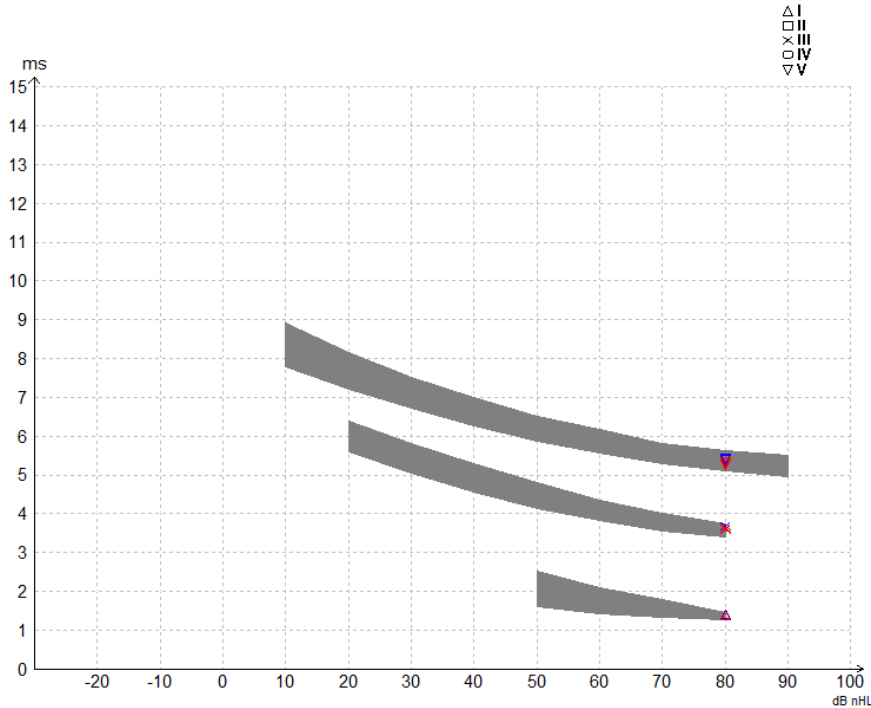


Vælg Interlatency for at få vist latensværdier mellem spidser og de interaurale latensdifferensværdier mellem spidser for alle markerede potentialer for venstre og højre ører.



3.2.3 Latency Graph (Latenstidsgraf)

Viser en grafisk fremstilling af alle markerede potentialers latenser. Hermed kan man nemt fortolke latensmæssige ændringer i relation til ændringer i stimulusintensiteten. Det gråskyggede område angiver det normative område og bliver vist forudsat normative latensdata er blevet tilføjet i Systemopsætningen. Data for køn og alder tages fra databasen for at gøre det muligt at vælge de tilsvarende normative latensdata.

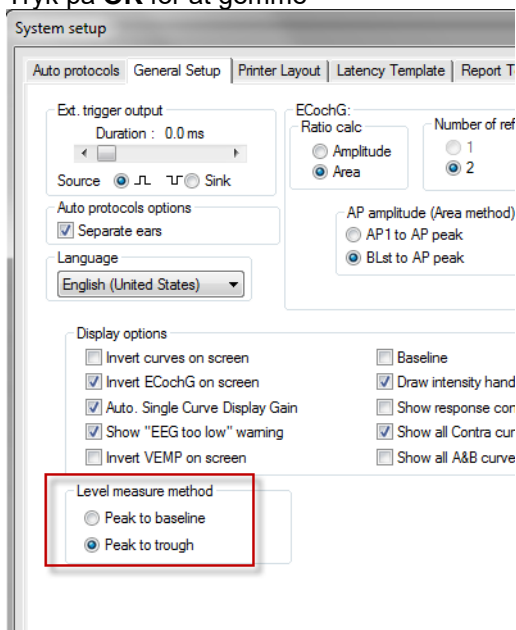


3.2.4 Display of the Peak to Trough Markers

(SN10 marker) (EPx5 software only) (Visning af spids- og bølgedalsmarkører (SN10 markør) (Kun EPx5 software))

Som standard beregnes amplituden på potentialerne fra spidser til baselinjen. For at aktivere markører i redigér-fanen, så -amplituder kan beregnes på basis af spidsværdi til bølgedal følges disse instruktioner.

1. Fra fanen **General setup** ændres **Level measure method** til "Peak to trough"
2. Tryk på **OK** for at gemme





Tr-knapperne vil nu være synlig på **Edit-fanen** til manual positionering af de forskellige SN10/bølgedalsmarkører.

The screenshot shows a software interface with a 'Latency times' table on the left and a waveform graph on the right. The 'tr' buttons in the latency table are highlighted with a red box. The waveform graph shows a red trace with markers III, IV, and V. A scale bar indicates +400 nV and a red box shows the value 60.

Measured	2000	Masking	Off	Wave repro.
Rejected	0%	Stim./Sec	27.7	Residual noise
Rejection	±0.0µV	Headset	ABR3A	Polarity

Latency times

	ms	µV	
I			tr
II			tr
III	3.87		tr
IV			tr
V	6.0	0.521	tr
CR			tr
RA			tr
INC			tr

H-III
III-V 2.13

Show conditions Show Fmp graph

+400 nV
60

3.3 Windows® 10 og 11 undlader at vise Hjælp

I visse tilfælde er det ikke sikkert, at den version af Windows® 10 & 11 man bruger er kompatibel med den online hjælp i softwaren. Hvis hjælpefunktionen ikke virker er det nødvendigt at downloade og installere KB917607 (WinHlp32.exe) fra Microsofts hjemmeside.



3.4 Genvejstaster på pc'en

Mange af funktionerne som kan udføres ved at trække og klikke med musen kan udføres ved hjælp af tastaturet.

Genvej	Beskrivelse
Ctrl +F7	Gå til midlertidig opsætning
F1	Vis emner i Hjælp
F2	Start / Stop test
F3	Next Intensity (Næste intensitet)
F4	Pause / Genstart test
Ctrl + F4	Vis Kontrakurve
F5	Rearranger kurver
Ctrl + F5	Gruppér kurver
F6	Foreslå potentialemarkører
F7	Rapport
Ctrl +F7	Gå til midlertidig opsætning
F8	Udskriv session
F9	Vis A-B kurver
Skift + F9	Vis alle A-B kurver
F10	Aktivér Patientinstruktion
Ctrl + Shift + F4	Vis alle kontrakurver
Ctrl + L	Skift til latensfaneblad
Ctrl + R	Skift til Optag-fanen
Ctrl + E	Skift til Redigér fanen
Ctrl + P	Udskriv session
Shift + F1	Konteksthjælp
Ctrl + N	Gem & Ny
Ctrl + Shift + N	Add to current session (føj til den aktuelle session)
Alt + X	Gem & Forlad
Side ned	Skift tilbage gennem sessionshistorik
Side op	Skift fremad gennem sessionshistorik
Home	Retur til den aktuelle session
End	Gå til ældste sessionshistorik
Alt + F	Menuen Filer
Alt + E	Menuen Redigér
Alt + V	Menuen Vis
Alt + H	Menuen Hjælp
Op/Ned pile	Skift displayforstærkning
Højre-/venstrepile	Skift optagevindue
Tast 1	Bølgeformmarkør 1 under redigeringsfanen
Tast 2	Bølgeformmarkør 2 under redigeringsfanen
Tast 3	Bølgeformmarkør 3 under redigeringsfanen
Tast 4	Bølgeformmarkør 4 under redigeringsfanen
Tast 5	Bølgeformmarkør 5 under redigeringsfanen



3.5 Patientklargøring før test

Før testen skal patienten være orienteret om testproceduren, øregangen skal være undersøgt, huden skal være klargjort til elektrodeplaceringen og overfladeelektroderne skal være placerede på patienten.

Alle indgange på kabelklemmen, som er forbundet til forforstærkeren, skal have et elektrodekabel isat og skal være forbundet til patienten via elektroder.

Hvis en indgang står "åben" eller et kabel ikke er forbundet til patienten via en elektrode, sker der en afvisning og testen kan ikke gennemføres. Både den ipsilaterale og kontralaterale EEG bliver evalueret for at fastlægge afvisningen.



ADVARSEL

Kvælningsfare.

Hold kablerne væk fra spædbarnets hals



FORSIGTIG

Undgå kontakt mellem ubenyttede elektroder og alle andre ledende dele

3.5.1 Impedanscheck



Tryk på Imp.-knappen, og drej grebet så langt i urets retning, som det kan komme.



Drej langsomt grebet mod urets retning.



LED'en for hver elektrode vil skifte fra rød til grøn, efterhånden som impedansen bliver fundet for hver elektrode.



Tryk på Imp.-knappen for at forlade impedansmodus før testen.

3.5.2 Transducere

Før testen skal de påtænkte transducere i målingen placeres korrekt på patienten.

Forsinkelse for insert telefonerne og høretelefonerne er udkompenseret i softwaren, så tiden 0 ms på tidsskalaen er lig med den akustiske præsentation. Derfor er potentiale latenserne på testskærmen de sande latenser som er sammenlignelige på tværs af transducerne.

Yderligere information om testforberedelse kan findes i Eclipse Additional Information.



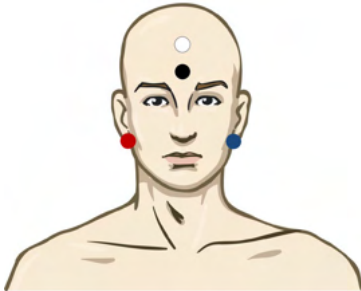
3.6 Optagelse af ABR-tærskelværdien

ABR-tærskeloptagelser bruges til at fastlægge tærskelværdien for personer, som ikke kan deltage i traditionel adfærdsmæssig audiometri.

Før testen skal man sikre sig, at patienten er afslappet. Man kan sikre sig dette ved at holde øje med EEG-vinduet øverst til højre i optagelsesvinduet.

3.6.1 Montering af elektroder

Test af ABR-tærsklen bruges traditionelt til at fastlægge graden af høretab i pædiatriske tilfælde eller i populationer, der er vanskelige at teste. En typisk montering ved en ABR-tærskeloptagelse er:



RØD - højre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

BLÅ - Venstre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

HVID - Isse eller øverst på panden (aktiv eller ikke-inverterende)

SORT - Jordforbindelse nederst på kinden eller nederst på panden - afstand på få cm. til den HVIDE elektrode skal overholdes.

3.6.2 ABR-tærskelstimuli

Typisk vil en ABR-tærskeloptagelse begynde ved 45 dB nHL, og man afgør om stimuli skal øges eller mindskes.

CE-Chirp® og CE-Chirp® LS

NB CE-Chirp® og NB CE-Chirp LS
500 Hz, 1 kHz, 2 kHz og 4 kHz

Tone burst 250 Hz – 4 kHz

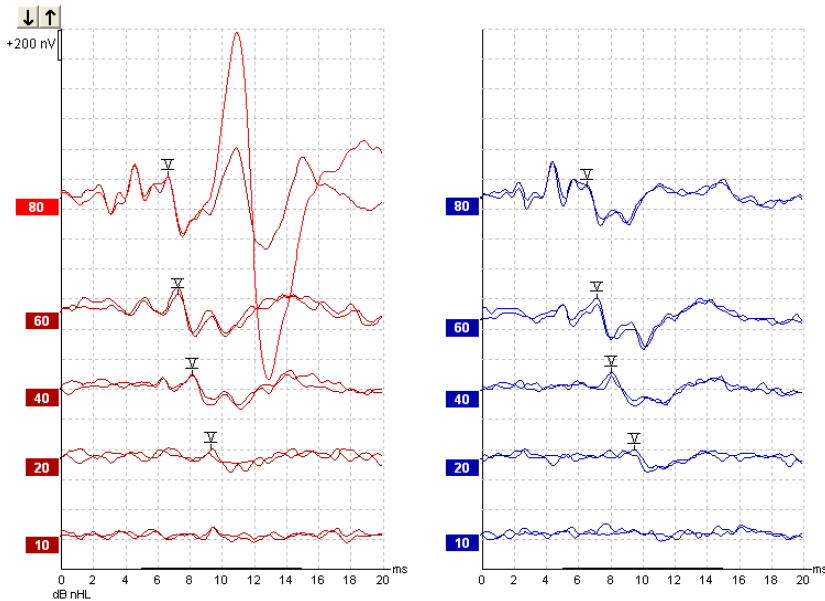
Klik

Brugerdefineret WAV-fil (når licens til forskningsmodulet er aktiveret)



3.6.3 Redigering af ABR-tærskeloptagelser

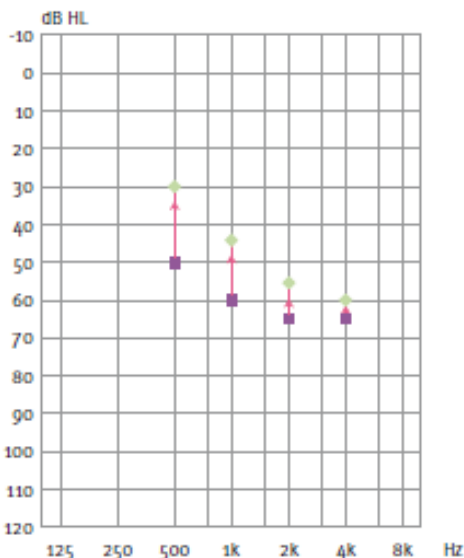
En typisk ABR-tærskeloptagelse bruger NB CE-chirp® LS eller toneburst til tærskelvaluering.



Ovenfor ses et eksempel på en optagelse med 2 kHz toneburst. Læg mærke til den betydelige PAM-respons fra den højre side forårsaget af den høje stimulus fra 80 dB nHL. ABR-tærsklen ved 20 dB nHL ved 2kHz som er fundet her vil være vel indenfor det normale hørebare område.

3.6.4 Fortolkning og brug af ABR-tærskelresultater.

ABR-tærskelmålinger bruges ved tilpasning af høreapparater til små børn. Korrektionsfaktorer for ABR i forhold til adfærd findes i en del tilpasningssoftware såsom DSL v 5.0a og Oticons tilpasningssoftware. Herved tilbydes audiologen en løsning, hvis de leverede høretærskler ikke er korrigerede.



	500 Hz	1 kHz	2 kHz	4 kHz
Stimuli dB nHL	50	60	65	65
Korrektion (dB)*	-20	-15	-10	-5
DB estimeret høreniveau eHL	30	45	55	60

Til venstre ses et eksempel på et estimeret audiogram. De lilla firkanter står for nHL-værdier, de grønne punkter repræsenterer eHL-værdierne. Til højre ses korrektionsværdierne, disse *frekvens-specifikke ABR-korrektionsfaktorer bruges med den retningsgivende DSL-formel for luftledningstærskelværdier. De samme korrektioner bruges i Genie tilpasningssoftwaren når man vælger 'Tone-burst ABR'.*

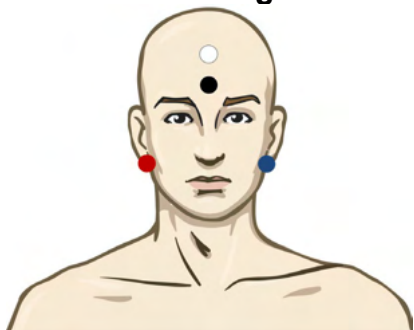


Yderligere information om tærskelbestemmelser med ABR kan findes i Eclipse Additional Information.

3.7 Neurolatenstids målinger

Neurotests bruges traditionelt til at hjælpe med at bestemme funktionen af hørebånen i relation til akustiske neurinomer og andre abnorme tilstande i nervesystemet.

3.7.1 Montering af elektroder



RØD - Højre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

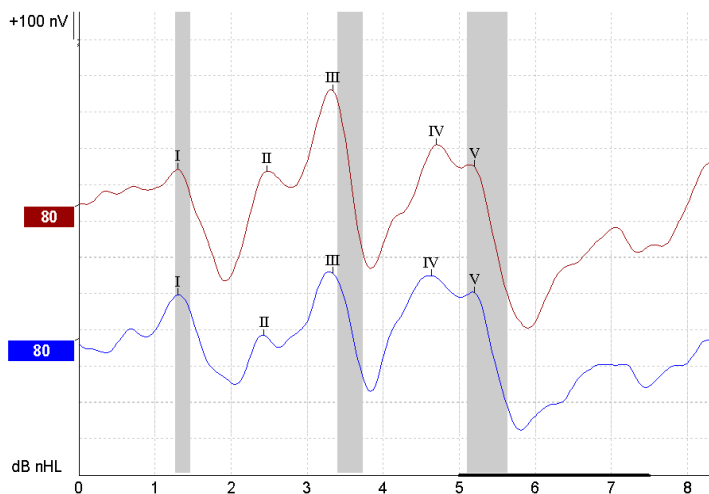
BLÅ - Venstre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

HVID - Isse eller øverst på panden (aktiv eller ikke-inverterende)

SORT - Jordforbindelse nederst på kinden eller nederst på panden - afstand på få cm. til den HVIDE elektrode skal overholdes.

3.7.2 Redigering af optagelser af neurolatensværdier

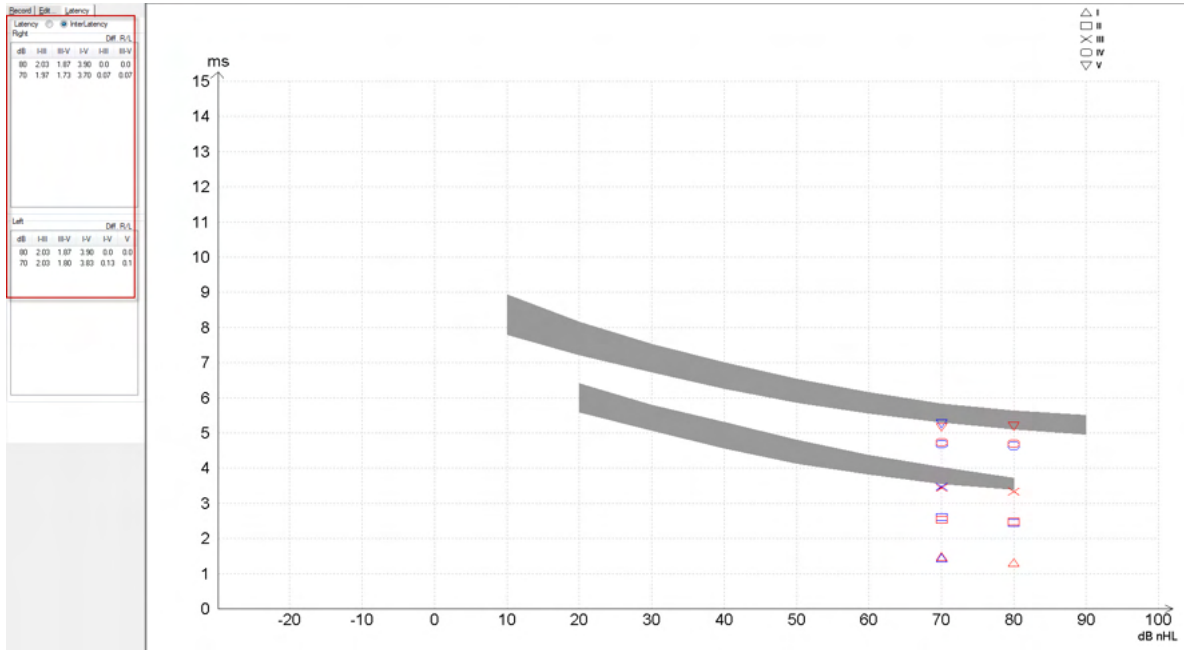
En neurolatensoptagelse udføres typisk med Klik og CE-Chirp LS med stimulusniveauer fra 80 dB nHL.



Ændringer i responslatensen mellem højre og venstre side optages og sammenlignes.

Eclipse benytter også markører for langsom og høj hastighed og udfører beregningen af latenser mellem spidser for potentialets V-markeringer (mellem venstre og højre) og for latensforskydning mellem spidser fra hurtig til langsom.

På latenssiden ses neurolatenstidsdiffrenser plottet i en latensgraf, på den venstre side (det røde felt) findes eksakte latenser og interlatensværdier og de er beregnede for hver af potentiale-markeringerne I, II, III, IV og V såfremt de er afsat i grafen.



Beregningerne af latenser og interlatens angives på udskriften.

Curve	Latencise (ms)					Interlatencise diff. R/L						
	I	II	III	IV	V	I-II	II-V	I-V	I-III	II-V	I-V	V
80R	130	247	333	470	5.20	2.03	1.87	3.90	0.0	0.0	0.0	0.0
80L	130	243	333	463	5.20	2.03	1.87	3.90	0.0	0.0	0.0	0.0

Der henvises til lokale bestemmelser med hensyn til maksimal latenstidsdifferencer mellem hvert øre. Vær opmærksom på at kompensere for enkeltsidigt høretab i det høje frekvensområde, med korrektion for den gennemsnitlige egnethed.

- 4 kHz tab < 50 dB nHL: ingen korrigerig.
 - Fratræk 0,1 ms pr. 10 dB over 50 dB nHL.
- Selters & Brackmann (1977), også beskrevet i NHSP UK.*

Der henvises til neurolatenstidsfunktioner beskrevet under fanerne Record og Edit i manualen for og kvikguiden Neuro Latency Testing with Eclipse i Additional Information.

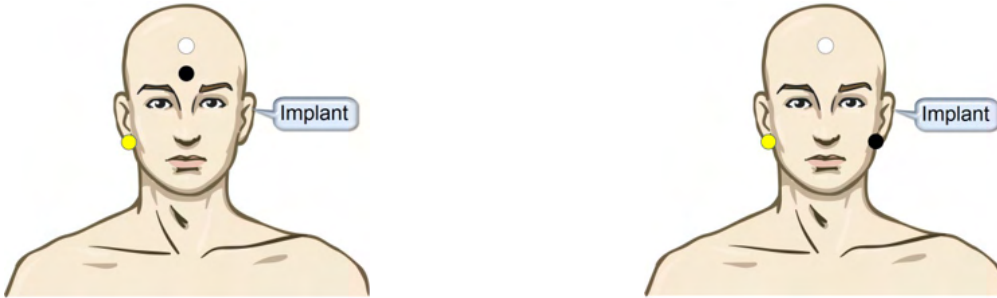
Yderligere information om eABR-optagelser kan findes i Eclipse Additional Information.



3.8 eABR målinger

En eABR (elektrisk ABR)-tærskel bruges traditionelt til at bestemme graden af cochlear tuning ved pædiatriske patienter eller i populationer, der er vanskelige at teste.

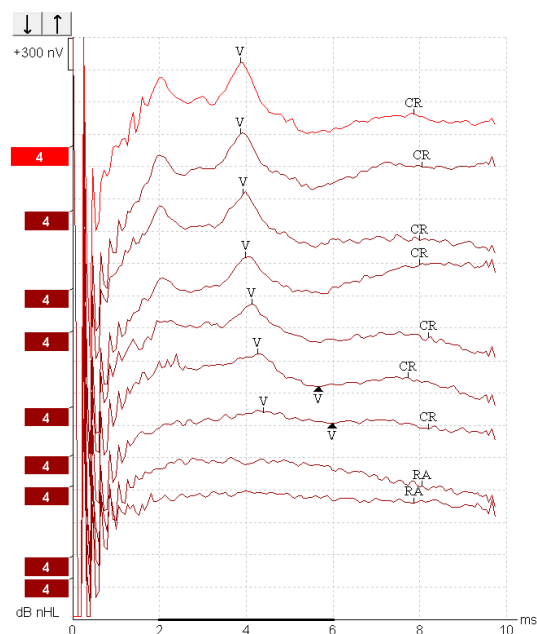
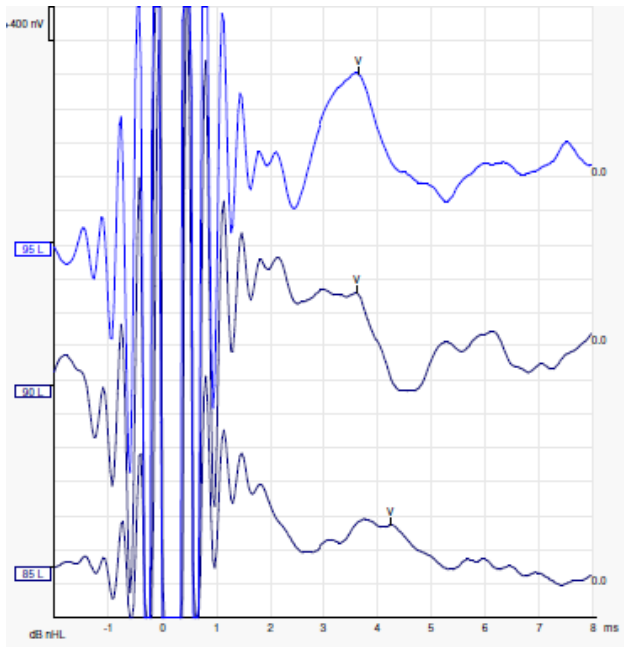
3.8.1 To forslag til elektrodemonteringer ved eABR



- GUL Kontralateral (ikke implantat) øreflip eller mastoid.
- HVID Isse/øverst på panden eller CZ (aktive eller ikke-inverterende elektrode)
- SORT Jordforbindelse nederst på panden eller ipsilateralt på implantatsiden for at reducere spoleinterferens

3.8.2 Redigere eABR optagelser

De elektriske stimuli præsenteres fra cochlearimplantatsystemet hvorfra aktuelt elektrisk strømniveau, hastighed og elektrodebånd vælges.



Venstre eABR-optagelser fra en ung, mandlig patient der bærer en CI fra Advanced Bionics.

Højre eABR-optagelse fra en voksen, der bærer en Cochlear Freedom CI.

Brug funktionen 'skjul stimulusartefakt' for at opnå nemmere evaluering uden den store CI artefakt!



3.8.3 Elektriske tærsklestimerer ved tilpasning af cochlearimplantater.

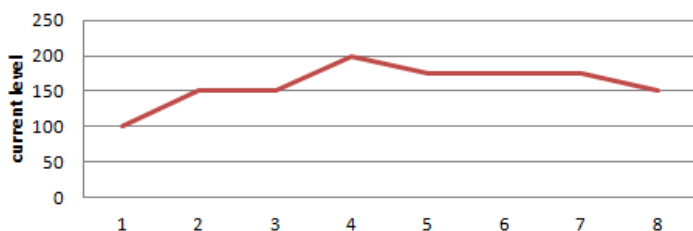
Der findes typiske eABR-modus i softwaren til cochlearimplantater.

eABR-testen er et nyttigt værktøj til estimering af de niveauer, der aktuelt er behov for i hvert elektrodebånd med henblik på tuning af cochlear-enheden.

I en typisk eABR-test testes hvert elektrodebånd ikke på grund af den tidskrævende procedure forbundet med test af de mange elektrodebånd. Der bruges i stedet interpolation hen over de mange elektrodebånd. Det viste eksempel er en estimeret eABR-tuning for en Cochlear Freedom.

CL\ elektrodebånd	1	2	3	4	5	6	7	8
Optaget eABR-tærskel	100			200				150	
Interpolationsværdi		150	150		175	175	175	

electrodes..



Det foreslås at bruge funktionen 'bølgeformnote' til at tilføje det CI-strømniveau, der anvendes til hver bølgeform.

Yderligere information om eABR-optagelser kan findes i Eclipse Additional Information.



3.9 ECochG-optagelser

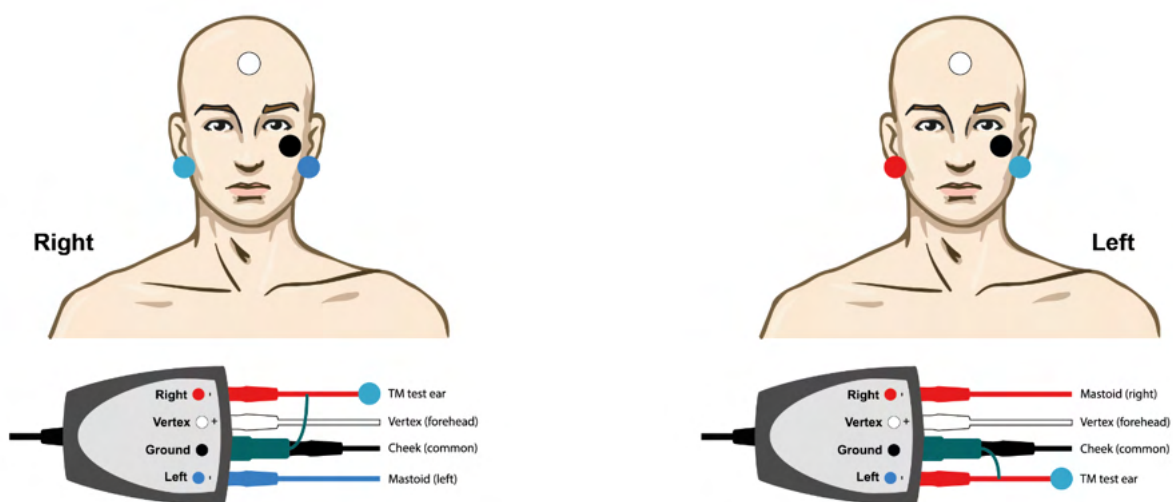
En ECochG (elektrocochleografi) er et mål af responsen fra cochlea (summationspotentialet (SP), aktionspotentialet (AP) og cochleæremikrofonien (CM)). ECochG bruges til forskellige formål, dvs. til diagnosticering af Menières sygdom, perilymfatisk fistel og pludselig døvhed.

Det anbefales at bruge Tiptrodes, TMtrodes eller Transtympaniske elektroder til måling af elektrocochleogrammet. Selvom transtympaniske elektroder giver de mest robuste svar er de ikke anvendelige i alle klinikker.

3.9.1 Montering af ECochG-elektroder

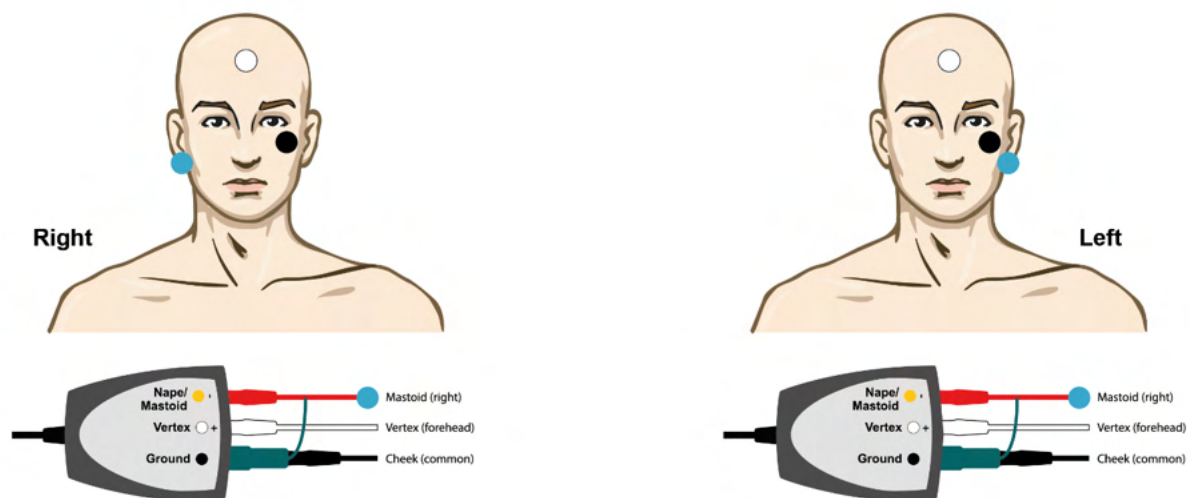
Eksempel på EPA4 TM-trode

Ved brug af EPA4 med en TM-trode flyttes det røde kabel, når der skiftes øre.



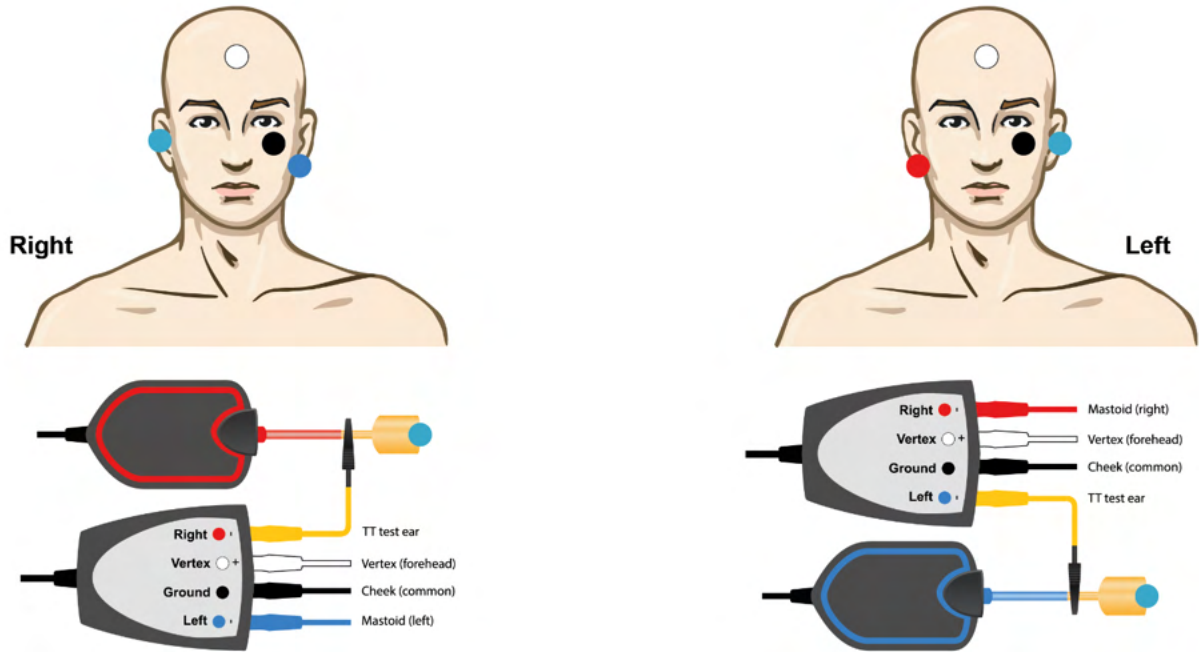
Eksempel på EPA3 TM-trode

Det er kun nødvendigt med en kanal til at udføre en ECochG med TM-troden, og for nemheds skyld kan EPA3 bruges.





Eksempel på EPA4 spidselektrode til venstre og højre øre.

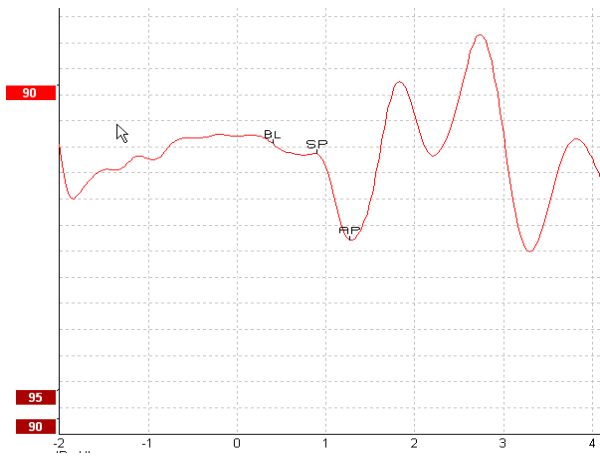


Eksempel på EPA3 spidselektrode, højre øre.

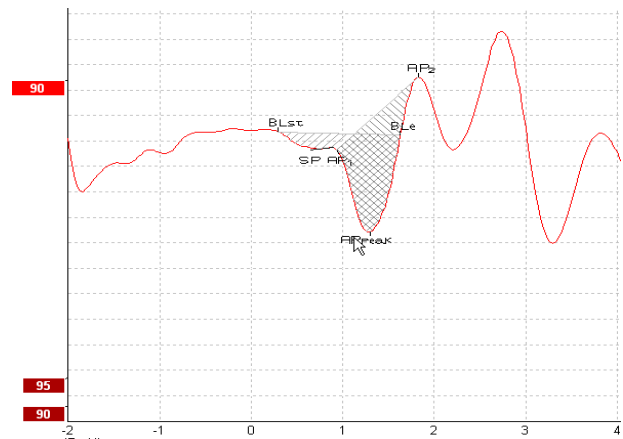




3.9.2 Redigering af ECoChG-optagelser



Eksempler på markeringer af amplitudeforhold



Eksempler på markeringer af områdeforhold

Yderligere information om ECoChG-optagelser kan findes i Eclipse Additional Information.



3.10 CM-optagelser

CM (cochlearmikrofoni) er en respons fra cochlea, der efterligner inputstimulus. Den bruges ved diagnosticering af dyssynkroni/ auditiv neuropati spektrum disorder (ANSD/AN).

Patientklargørelsen er af yderste vigtighed. Patienten bør være afslappet eller sovende i et roligt miljø. Det foretrækkes at patienten ligger ned under proceduren for at befordre et roligt og behageligt miljø.

3.10.1 CM elektrodemontering

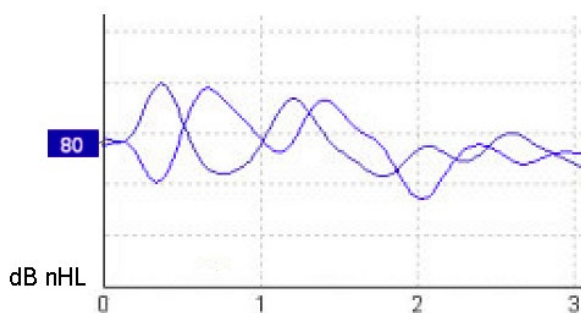
Det er muligt at indhente CM ved en standard ABR-elektrodemontering, men for at opnå et så tydeligt signal som muligt anbefales det at optage fra et punkt så tæt på udgangsstedet som muligt, så elektroder placeres ofte i øregangen, på trommehinden (TipTrode eller TMtrode) eller ved brug af en transtympanisk elektrode.

Montering af TipTrode og TMtrode er beskrevet under "ECochG-optagelser".

3.10.2 Stimuli ved CM-optagelser

CM bør måles ved brug af rarefaktion og kondensation klik ved et intensitetsniveau på 80-85 dB nHL.

3.10.3 Eksempel på CM-optagelse



Eksempel på en patient med ANSD, CM-optagelse, y-akse 100 nV pr. opdeling.

3.10.4 Fortolkning af CM-resultatet

Patienter med ANSD viser et abnormt CM, der viser sig som amplituder større end det normalerespons inden for de første millisekunder. Peak I ses ikke i alternerende polaritet når der stimuleres med høje niveauer ved ABR. Herudover er latensen ved CM-varigheden længere end forventet.

Yderligere information om CM-optagelser kan findes i Eclipse Additional Information.



3.11 AMLR-optagelser

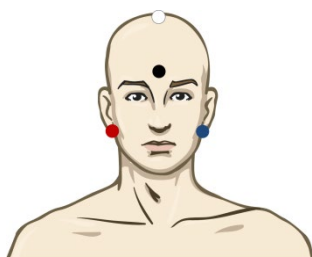
ALMR kan bruges til at fastlægge graden af høretab i voksne populationer.

Men den mest almindelige neurologiske brug af AMLR er til vurdering af den funktionelle integritet af hørebanelen over hjernestammeniveau i tilfælde hvor der er mistanke om læsioner og ved vurdering af monoorganisk høretab.

Mindre børn og spædbørn fremviser evt. ikke AMLR selv om deres auditive og neurologiske funktioner er intakte grundet deres højere sensitivitet for stimulusfrekvenser. I almindelighed bør AMLR fra børn under 10 år fortolkes med forsigtighed.

Stimuli brugt til AMLR er de samme som ved ABR stimuli i oktavbredde.

3.11.1 Eksempel på elektrodemontering ved AMLR



RØD Højre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

BLÅ Venstre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

HVID Sand CZ eller issen/øverst på panden (aktiv eller ikke-inverterende)

SORT Jordforbindelse nederst på kinden eller nederst på panden - afstand på få cm. til den HVIDE elektrode skal overholdes.

Patienten bedes om at slappe af eller at sove under testen.

Hvis der er brugt beroligende midler, f.eks. chloralhydrat såvel som under naturlig søvn vil ALMR-responsen ikke være påvirket.

AMLR-latensomfanget går fra 5-50 ms og amplitudeomfanget går fra 0-2 μ V.

3.11.2 Tilgængelige AMLR-stimuli

CE-Chirp® og CE-Chirp® LS

NB CE-Chirp® og NB CE-Chirp LS 500 Hz, 1 kHz, 2 kHz og 4 kHz

TB 250 Hz – 4 kHz

Klik

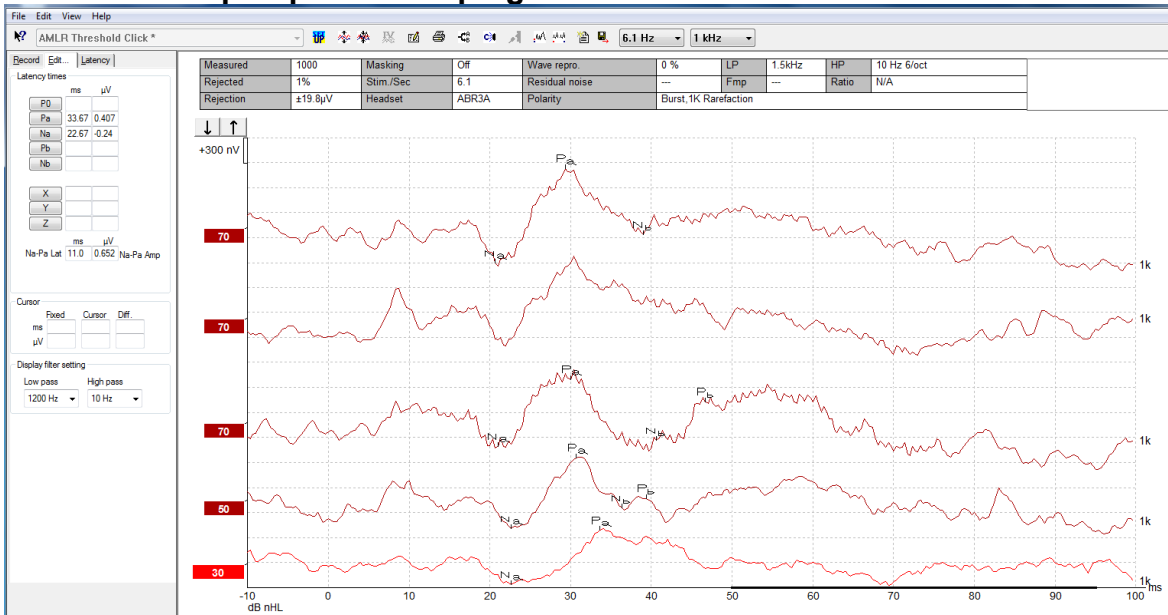
Brugerdefineret WAV-fil (når licens til forskningsmodulet er aktiveret)

Ved neurodiagnostik foretrækkes en moderat stimulusintensitet under 70 dB nHL

Ved estimering af tærskelresponsamplituden følges stimulusniveauet som ved traditionel ABR-tærskeltest.



3.11.3 Eksempler på AMLR-optagelser



En AMLR-optagelse med toneburst på 1 kHz til tærskelvaluering.

Cochlearimplantater

De længere latenser ved AMLR adskiller dem fra artefakter ved cochlearimplantatstimuli, som ses ved traditionel eABR. AMLR kan på denne måde bruges i vurderingen af hvor effektivt et cochlearimplantat er med hensyn til at aktivere hørebanelen.

Der henvises til AMLR-tærskelfunktioner beskrevet under fanerne Record og Edit i denne manual.

Yderligere information om AMLR-optagelser kan findes i Eclipse Additional Information.



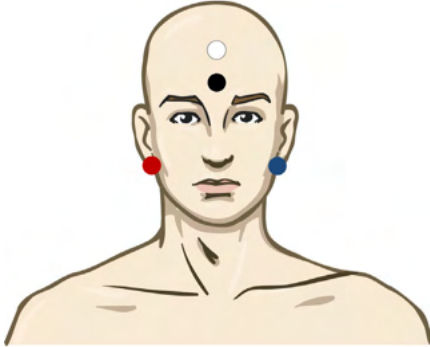
3.12 ALR-optagelser / kortikale ERA

ALMR tærskeltest bruges traditionelt til at fastlægge graden af høretab i voksne populationer. Sammenlignet med traditionelle ABR-stimuli i oktavbredde er stimuli ved ALR/ACR meget mere frekvensspecifikke på grund af længere toner og er meget tættere på de adfærdsmæssige audiometriske rentone-stimuli.

Patientens nervøsitet/opmærksomhedsniveau har en betydelig effekt på amplituderne ved ALR-responser. ALR-potentialerne ændrer sig når patienten bliver døsig eller falder i søvn. Når patienten sover er N1 amplituden mindre og P2 amplituden større. Imidlertid vil N1 øges med op til 50 % når patienten lytter efter ændringer eller er meget opmærksom på stimuli, mens P2 ser ud til at mindskes, når patienten er meget opmærksom på signaler. Responsen bliver vanepreget, så det er vigtigt at begrænse testsessionen og evt. teste på ny om nødvendigt.

Patienten instrueres i at sidde stille, være opmærksom og at læse en side. Det tilrådes ikke at udføre en ALR og P300 under på virkning af sedativer (*Crowley & Colrain, 2004*).

3.12.1 Eksempel på elektrodemontering ved en optagelse af ALR-tærskel



RØD - Højre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

BLÅ - Venstre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

HVID - Isse eller øverst på panden (aktiv eller ikke-inverterende)

SORT - Jordforbindelse nederst på kinden eller nederst på panden - afstand på få cm. til den HVIDE elektrode skal overholdes.

3.12.2 Stimuli

Typisk vil en ALR-tærskeloptagelse begynde ved 60 dB nHL, og man afgør om stimuli skal øges eller mindskes.

Tilgængelige ALR-tærskelstimuli er:

Tone burst B 250 Hz – 4 kHz

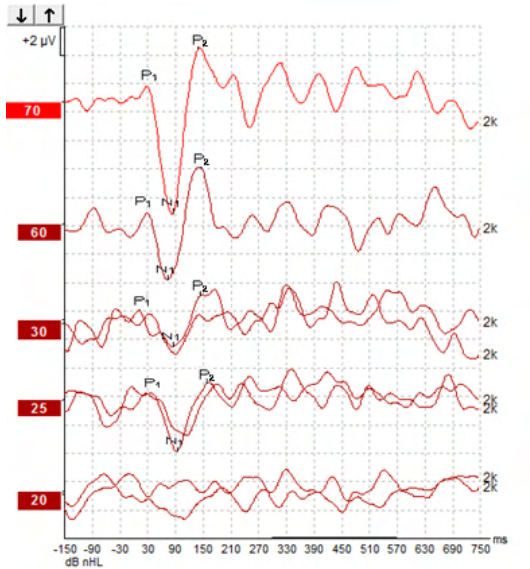
Klik

Brugerdefineret WAV-fil (når licens til forskningsmodulet er aktiveret)



3.12.3 Fortolkning af ALR-resultatet

ALR/ACR-latensomfanget går fra 50-300 ms og amplitudeomfanget går fra 0-20 uV. En typisk optagelse af ALR-tærskel, der bruger toneburst på 2 kHz ved tærskelvaluering.



Typisk begynder optagelsen af ALR-tærskelværdien ved 60 dB nHL og man kan så øge intensiteten med 20 dB eller sænke den med 20 dB og igen gå op med 10 dB under tærsklen. ALR-tærsklen ved 25 dB nHL ved 2 kHz som blev fundet her ville være vel indenfor det normalt hørbare område. Hvis man anvender en typisk korrektionsfaktor ville estimeret af den adfærdsmæssige audiogramtærskel være 18,5 dB HL ved 2 kHz.

Laveste responsniveau >5 uV: interpolér

Laveste responsniveau <5 uV: er tærskelværdien

3.12.4 Elektrofysiologisk tærskelvaluering og tilpasning af høreapparater til spædbørn

Adfærdsbetingede korrektionsfaktorer for ALR-tærskelværdier for estimering af høretærskler til brug ved tilpasning af høreapparater.

Eksempel på korrektion fra dBnHL til dB eHL.

	500 Hz	1000 Hz	2000 Hz	4000 Hz
ALR-tærskel i dB nHL	50	60	65	65
Gennemsnitlig korrektion (dB)*	- 6,5	- 6,5	- 6,5	- 6,5
dB estimeret høreniveau eHL	43,5	53,5	58,5	58,5

Reference Lightfoot, Guy; Kennedy, Vicki. *Cortical Electric Response Audiometry Hearing Threshold Estimation: Accuracy, Speed, and the Effects of Stimulus Presentation Features. Ear and Hearing 27(5):p 443-456, October 2006. | DOI: 10.1097/01.aud.0000233902.53432.48*

"Resultater: Middelfejlen i de skønnede N1-P2-tærskelværdier var på 6,5 dB uden væsentlig frekvenspåvirkning. Efter korrektion for dette bias lå 94 % af de enkelte skøn af tærskelværdier indenfor 15 dB af adfærdstærsklen, og 80 % lå indenfor 10 dB. Det tog i gennemsnit 20,6 minutter at fastslå de 6 skønnede tærskelværdier (3 frekvenser, 2 ører)."

Yderligere information om ALR-optagelser kan findes i Eclipse Additional Information.



3.13 Optagelse af P300/MMN

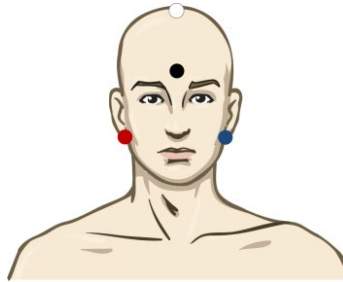
P300 og MMN (mismatch negativitet) kan bruges til evaluering af hørefunktionen.

MMN-testen er i særdeleshed relateret til hjernens evne til at skelne mellem forskellige talelyde.

MMN fremkaldes med et "oddball" paradigme hvor ikke-hyppigt forekommende lyde indlejres i en serie af hyppigt forekommende standardlyde.

Varigheden af P300/MMN stimuli er meget længere end traditionelle ABR-stimuli.

3.13.1 Eksempler på elektrodemontage ved P300/MMN



RØD - højre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

BLÅ - Venstre mastoid eller øreflip (reference eller invertering)

Det tilrådes at forbinde den røde og blå elektrode, så en gennemsnitlig reference opnås.

HVID - Sand CZ (aktiv eller ikke-inverterende)

SORT - Jordforbindelse nederst på kinden eller nederst på panden - afstand på få cm. til den HVIDE elektrode skal overholdes.

Patientens nervøsitet/opmærksomhedsniveau har effekt på amplituderne ved MMN-responser.

MMN kan også fremkaldes når patienten er opmærksom på stimuli, men det er vanskeligt at måle det i denne tilstand på grund af overlap fra N₂₁ komponenten.

Som resultat heraf anbefales det at MMN optages når patienten ignorerer stimuli og læser eller ser en video uden lyd men med undertekster, så der ikke lægges mærke til stimuli.

MMN-amplituderne mindskes ved øget søvnighed og i sovende tilstand.

Det tilrådes ikke at udføre P300/MMN under indvirkning af sedativer.

P300/MMN-latensomfanget går fra -100 – 500 ms og amplitudeomfanget går fra 0 – 20 μ V.

3.13.2 Tilgængelige P300/MMN-stimuli

Tone burst 250 Hz – 4 kHz

NB CE-Chirp® og NB CE-Chirp LS
500 Hz, 1 kHz, 2 kHz og 4 kHz

Brugerdefineret WAV-fil (når licens til
forskningsmodulet er aktiveret)



3.13.3 Summering af parametre for P300 og MMN

		P1, N1, P2 supratærskel P300	MMN
Patient	Tilstand	Vågne og reagerende voksne, børn og spædbørn	Vågne og reagerende voksne, børn og spædbørn
	Øjne	Åbne øjne	Åbne øjne
	Betingelser	Er opmærksom på eller ignorerer tilstande	Ignorerer tilstande
Stimuli	Stimulityper	Toneburst, talte vokaler eller kombinationer af konsonanter/vokaler	Toneburst, talte vokaler eller kombinationer af konsonanter/vokaler
	Interval mell. forekomst	1-2 sek.	0,1-1 sek.
	Stimulusvarighed		50 – 300 ms Vær opmærksom på overlappende responser hvis analysetiden er kort
	Præsentation		Oddball paradigme Afvigelsessandsynlighed 0,05 – 0,20 Antal afvigelser mindst 200
	Intensitet	60 – 80 dB peSPL	60 – 80 dB peSPL
Optagelser	Referenceelektrode	Næsetip for den gennemsnitlige reference (forbundne elektroder)	Næsetip for den gennemsnitlige reference (forbundne elektroder)
	Filtrering	1-30 Hz.	1-30 Hz.
	Analysetid	Præ-stimuli -100 ms Post-stimuli - 700 ms eller mere	Præ-stimuli - 50 ms eller mere Post-stimuli - 400 ms eller mere
	snit	50 – 300	50 – 300
	gentagelser	Mindst 2	Mindst 2, resulterende i mindst 200 afvigelser.
Målinger	Voksne	P1, N1, P2	Enhver alder, brug differenspotentialiet (respons på afvigende) Amplituder, grundlinje til spids, spidslatens Overvej gennemsnitlig MMN-amplitude i responsvinduet Brug latensvinduet med overordnede gennemsnitsdata
	Børn	P1, N200-250	
	Spædbørn	Pålidelige komponenter	
	Målinger	Amplituder, grundlinje til spids, spidslatens Brug latensvinduet med overordnede gennemsnitsdata	
Responsforekomst	Bestemt af	Replicérbare komponenter Responser er 2-3 x større end amplituden i præ-stimulusintervallet	Replicérbare komponenter Responser er 2 – 3 x større end amplituden i præ-stimulusintervallet

Yderligere information om P300 & MMN-optagelser kan findes i Eclipse Additional Information.

3.14 Systemydelse / Loop Back (LBK15) test

Tilbagekoblingsboksen (LBK15) gør det muligt nemt at tjekke impedansmålesystemet, stimuluskvaliteten og dataindsamlingen. Yderligere information om LBK 15-proceduren kan findes i Eclipse Additional Information.



4 Brugsanvisning VEMP

VEMP-modulet kan være en standalone licens eller licenseret med EP15/EP25 softwaren. Der henvises til kapitel 3 for et overblik over de forskellige egenskaber og funktioner i EP15/25 softwaren. Egenskaber og funktioner, der kun nytter sig VEMP beskrives i dette afsnit.



1. Al kontakt mellem de ledende dele af elektroderne eller deres tilslutninger, herunder den neutrale elektrode og andre ledende dele, herunder jordforbindelser skal undgås.
2. Kontrollér opsætningen før optagelser foretages og tjek, at den korrekte type lydstimulus, lydniveau, filtrering og optagelsesvindue bruges, da andre operatører kan have ændret eller slettet i protokolindstillingerne. Under optagelserne kan stimulusparametrene ses i brugergrænsefladen.
3. Hvis systemet ikke har været brugt en tid, bør operatøren inspicere transducerne (f.eks. kontrollere siliconeslangen på høretelefonindsatsen for revner) og elektroderne (tjek udløbsdatoen for engangselektroder, tjek kabler for beskadigelser) så man sikrer sig, at systemet er klar til at begynde tests og at producere præcise resultater.
4. Der må kun bruges elektrode-gel beregnet til elektroencefalografi. Følg producentens anvisninger med hensyn til brug af elektrode-gel.
5. Forekomster af tinnitus, hyperakusis eller anden følsomhed overfor høje lyde kan være kontraindikative for tests, hvor stimuli med høj intensitet bruges.
6. Patienter med problemer i nakke/halsregionen bør vurderes med hensyn til om de er i stand til at opretholde tilstrækkelig SCM-muskelspænding under testen uden at opleve yderligere smerte eller ubehag. Hvis der er tvivl, bør en læge konsulteres inden testen.
7. VEMP-responsen er følsom for stimulusniveauet, der når frem til det indre øre. Et konduktivt høretab, som stammer fra problemer med mellemøret der svækker det stimuli der når frem til det indre øre, er en kontraindikation for tests med luftledede stimuli.

BEMÆRKNING

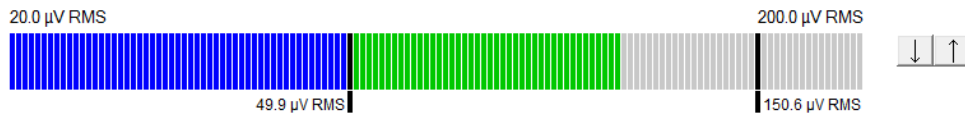
1. Eclipse-systemet omfatter et 2-kanals inputfelt, som gør det muligt for brugeren at oprette målinger for hvert øre uden at skulle skifte elektroder.
2. EP-systemets digitale filtre svækker til en vis grad uønskede signaler/frekvenser.
3. Operatøren kan have gavn af at holde øje med bjælken med rå EEG-data og at ændre på forstærkningsfiltrene i autoprotokolopsætningen for at forbedre målingernes kvalitet. Filtrene kan modificeres forud for eller under en optagelse.



4.1 Opsætning af forforstærker

Når VEMP-testtypen vælges, vil forforstærkeren automatisk indstille forstærkningen lavere (fra 80 db til 60 db) for at håndtere det store muskelpotentiale ved responsen.

4.2 VEMP-monitor



VEMP-monitoren viser de igangværende EMG-kontraktioner/aktivitet under testen. De to sorte, lodrette bjælker på displayet angiver det ønskede kontraktionsomfang for testen. Når patientens EMG-kontraktioner falder indenfor det definerede område vil bjælken blive grøn, stimulus præsenteres i patientens øre og responsen optages. Når EMG-kontraktionen falder over eller under det definerede område vil bjælken blive rød (for det højre øre) og blå (for det venstre øre). Tilpas definitionsområdet for EMG ved at trække de sorte bjælker til den ønskede grænse ved hjælp af musen.

VEMP-monitoren deaktiveres når man kører under oVEMP-fabriksprotokollen.

4.3 VEMP potentiale markører

	ms	μV
P1		
N1		
P1'		
N1'		
CR		
RA		
INC		

N1-P1 ms μV Amp
(LA-SA)/(R+L)

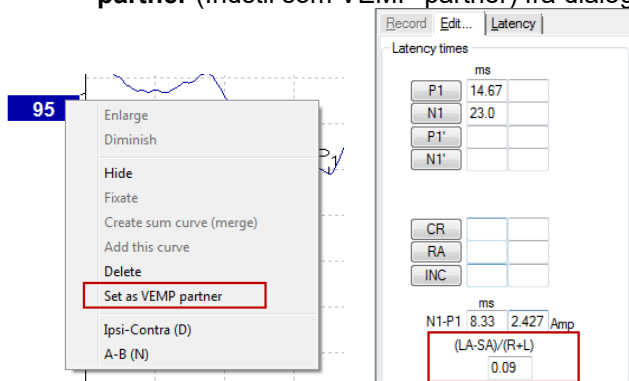
P1 og N1 markeringer findes til markering af de positive og negative punkter på kurven. Derudover er markeringerne P1' og N1' tilgængelige når der er blevet kørt flere målinger med den samme intensitet. Data for absolut latens og amplitude vises i tilsvarende ms- og μV-felter når potentialer er blevet markerede.



4.4 Beregning af VEMP-asymmetriratio (VEMP Partner)

For at beregne og vise asymmetriratioen mellem to kurver skal de kurver der skal sammenlignes være knyttet til hinanden (1 venstre respons og 1 højre respons). VEMP-asymmetriratioen beregnes ikke før en VEMP-partner er valgt.

1. Dobbeltklik på den højre eller venstre VEMP-kurves intensitetshåndtag for at vælge den.
2. Dernæst højreklikkes på det modsatte øres VEMP-kurves intensitetshåndtag og vælg **Set as VEMP partner** (Indstil som VEMP-partner) fra dialogboksen. Nu er asymmetriratioen synlig.



3. For at fjerne linket mellem to potentialer højreklikkes på den ikke valgte kurves håndtag, hvorefter man vælger **Remove as augmented VEMP partner**. (Fjern som forstærket VEMP-partner).

VEMP-asymmetrien beregnes efter følgende formel:

$$\frac{LA - SA}{R + L}$$

Hvor:

LA er den største amplitude for kurverne for det venstre eller højre øre.

SA er den mindste amplitude for kurverne for det venstre eller højre øre.

R er den højre kurves amplitude

L er den venstre kurves amplitude

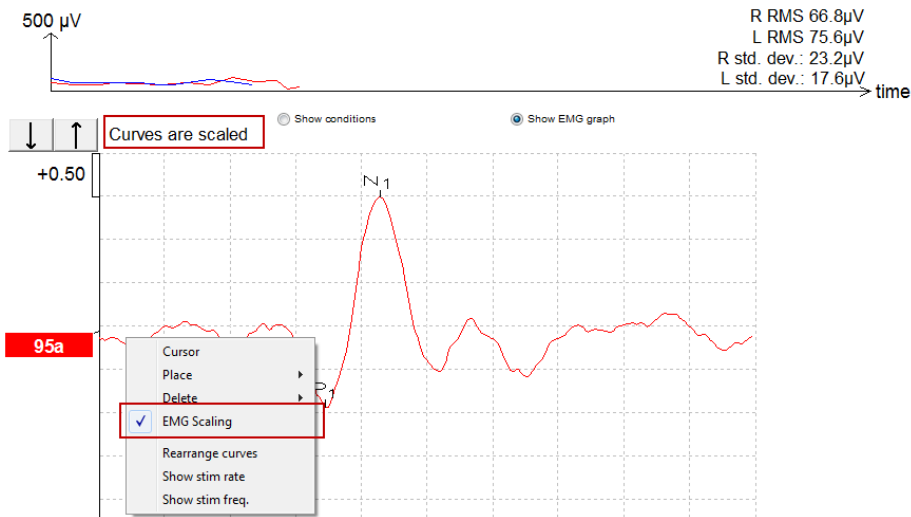
Bemærk: Indstilling af VEMP-partnere er kun mulig når hhv. højre og venstre kurve er blevet optaget med samme parametre.



4.5 VEMP-skalering

Den gennemsnitligt korrigerede (middelværdi) EMG for hver optagelse beregnes på baggrund af præ-stimulus EMG under testen. For at normalisere rå VEMP-amplituder til kompensering for uens SCM-muskelkontraktioner bliver optagelsen skaleret med en faktor afhængigt af størrelsen af EMG, der er optaget fra hver præ-stimulusperiode.

Vælg EMG-skalering ved at højreklikke på kurven. Alle kurver bliver nu skalerede og en indikation på testskærmen vil fortælle, at skalering er aktiveret.





4.6 cVEMP

cVEMP er en yderligere test til vurdering af det vestibulære system og bruges ved diagnosticering af Superior Canal Dehiscence (SCD). cVEMP er et fremkaldt potentiale der bruges til at teste sacculus og dens afferente kanal.

4.6.1 Elektrodemontering til cVEMP



Rød	Højre SCM (reference eller inverterende)
Hvid	Klavikulærleddet (aktivt/ikke-inverterende)
Sort	Pande (jord)
Blå	Venstre SCM (reference/inverterende)

4.6.2 cVEMP-stimuli

Typisk bruges en 500Hz toneburst til cVEMP-testning, da den giver den største responsamplitude. Andre stimuli tilgængelige til test inkluderer:

TB 250 Hz – 4 kHz

Klik

Brugerdefineret WAV-fil (når licens til forskningsmodulet er aktiveret)

4.6.3 Standardparametre for indsamlingen

Standardindstillingerne for cVEMP-protokollen ved stimulus og optagelser er:

Stimulusparametre

- Type: 500 Hz ToneBurst, Blackman (2:2:2)
- Styrke: 5,1/s
- Intensitet: AC: Typiske anvendes ≥ 95 dBnHL, men er ikke forvalgt og skal indstilles af brugeren, før testen startes.

Optagelsesparametre

- Lavpasfilter: 1000 Hz
- Højpasfilter: 10 Hz 6/oct
- Elektrodeimpedans mindre end 5 kohms, med interelektrodeimpedans mindre end 3 kOhm
- Optagelse af epoch 100 ms med en optagelsesperiode på 10 ms prestimulus og en optagelsesperiode på 90 ms post stimulus
- Cirka 150 strøg pr. bølgeform skal indsamles.
- EMG-kontrolleret stimulus (kun cVEMP), 50 μ V RMS til 150 μ V RMS, at stræbe efter 100 μ V

4.6.4 Fremgangsmåde

1. Bekræft lave impedanser (under 5 kOhm).
2. Vælg intensiteten, og vælg det øre, der skal testes.
3. VEMP-responsamplituden har snæver forbindelse med kontraktionerne i den venstre og højre SCM-muskel. Instruér patienten i at dreje hovedet til højre eller venstre for at aktivere musklen i den



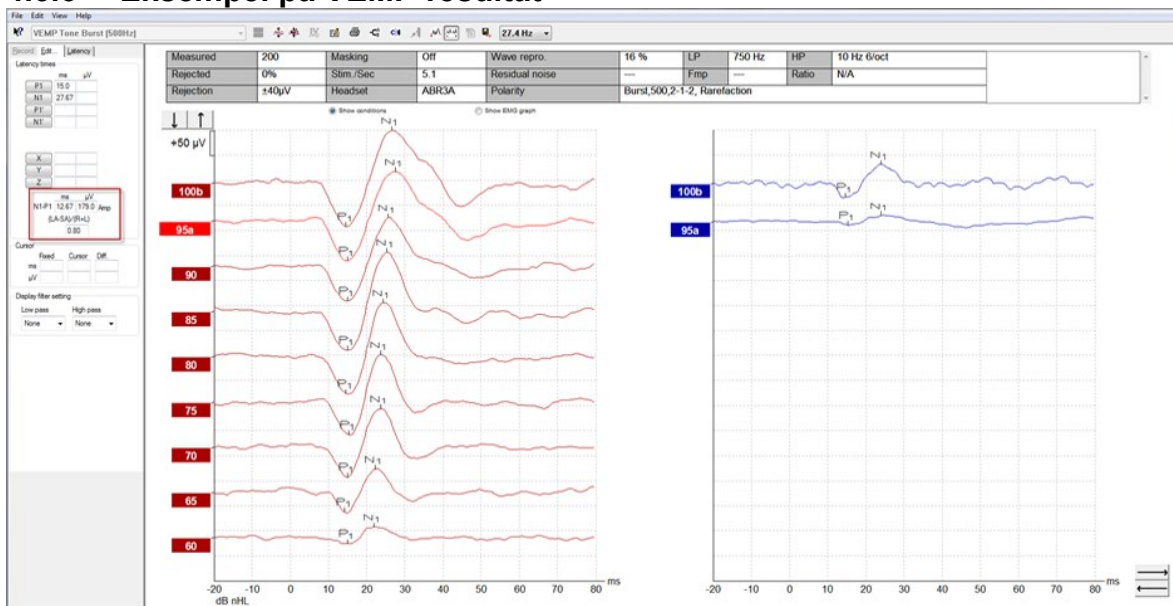
testede side. Patientmonitoren kan bruges til at guide patienten under testen for at opnå tydeligere testresultater.

4.6.5 Redigering af cVEMP-resultater.

Brug redigeringsarket til at markere spidserne. Når spidserne markeres beregnes VEMP-ratioen automatisk.



4.6.6 Eksempel på VEMP-resultat



Eksempel på cVEMP-optagelse hos en patient med SSCD.

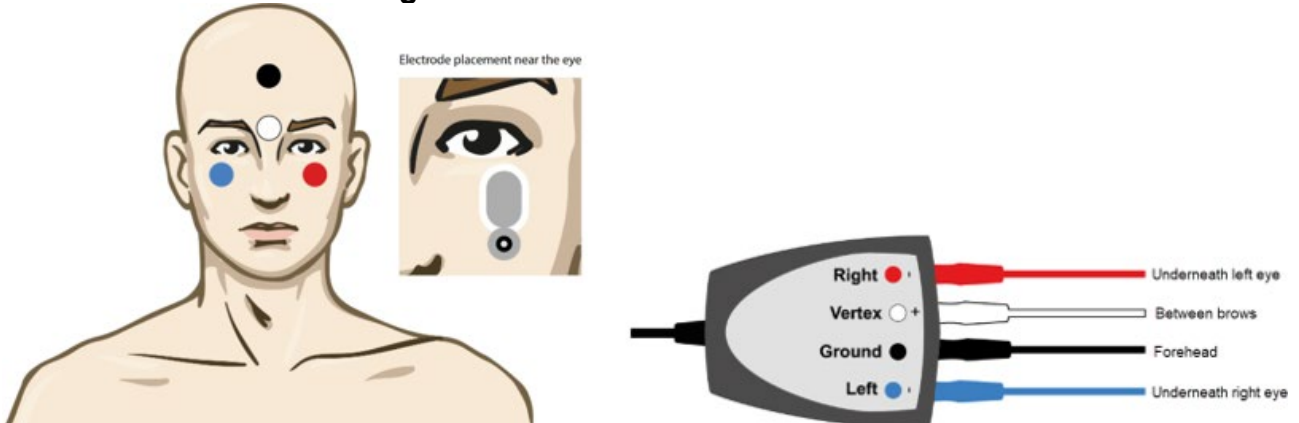
Yderligere information om cVEMP-proceduren kan findes i Eclipse Additional Information.



4.7 oVEMP

Ocular Vestibular Evoked Myogenic Potential oVEMP er en test der bruges udover traditionelle vurderinger af det vestibulære system og som giver information der hjælper ved diagnosticeringen af Meniere's disease and Superior Semicircular Canal Dehiscence (SSCD).

4.7.1 Elektrodemontering til oVEMP



Rød	Under venstre øje (reference)
Hvid	Mellem øjenbryn (aktiv)
Sort	Jordforbindelse, pande (fælles)
Blå	Under højre øje (reference)

4.7.2 oVEMP-stimuli

Typisk bruges en 500Hz toneburst til oVEMP-testning, da den giver den største responsamplitude. Andre stimuli tilgængelige til test inkluderer:

TB 250 Hz – 4 kHz

Klik

Brugerdefineret WAV-fil (når licens til forskningsmodulet er aktiveret)

4.7.3 Standardparametre for indsamlingen

Standardindstillingerne for oVEMP-protokollen ved stimulus og optagelser er:

Stimulusparametre

- Type: 500 Hz ToneBurst, Blackman (2:2:2)
- Styrke: 5,1/s
- Intensitet: AC: Typiske anvendes ≥ 95 dBnHL, men er ikke forvalgt og skal indstilles af brugeren, før testen startes.

Optagelsesparametre

- Lavpasfilter: 1000 Hz
- Højpasfilter: 10 Hz 6/oct
- Elektrodeimpedans mindre end 5 kohms, med interelektrodeimpedans mindre end 3 kOhm
- Optagelse af epoch 100 ms med en optagelsesperiode på 10 ms prestimulus og en optagelsesperiode på 90ms post stimulus



- Cirka 150 strøg pr. bølgeform skal indsamles.

4.7.4 Fremgangsmåde

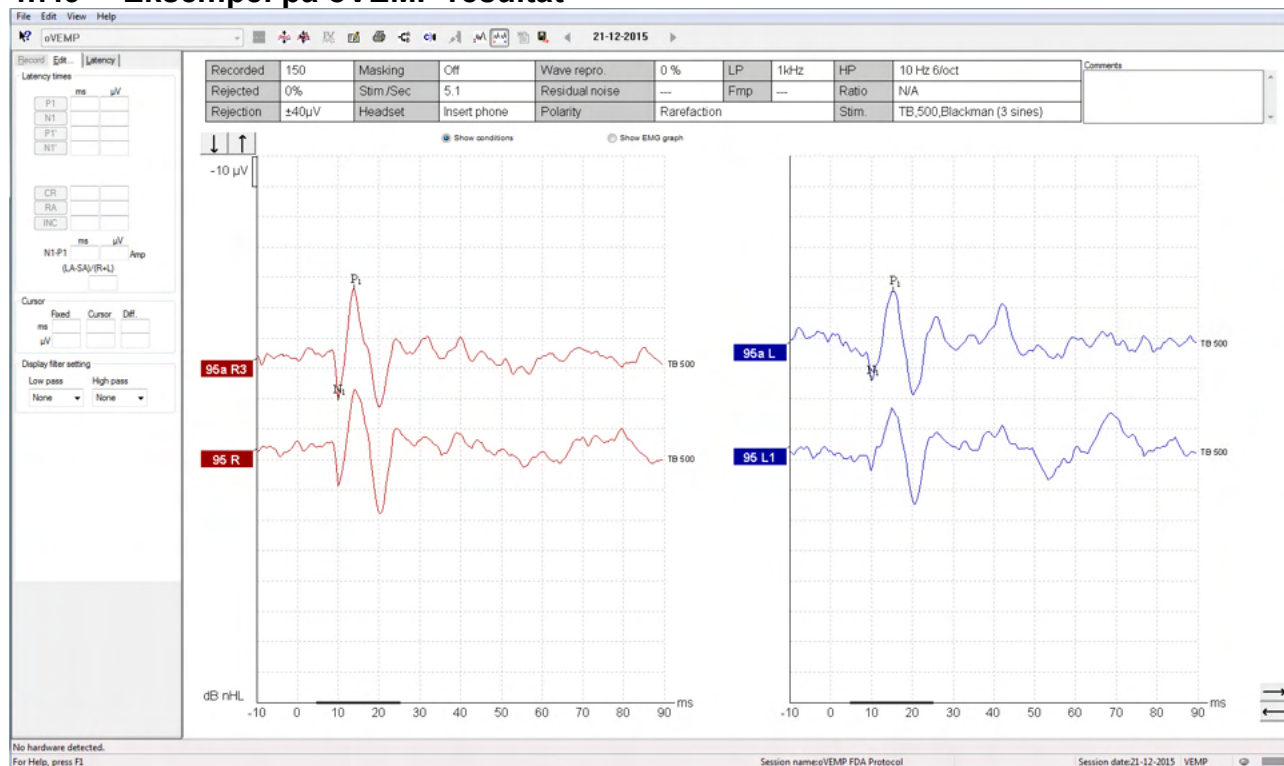
1. Bekræft lave impedanser (under 5 kOhm).
2. Vælg intensiteten, og vælg det øre, der skal testes på diagrammet. Instruér patienten i at se op og stirre konstant uden at bevæge hovedet.
3. Start testen.

4.7.5 Redigering af oVEMP-resultater

For at vælge oVEMP-partneren dobbeltklikkes på kurvehåndtaget, derefter højreklikkes på kurvehåndtaget for det modsatte øre og **Set VEMP Partner** vælges. Disse bliver brugt ved beregningen af asymmetrien.

Potentialerne kan markeres fra redigeringsfanen. For at markere et potentiale dobbeltklikkes på det kurvehåndtag der ønskes markeret. Højreklik og vælg så den korrekte markering. Træk med musen til det korrekte område og klik. Man kan også vælge 1 – 4 på tastaturet for at få vist markeringen og bruge Enter til at placere den.

4.7.6 Eksempel på oVEMP-resultat



Yderligere information om oVEMP-proceduren kan findes i Eclipse Additional Information.



5 Brugsanvisning til Aided Cortical modul

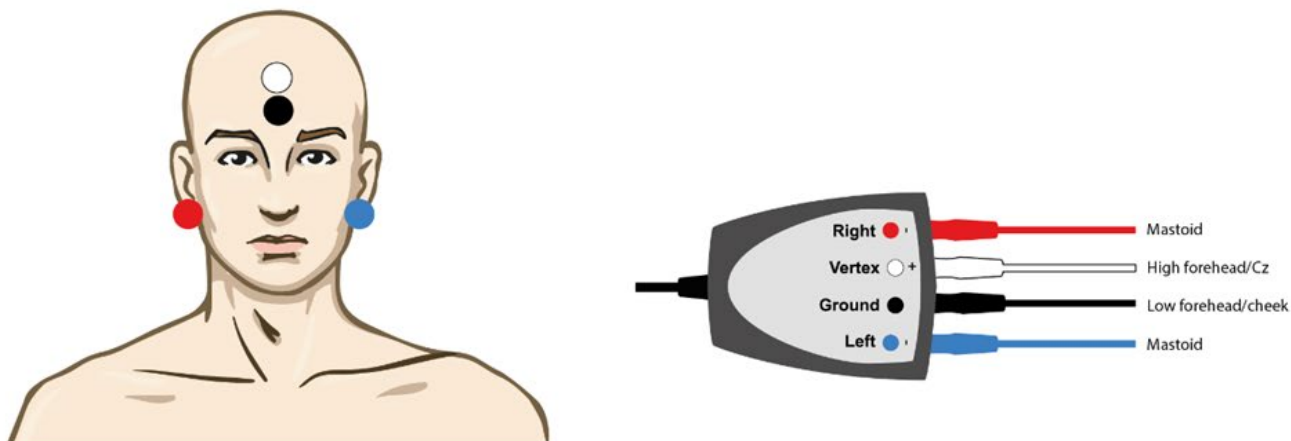
Modulet til kortikaltest (Aided Cortical) med høreapparat kan være en standalone licens eller licenseret med EP15/EP25 softwaren. Der henvises til kapitel 3 for et overblik over de forskellige egenskaber og funktioner i EP15/25 softwaren. Egenskaber og funktioner, der kun knytter sig kortikaltest med høreapparat beskrives i dette afsnit.

5.1 Udførelse af en kortikalmåling med høreapparat

Modulet til kortikaltest med høreapparat kan anvendes af brugeren til at måle patientens respons i frit felt. Det gør det muligt for klinikerne at vurdere patientens høreevner med og uden forstærkning.

Formålet med at udføre kortikalmålinger med høreapparat er at gøre klinikerne i stand til at evaluere, om patienten modtager passende input fra sit høreapparat og/eller cochlearimplantat med tale lignende stimuli, for derved at vurdere patientens adgang til talelyde med forstærkeren.

5.1.1 Elektrodemontering til kortikaltest med høreapparat



RØD	Højre mastoid (reference eller inverterende)
BLÅ	Venstre mastoid (reference eller inverterende)
HVID	Øverst på panden (aktiv eller ikke-inverterende)
SORT	Jord på kind eller nederst på panden

Patientens nervøsitet/opmærksomhedsniveau påvirker amplituderne ved kortikalrespons med høreapparat. Derfor bør patienten være vågen og opmærksom, men overhovedet ikke fokuseret på stimuliene.



5.1.2 Stimuli for modulet til kortikaltest med høreapparat

Talelignende stimuli anvendes til at gøre det muligt at optage kortikalresponsen med høreapparat gennem patientens enhed. Talelydene præsenteres med reference til det internationale taletestsignal (ISTS). Derfor anvendes dB talereferenceniveau (SpRefL) som måleenhed. Stimuli med lavere frekvens vil derfor lyde højere end stimuli med højere frekvens.

Der er forskellige tilgængelige talelignende stimuli:

- ManU-IRU
- HD-Sounds™
- LING-sounds

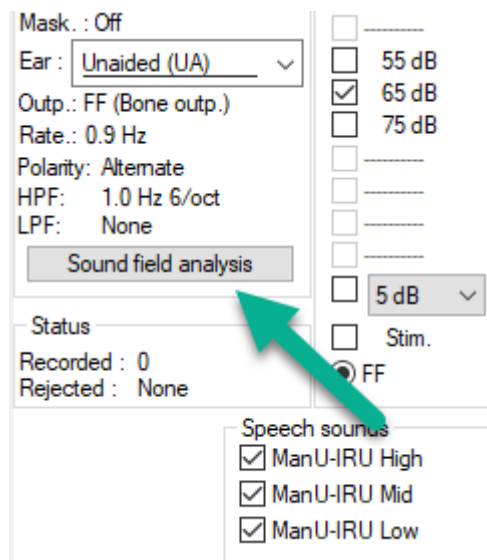
Du kan læse mere om stimuli i *Eclipse Additional Information*.

5.2 Sound Field Analysis

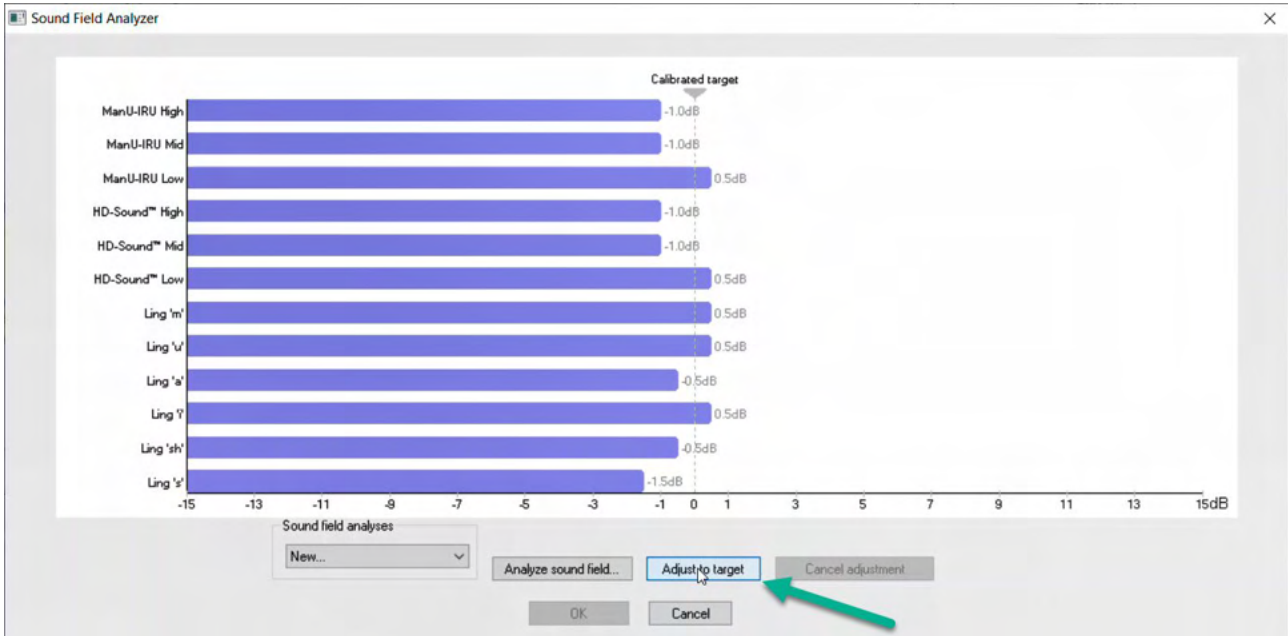
For at kompensere for mulige fysiske ændringer i testlokalerne mellem hver test er der udviklet en lydfeltanalysator. Lydfeltanalysatoren måler, i hvor høj grad de aktuelle karakteristika ved lydfeltet ligner de karakteristika, som blev målt, da kalibreringen blev foretaget.

Hvis der bliver målt forskelle mellem disse karakteristika, sørger lydfeltanalysatoren for at kompensere for de målte forskelle, når der præsenteres stimuli i den efterfølgende test. Brugeren skal manuelt vælge at benytte kompensation. Det anbefales derfor at udføre lydfeltanalysen inden man tilser en patient. Inden start af en lydfeltanalyse skal rummikrofonen placeres der, hvor patienten skal befinde sig under testen. Analysen tager kun få sekunder at udføre.

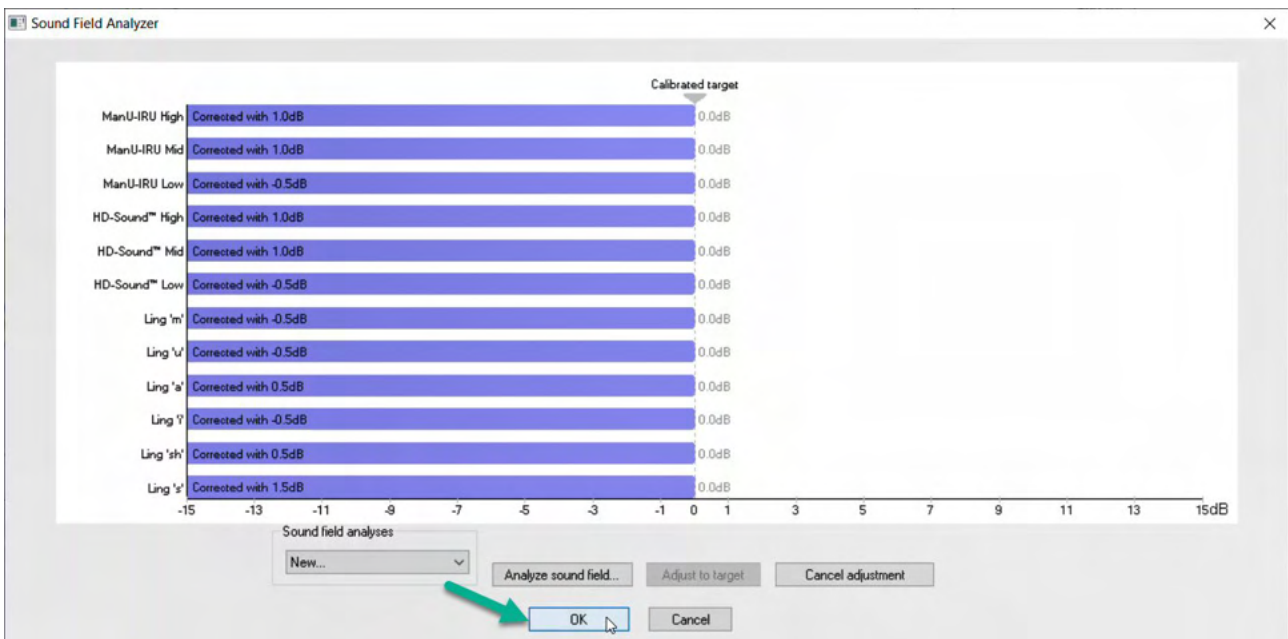
For at anvende lydfeltanalysatoren, skal man trykke på "Sound field analysis.." i fanebladet record. Lydfeltanalysatoren åbner i et pop op-vindue.



Billedet nedenfor illustrerer, at lydfeltet er blevet analyseret, og forskellene i stimuli sammenlignet med det kalibrerede mål grundet ændringer i testlokalet er målt.



Ved at trykke på “adjust to target”, kompenserer man for de fysiske ændringer i testlokalet, så hver stimulus præsenteres korrekt.



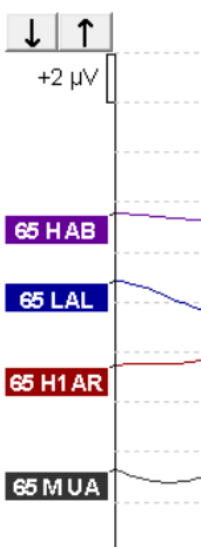
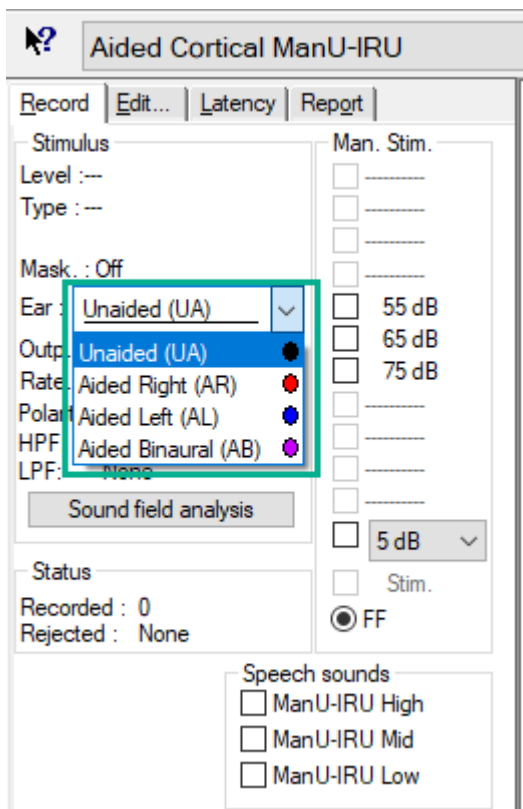
”Okay” gemmer korrektionen. Den korrigerede værdi fremgår også af rapporten.

Yderligere oplysninger om lydfeltanalyse kan findes i dokumentet *Eclipse Additional Information*.



5.3 Øretilstand og forkortelser

Modulet til kortikaltest med høreapparat skal oplyses om testforholdene (med høreapparat, uden høreapparat osv). Det gøres i fanen "record" ved at klikke på rullemenuen ud for "Ear". Farven på bølgeformen (kurven) skifter afhængigt de indstillede testforhold. Denne indstilling er rent visuel og påvirker ikke målingerne på nogen måde. Denne rapport indeholder også en liste over de forkortelser, der anvendes i modulet til kortikaltest med høreapparat.





Standardfarverne ses nedenfor

AB= Binaural med høreapparat, lilla bølgeform.

AL= Venstre med høreapparat, blå bølgeform

AR= Højre med høreapparat, rød bølgeform

UA= Uden høreapparat, sort bølgeform

5.4 Markører i modul til kortikaltest med høreapparat

Record **Edit...** Latency Report

Latency times

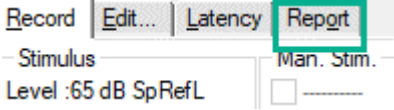
	ms	μ V	
P1			tr
N1			tr
P2			tr
N2			tr
P3			tr

N1-P2 Lat ms μ V

Markørerne P1, N1, P2, N2 og P3 kan anvendes til at markere spidserne og bølgedalene i kurven.



5.4.1 Rapport



Der er et rapportfaneblad, som indeholder de forskellige kurveresultater.

dB SpRefL	ManU-IRU		
	Low	Mid	High
55 Aided Binaural			Response: Inconclusive Detector: 82% RN: 0.843µV Sound Field adj.: -3.0dB Comment: Uneasy
55 Aided Left		Response: Absent Detector: 72% RN: 0.859µV Sound Field adj.: -1.0dB Comment: Uneasy	
55 Aided Right	Response: Present Detector: 95% RN: 0.892µV Sound Field adj.: -1.5dB Comment: attended activity well		

5.5 Registreringsalgoritme Fmpi™

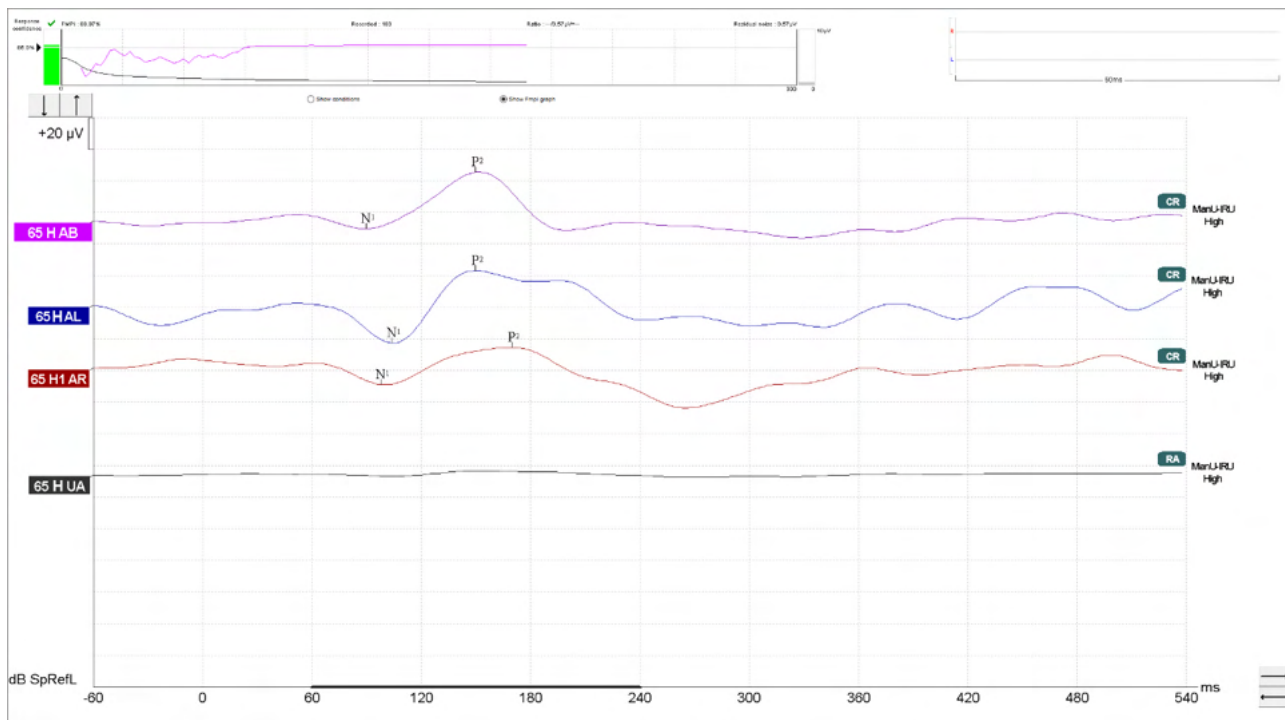
Som en del af modulet til kortikaltest med høreapparat, er der udviklet en metode til at påvise kortikalresponser med høreapparat. Fmpi™-registreringen viser registreringen som responskonfidens i procent og viser ikke en numerisk Fmp-værdi, f.eks. 2,56, sådan som i ABR. Registrering kan indstilles til 95 %, 99 %, eller slås fra.

5.6 Eksempel på kortikaltest med høreapparat

Morfologien af resultater af kortikaltest med høreapparat varierer fra patient til patient, så det følgende er kun et eksempel på, hvordan den kan se ud.

Patientens alder, typen af stimulus, stimulusfrekvens, filterindstillinger og elektrodeplacering er alle faktorer som kan påvirke den fremstillede kurve for kortikaltest med høreapparat.

Modulet for kortikaltest inkluderer ikke normative data, og det er derfor vigtigt at anvende en defineret klinisk fremgangsmåde, så patientdata kan sammenlignes med et normativt datasæt, enten fra fagfællebedømt udgivet litteratur eller indsamlet af jeres institution.





5.6.1 Opsummering af parametre for kortikaltest med høreapparater

		Parametre for kortikaltest med høreapparater
Patient	Tilstand	Vågen og stille
	Øjne	Åbne øjne
	Tilstand	Ignorerer tilstande
Stimuli	Stimulityper	ManU-IRU, HD-Sounds™, LING-Sounds
	Præsentationsfrekvens	0,9Hz
	Stimulusvarighed	Afhængig af stimulus
	Præsentation	Fritfelt
	Niveau	75dBSpRefL, 65dBSpRefL, 55dBSpRefL
	Mulige stimuli	
	- ManU-IRU	Lav (240 -600Hz), Medium (1100-1700Hz), Høj (2800-4500Hz)
	- Filtrede og ufiltrerede HD-Sounds	Lav /m/, medium /g/ og høj /t/
	- LING 6 Sounds	/m/ , /u/, /Ah/, /sh/, /ee/, /s/
Optagelser	Referenceelektrode	Højre og venstre mastoid
	Optagelsesfiltre	1 Hz – ingen (250 Hz)
	Fmpi™-analysevindue	50-550 ms
	Optagevindue	Præ-stimuli –60 ms Post-stimuli 840 ms
	Reproducérbarhed af potentialer	60ms til +270ms
	Sweeps	80-100 for voksne 100-300 for spædbørn
	Impedanser	Under 5 kΩ
Målinger	Voksne	P1, N1, P2
	Børn	P1, N200-250
	Spædbørn	Pålidelige komponenter



6 Forskningsmodul

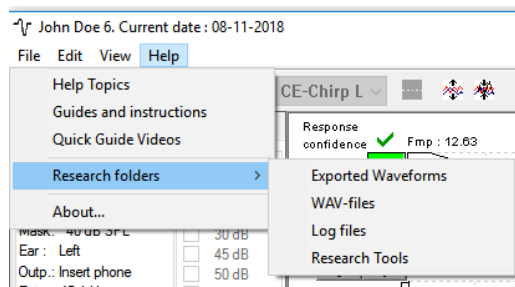
Forskningsmodullicensen gør det muligt at eksportere gennemsnitlige kurver. Det kan også bruges til at logge hvert sweeps så hele optagelsen kan blive afspillet igen. De eksporterede data kan eventuelt analyseres yderligere med enten Excel eller Matlab-programmer.

! Den tilsigtede brug af forskningsmodulet er at tilvejebringe midler til eksporterede data og mulighed for at indlæse tilpassede stimuli.

Ansvar for korrekt diagnosering og håndtering af individuelle patienter skal forblive på det hospital eller klinik, hvor de har været til konsultation. Interacoustics A/S påtager sig intet ansvar for eventuelle diagnose- eller patienthåndteringsfejl som følge af brugen af eksporterede og ændrede filer.

For yderligere oplysninger om forskningsmodulet henvises til de yderligere oplysninger.

Få hurtig adgang til forskningsfiler og -mapper ved at gå til hjælp og åbne mappen af interesse.



6.1.1 Logning af hvert sweep for senere afspilning

Opret først en mappe hvori loggede protokoldata kan arkiveres. Se billede.

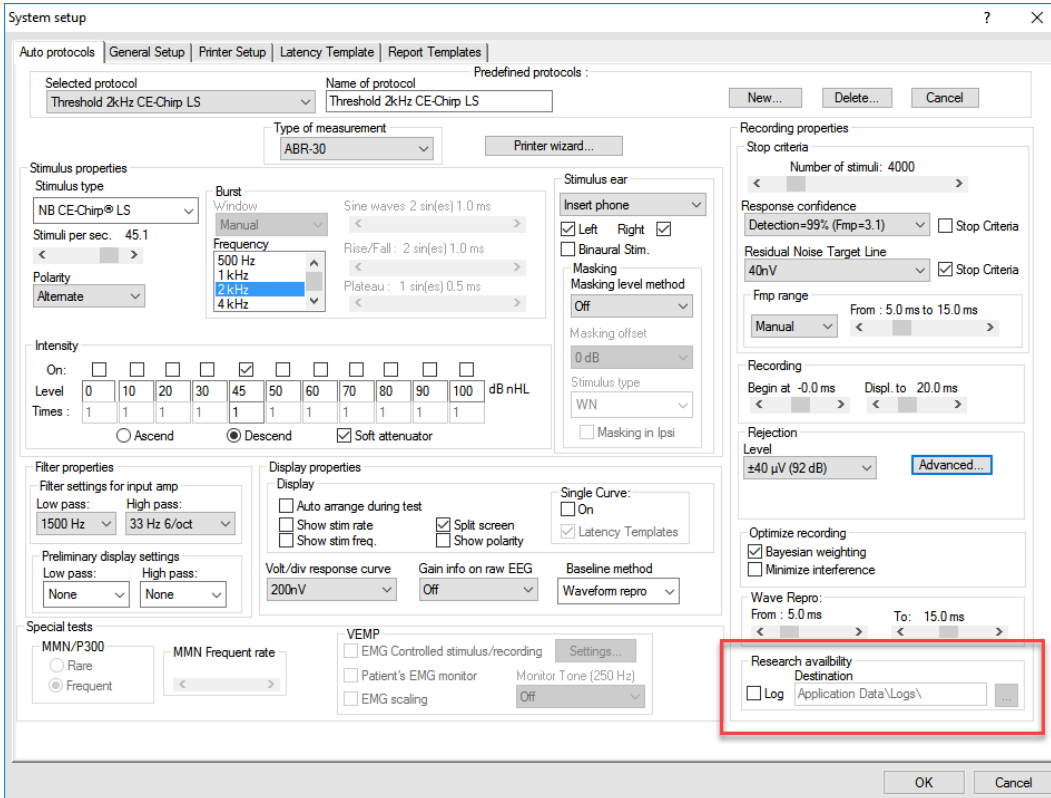
Opret og definér en mappe f.eks. "C:\EP Log"

Start logning af data, vælg protokollen og kør testen, f.eks. protokollen LoopBack test.

Nu vil alle ssweeps og data for denne session være logget og gemt i mappen "C:\EP Log"

Alle rådata bliver hardwarefiltreret.

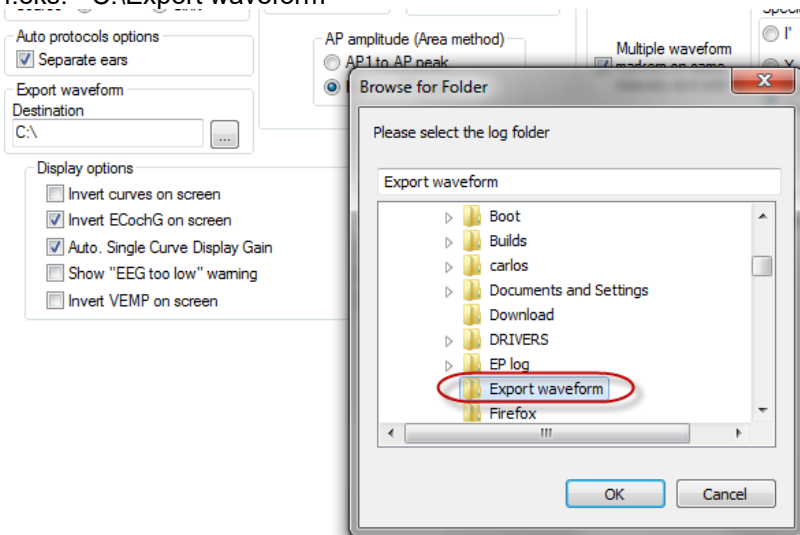
Åbn mappen C:\EP Log og begynd at bruge data i Matlab/Excel etc.



6.1.2 Eksportering af gennemsnitsberegne kurver & eller fuld session

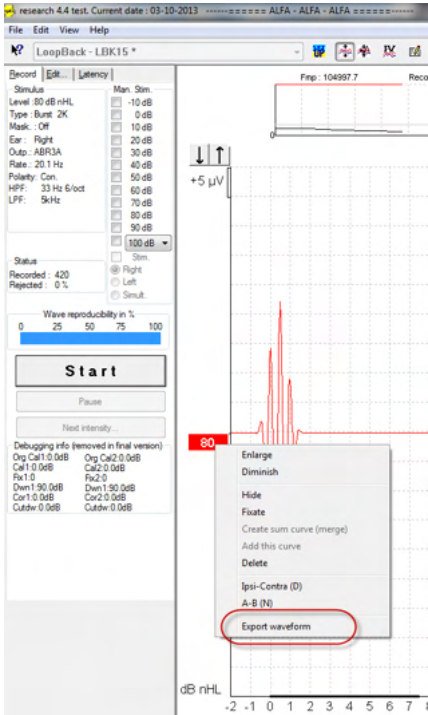
Indstil i General Setup hvor man ønsker at gemme eksporterede kurver.

f.eks. "C:\Export waveform"



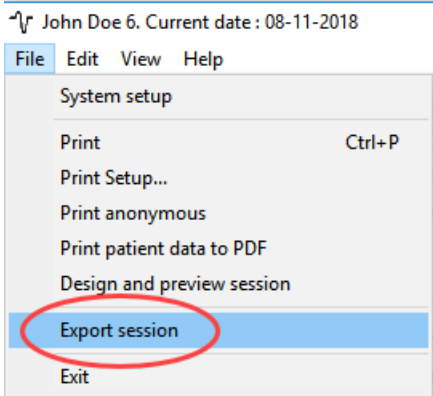
Eksportér en kurve af særlig interesse ved at højreklikke på et intensitetshåndtag hvorefter den gennemsnitsberegne kurve kan eksporteres.

Nu kan denne kurve findes i mappen med eksporterede kurver, de kan åbnes med henblik på yderligere analyse med Matlab / Excel etc.



6.1.3 Eksport af sessionen (alle kurver)

Klik Menu-File og Export session for at eksportere hele sessionen for de gennemsnitsberegnedede data som ses på skærmen.



6.1.4 Eksport af kurver i offline tilstand

De optagne data er tilgængelige for eksport når Eclipse ikke er tilsluttet men kun hvis optagelserne foretages på en Eclipse med licens til eksportmodulfunktionen.



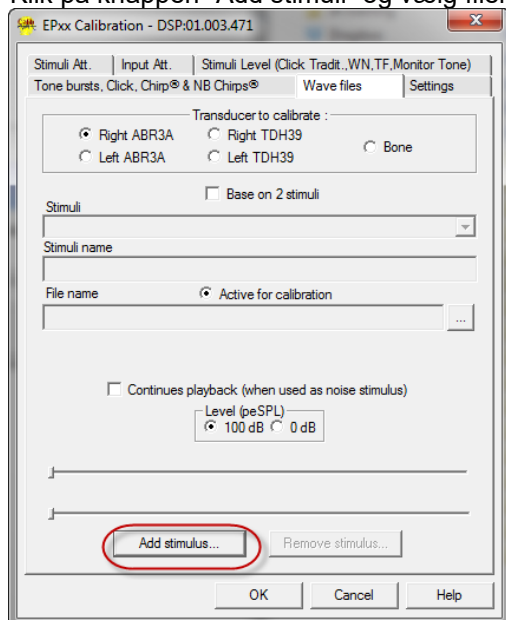
6.1.5 Import af stimuli filer

Åbn kalibreringssoftwaren for at tilføje filerne og for at kalibrere filen til korrekt lydstyrke.

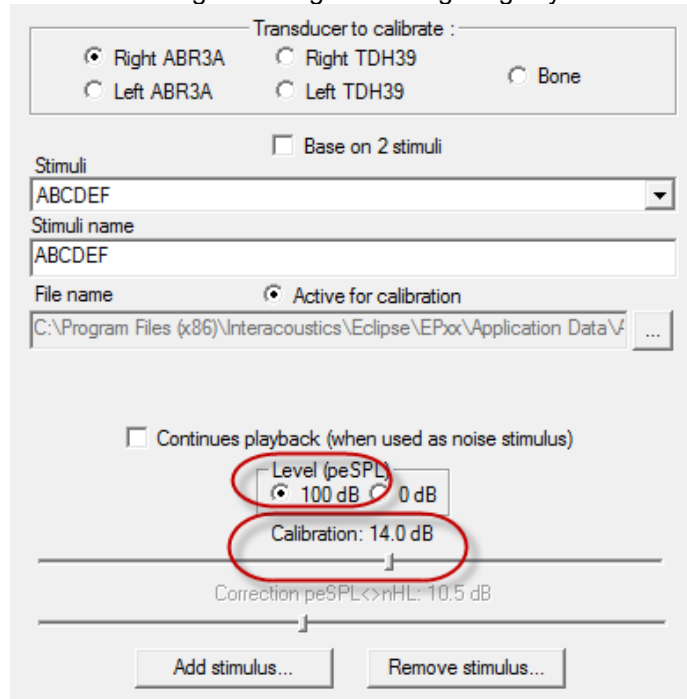
BEMÆRKNING

Formatet skal være 16 bit med en samplingsrate på 30 kHz for at være anvendelige sammen med EPx5 softwaren.

1. Klik på knappen "Add stimuli" og vælg filen der skal tilføjes, f.eks. ABCDEF.



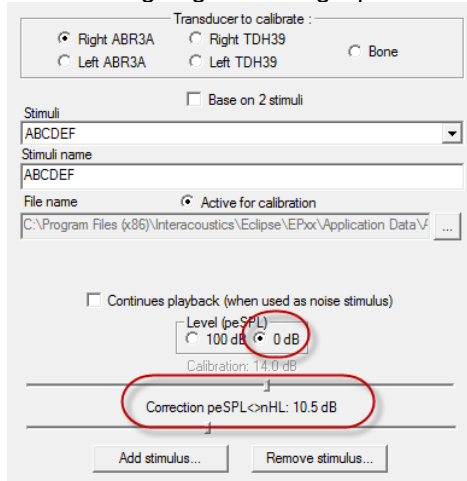
2. Udfør kalibreringen – vælg 100 dB og brug skyderen til at justere kalibreringen.



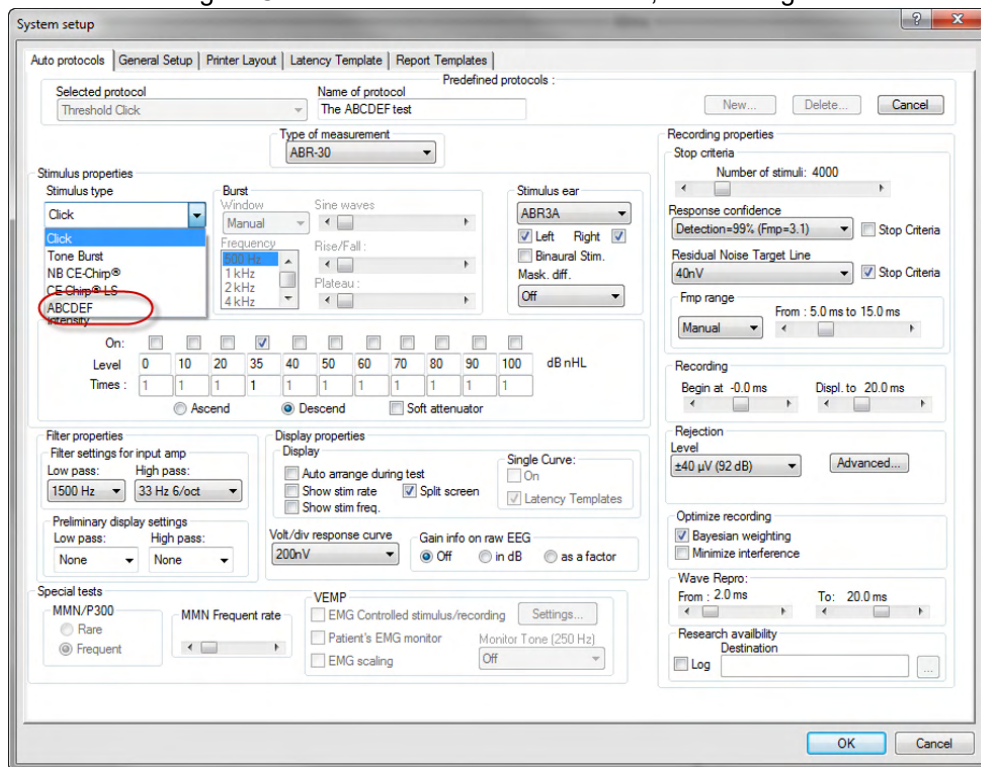
3. Om nødvendigt udføres peSPL-nHL korrektionen – vælg 0 dB og brug skyderen til at tilpasse korrektionen.



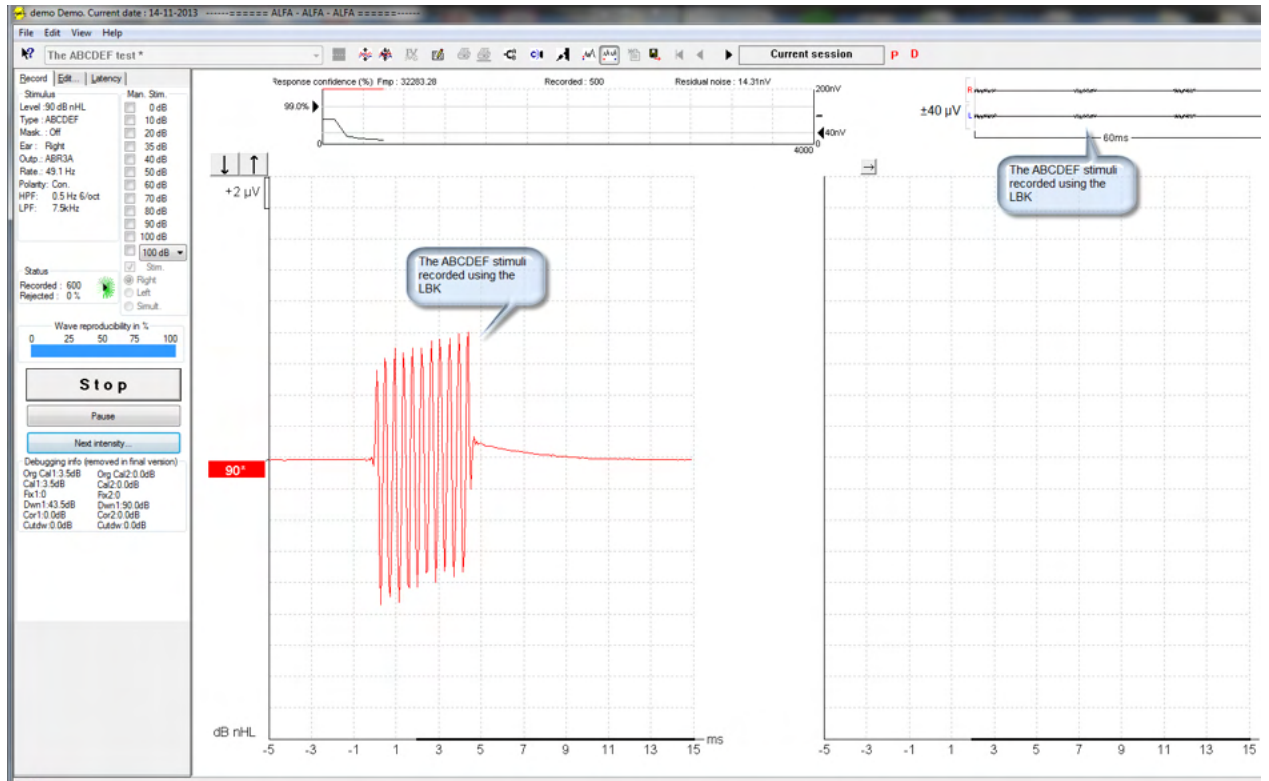
a. Stimuli kan også gemmes og tilpasses til kun at bruge SPL-formatet.



4. Sørg for at udføre denne procedure for enhver transducer og for både højre og venstre side!
5. Åbn softwaren og ABCDEF-stimuli vises i rullemenuen, klar til brug.



6. Man kan oprette sin egen protokol med nye stimuli og køre f.eks. en LBK-test for at se de optagne stimuli.



Der er mere information om forskningslicensen i Eclipse Additional Information.



7 Brugsanvisning IA OAE suite

Instrumentet tændes ved USB-tilslutning. Når instrumentet er i brug skal følgende generelle forholdsregler følges:



FORSIGTIG

1. Brug kun enheden som beskrevet i denne vejledning.
2. Brug kun Sanibel engangsdupper som er beregnet til brug med dette instrument.
3. Brug altid en ny øredup for hver ny patient for at undgå krydssmitte. Øreduppen er ikke beregnet på genbrug.
4. Indsæt aldrig OAE-sondespidsen i øregangen uden en monteret øredup, i modsat fald kan patientens øregang beskadiges.
5. Hold æsken med øredupper uden for patientens rækkevidde.
6. Sørg for at indsætte OAE-sondespidsen, så der skabes en lufttæt aflukning, uden at patienten skades. Det er obligatorisk at bruge en korrekt og ren øredup.
7. Sørg for kun at bruge stimuleringsintensiteter, som vil være acceptable for patienten.
8. Det anbefales at udføre en OAE-sondetest ved hver dags start for at sikre, at sonden og/eller kablet fungerer korrekt for DPOAE/TEOAE-målinger.
9. Rengør sondespidsen regelmæssigt for at sikre, at voks eller andet snavs, der sidder fast i sondespidsen, ikke påvirker målingen.
10. Forekomster af tinnitus, hyperakusis eller anden følsomhed overfor høje lyde kan være kontraindikative for tests, hvor stimuli med høj intensitet bruges.

BEMÆRKNING

1. Forsigtig håndtering af instrumentet når det er i nærheden af en patient skal altid have højeste prioritet. Optimal nøjagtighed opnås ved rolig og stabil placering under testning.
2. Eclipse bør bruges i et støjsvagt miljø, så målinger ikke påvirkes af udefra kommende støj. Det forhold kan afklares af en person med passende, akustisk træning. Retningslinjerne i ISO 8253 Afsnit 11, definerer et støjsvagt lokale til audiometriske høretests.
3. Det anbefales, at instrumentet bruges inden for et omgivende temperaturområde, som specificeret i denne manual.
4. Rengør aldrig OAE-sondehuset med vand, og før ikke uspecificerede instrumenter ind i sonden.



7.1 Håndtering og valg af øredupper



Når du bruger Eclipse-sonden, skal du bruge Sanibel™ OAE-øredupper.

Sanibel™-øredupper er kun til engangsbrug og bør ikke genbruges. Hvis disse dele genbruges, kan det medføre øget risiko for spredning af smitte mellem patienter.

Sonden skal forsynes med en OAE-øredup af passende type og størrelse før test. Valget afhænger af størrelse og form af både øre og øregang. Valget kan også afhænge af personlige præferencer og den måde tests udføres på.



De paraplyformede øredupper er **ikke** egnede til diagnostiske OAE-test.



Brug i stedet de svampeformede øredupper. Sørg for at øreduppen kommer helt ind i øregangen.

I dokumentet Yderligere information om Eclipse henvises der til kvik-guiden "Valg af den korrekte øredup" vedrørende overblik over størrelser på øredupper og valg heraf.



7.2 Daglig systemkontrol af OAE-enheder

Det anbefales at foretage daglig kontrol af OAE-udstyret for at sikre, at det er i god funktionsstand, før det testes på patienter. Hvis man kører en sondeintegritetstest og et naturligt øre-tjek, betyder det, at alle sondefejl eller systemforvrængninger, der kan give sig ud for at være biologiske reaktioner, vil blive registreret. Daglig kontrol garanterer, at du kan være sikker på, at de resultater, der indhentes i dagens løb, er valide.

7.2.1 Sondeintegritetstest

Sondeintegritetstesten sikrer at artefaktreaktioner (systemforvrængning) ikke genereres af sonden eller hardwaren.

- Sondespidsen bør efterses for voks eller snavs, før testen udføres.
- Testning bør altid udføres i stille omgivelser.
- Brug kun den anbefalede kavitet til test. Brug af en anden kavitet kan bevirke, at probefejl ikke konstateres

Testprocedure:

1. Før sonden ind i den medfølgende testkavitet eller øresimulator. Det er vigtigt at bruge den rette størrelse kavitet for at opnå valide testresultater.



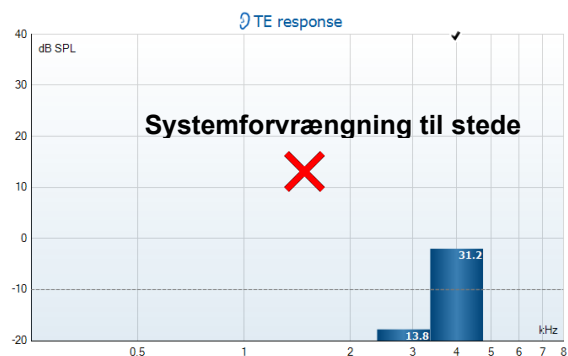
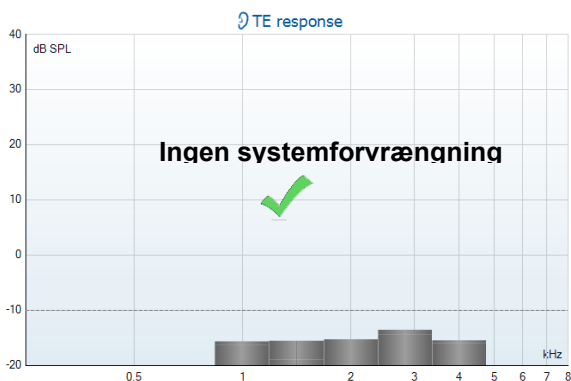
Til DPOAE anbefales en 0,2 cm³ kavitet.

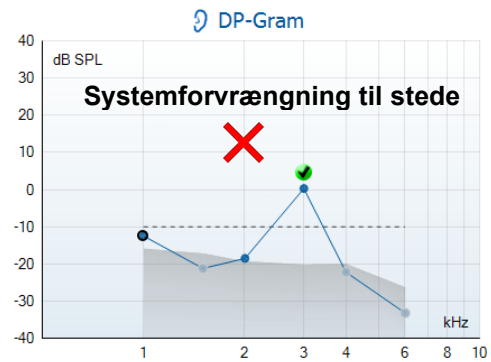
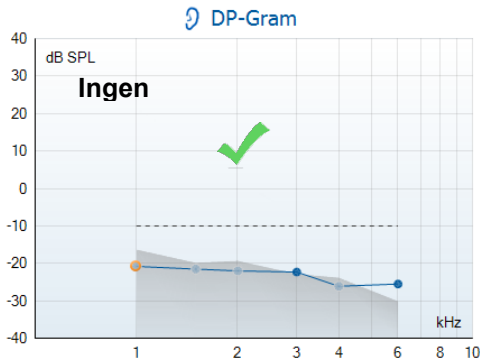
Til TEOAE anbefales en 0,5 cm³ kavitet.

2. Vælg en OAE-testprotokol direkte fra enheden eller ved at bruge Titan Suite. Da systemforvrængning er afhængig af stimuli-outputniveau, skal du vælge en protokol, der afspejler, det der anvendes oftest i klinisk praksis.
3. Start testen, og lad den køre, indtil den stopper automatisk. Stop ikke testen manuelt.

Testresultater:

Hvis sonden fungerer korrekt, skulle ingen af frekvensbåndene (TEOAE) eller punkterne (DPOAE) have et flueben, dvs. der skulle ikke blive registreret artefakter/OAE'er over støjniveauet.





Hvis en fejlmeddelelse vises under testen, eller hvis en eller flere af OAE-frekvenserne eller punkterne har et flueben (der betyder registreret) er sondeintegritetstesten mislykket. Dette kunne betyde, at:

1. der er voks eller snavs på sondespidsen, og at den bør renses,
2. sonden ikke blev placeret korrekt i testkaviteten eller øresimulatoren,
3. sondens kalibrering skal tjekkes.
4. Der kan være for meget støj i testomgivelserne til testning. Find et mere stille sted til testning.

Efterse og rens sondespidsen, og udfør testen igen. Hvis sondetesten mislykkes for anden gang i træk, må den ikke bruges til test på patienter. Kontakt den lokale servicetekniker for at få hjælp.

7.2.2 Måling i det naturlige øre

Denne test kan udføres ved at anbringe sonden i ens eget øre og køre en almindelig anvendt testprotokol.

Hvis OAE-resultaterne ikke matcher testerens forventede OAE-resultat, kan det betyde, at:

1. sonden ikke er forbundet korrekt til enheden,
2. ørespidsen ikke er forbundet korrekt til sondespidsen,
3. der er voks eller snavs på sondespidsen, og at den bør renses,
4. der er voks eller snavs på sondespidsen, og at den bør renses,
5. der kan være for meget støj i omgivelserne til testning,
6. sondens kalibrering skal tjekkes.



Hvis resultaterne fra testen i et naturligt øre ikke matcher det forventede resultat efter at have tjekket punkt 1 til 5 ovenfor, må sonden ikke anvendes til test på patienter. Kontakt den lokale servicetekniker for at få hjælp.



8 IA OAE-suiten

8.1 PC-strømstyring

BEMÆRKNING

Hvis PC'en får lov til at gå i dvale eller at slumre, kan det få IA OAE-softwaren til at gå ned, når PC'en vågner igen. I Start-menuen på dit operativsystem vælges **Kontrolpanel | Strømstyring** for at ændre disse indstillinger.

8.2 Kompatible enheder

IA OAE-softwaren er kompatibel med Interacoustics Eclipse, Eclipse og Eclipse. Denne software kan vise optagelser fra alle enheder, men protokol og patient-upload / -download til den håndholdte Eclipse-enhed drives kun fra Eclipse Suite. Men når optagelserne er blevet gemt i databasen, kan IA OAE-softwaren bruges til at åbne og vise dem.

8.2.1 Start fra OtoAccess® Database

Se brugsvejledningen til OtoAccess® Database angående brug af OtoAccess® Database.

8.2.2 Start fra Noah 4

Sørg for at Eclipse er tilsluttet, før softwaremodulet åbnes. Hvis hardwaren ikke registreres, åbnes IA OAE-softwaren i læsertilstand.

At starte IA OAE-softwaren fra Noah 4:

1. Åbn Noah 4.
2. Søg efter og marker den patient, du vil arbejde med.
3. Hvis patienten endnu ikke er på listen:
 - Klik på ikonet **Add a New Patient** (Tilføj en ny patient).
 - Udfyld de påkrævede felter, og klik på **OK**
4. Klik på ikonet for **IA OAE-softwaremodulet** øverst på skærmen

Yderligere oplysninger om arbejdet med databasen findes i betjeningsvejledningen til Noah 4



8.2.3 Simuleringstilstand

Du kan aktivere simuleringstilstand fra tilstanden Menu-Setup-Simulation (menu-op sætning-simulering).

I simuleringstilstand kan du simulere protokoller og visninger før selve testen på testpersonen.

Udskriv rapportforhåndsvisninger kan også testes, hvis det er nødvendigt.

Når softwaren startes, er simulationen altid deaktiveret som standard for at sikre, at der ikke ved et uheld sker "kunstige optagelser".

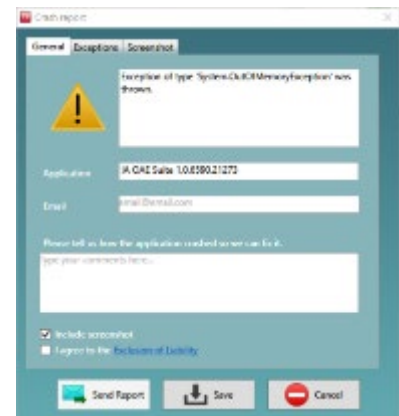
"Optagelser" lavet i simuleringstilstand kan ikke gemmes, idet dataene er tilfældige og ikke patientrelaterede.



8.2.4 Crash-rapport

I tilfælde af at IA OAE-softwaren går ned og detaljerne kan logges af systemet, vises Crash-rapportvinduet på testskærmen (vist nedenfor). Crash-rapporten giver information til Interacoustics om fejlmeddelelsen og ekstra information kan tilføjes af brugeren, der kan oplyse, hvad man foretog sig før nedbruddet skete, så disse oplysninger kan hjælpe med til at løse problemet. Der kan også sendes et skærmbillede af softwaren.

Afkrydsningsfeltet "I agree to the Exclusion of Liability" [Jeg er enig i ansvarsfraskrivelse] skal afkrydses, før crash-rapporten kan sendes via internettet. For brugere uden en internetforbindelse kan crash-rapporten gemmes på en ekstern disk, så den kan sendes fra en anden computer med en internetforbindelse.

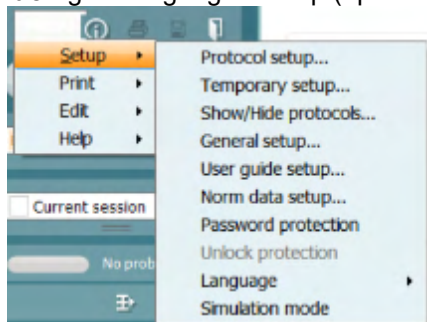




8.3 Brug menuen

I det følgende afsnit beskrives elementerne i **menuen**, som er tilgængelig fra både DPOAE- og TEOAE-modulpanelet:

Menuen giver adgang til Setup (opsætning), Print (udskrivning), Edit (redigering) og Help (hjælp).



- **Menu | Setup | Protocol setup** (Menu | Opsætning | Protokol-opsætning) opretter brugerdefinerede testprotokoller eller ændrer standardprotokollerne
 - **Menu | Setup | Temporary setup** (Menu | Opsætning | Midlertidige opsætning) ændrer protokoller midlertidigt
 - **Menu | Setup | Show/Hide protocols** (Menu | Opsætning | Vis / Skjul protokoller) skjuler eller viser protokoller efter ønske
 - **Menu | Setup | General setup** (Menu | Opsætning | Generel opsætning) indstiller specifikke OAE-testparametre og automatiseret print til pdf
 - **Menu | Setup | Norm data setup** (Menu | Opsætning | Normdataopsætning) tilpasser og importerer / eksporterer OAE-normdata
 - **Menu | Setup | Password protection** (Menu | Opsætning | Adgangskodebeskyttelse) indstiller en adgangskode til opsætningen
 - **Menu | Setup | Language** (Menu | Opsætning | Sprog) giver mulighed for at vælge et af de tilgængelige sprog. Sprogvalget bliver aktiveret efter IA OAE-softwaren bliver genåbnet.
 - **Menu | Setup | Simulation mode** (Menu | Opsætning | Simuleringstilstand) aktiverer simuleringfunktionen og afprøver protokollerne eller viser, hvordan data visualiseres
 - **Menu | Print** forhåndsvisning af udskrivning, print-guide og udskrift
 - **Menu | Edit** (Menu | Rediger) eksporterer dataene til en XML-fil
 - **Menu | Help | About OAE software...** (Menu | Hjælp | Om OAE-softwaren ...) viser et informationsvindue med følgende:
 - IA OAE-softwareversion
 - Hardwareversion
 - Firmwareversion
 - Copyright Interacoustics.
- Du kan komme til Interacoustics websted fra dette vindue ved at klikke på linket www.interacoustics.com
- Ved at trykke på knappen **License** kan du ændre licensnøglerne i enheden. Licensnøglerne til enheden er specifikke for hvert serienummer og definerer hvilke moduler, test, protokoller, indstillinger og andre funktionaliteter, der er der tilgængelige. Skift aldrig licensnøglerne uden hjælp fra en autoriseret tekniker
- **Menu | Help | Documents...** (Menu | Hjælp | Dokumenter ...) åbner den digitale version af brugervejledningen og yderligere information (Adobe Reader påkrævet)



8.4 Brug af DPOAE-modulet

8.4.1 Forberedelse til testen

Patientinstrukser

Anbring patienten på en seng eller en behagelig stol eller på en undersøgelsesbriks, hvis det er nødvendigt. Små børn kan føle sig mere behageligt tilpas, hvis de sidder i forældrens eller sygeplejerskens skød. Vis sonden til patienten, og forklar derefter følgende:

- Formålet med testen er at teste høreorganets funktionalitet
- Sondens spids indsættes i øregangen, og der skal være en god forsegling
- Der vil høres flere toner under testen
- Der forventes ingen deltagelse fra patienten
- At hoste, bevæge sig, snakke og sluge forstyrrer OAE-testresultaterne

Visuelt eftersyn af øregangen

Tjek den ydre ørekanal for voks med et otoskop, og fjern evt. voks for at forhindre sondens åbning fra tilstopning, hvilket vil hæmme testningen. Det kan også være muligt, at evt. hår skal klippes. Hvis der er kontraindikationer, skal patienten inspiceres af ØNH-læge eller en medicinsk specialist.

Sondens ydeevne er afgørende for OAE-testresultaterne. Vi anbefaler, at du gennemfører en sondetest ved hver dags start, før du begynder at teste på patienter for at sikre, at sonden virker korrekt.

Udstyrsforberedelse


1. Tænd Eclipse ved at tilslutte USB'en til en PC.
2. Åbn OtoAccess® Database eller Noah-databasen, og indtast de nye patientoplysninger
3. Dobbeltklik på IA OAE-softwaren. Ikon for at starte softwaren, klik på OAE-modulfanen DP.
4. Vælg den ønskede testprotokol fra rullemenuen.
5. Vælg det øre, der skal testes.

Sørg for, at sondespidsen er ren og fri for voks og/eller snavs, inden OAE-testen udføres

Testmiljø

Udfør altid OAE-testen i et stille testmiljø, idet omgivende baggrundsstøj påvirker OAE-optagelsen.

6. Vælg en størrelse på øreduppen, der sikrer en god forsegling i øregangen.
7. Kontroller sondens kontrolstatus i softwaren for at bekræfte god forsegling.

 Out of ear Når sonden detekteres **Out of Ear** (ude af øret) er farven rød, når den er **In ear** (i øret), er farven grøn. Hvis den indikerer **Blocked** (tilstoppet) eller **Too Noisy** (for meget støj), er den farvede bjælke ravgul.

8. Resultater for DP-Gram-testen, OAE findes - højre side, ingen OAE findes - venstre side.





Testtypen (DP-Gram eller DP-IO) og øresidesymbol og -farve er skrevet øverst på grafen.

De grønne markeringer angiver DP-punkterne, der har opfyldt DP-kriterierne angivet i protokollen, som vist ovenfor for højre øre.

DP-punkterne, der ikke havde nogen markering, opfyldte ikke DP-kriteriet og kan enten være under støjen eller fraværende.

DP-punkterne er forbundet med øresidefarven for at give et samlet indtryk af DPOAE-niveauerne.

Det grå område er baggrundsstøj i DP-testen.



8.4.2 Elementer i DPOAE-modulet

Det følgende afsnit beskriver elementerne på DPOAE - skærbilledet



Menu

Menu giver adgang til Setup, Print, Edit eller Help. (Der henvises til dokumentet "Yderligere information om Eclipse" som indeholder flere detaljer om menupunkter).



Guidance knappen åbner Brugsvejledningen som indeholder instruktioner i hvorledes tests gennemføres i modulet. Vejledningen kan personaliseres i brugervejledningsopsætningen



Med Udskriv kan man udskrive resultaterne på skærmen direkte på standardprinter. Man bliver promptet for at vælge en udskriftsskabelon, hvis protokollen ikke har en tilknyttet. (Der henvises til dokumentet Yderligere information om Eclipse med flere detaljer om udskrivningsguiden).



Print to PDF (Print til pdf)-ikon kommer frem ved opsætning via den almindelige opsætning. Hermed kan der printes direkte til et pdf-dokument, som gemmes på pc'en. (Der henvises til dokumentet Yderligere information om opsætning).



Save & New Session gemmer den aktuelle session i Noah 4 eller OtoAccess® Database (Eller til en gængs XML-fil når man arbejder i standalone-tilstand) og åbner en ny session.



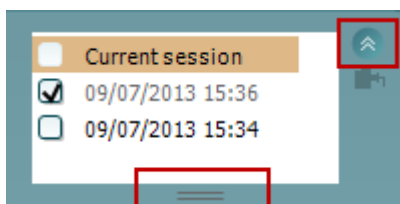
Save & Exit gemmer den aktuelle session i Noah 4 eller OtoAccess® Database (Eller til en gængs XML-fil når man arbejder i standalone-tilstand) og lukker OAE-softwaren.



Toggle Ear (Skift øre) skifter fra højre til venstre øre og omvendt.



DP-Gram



Out of ear



Acceptable noise level Off

Skiftprobecheck/responsvisning-knappen muliggør skift mellem at se probecheckinformationen eller responsgrafen.

Liste over definerede protokoller giver mulighed for at vælge en testprotokol til den aktuelle testsession. (Der henvises til dokumentet Yderligere information om Eclipse med flere detaljer om protokoller).

Temporary Setup (Midlertidigt opsætning) giver mulighed for at lave midlertidige ændringer i den valgte protokol. Ændringerne vil kun være gyldige under den aktuelle session. Når ændringerne er foretaget, og man er vendt tilbage til hovedskærmen, vil protokollens navn være efterfulgt af en stjerne (*).

List of historical sessions (Liste over sessionshistorik) giver adgang til sessionshistorik til gennemsyn eller til **Current Session** (Aktuel session).

Historical session (Historisk session)-boksen kan udvides ved at trække musen nedad eller minimere/maksimere ved at klikke på piletasten.

Sessionen, der er markeret med orange, er den valgte session, som vises på skærmen. Marker boksen ved siden af datoen for sessionen for at **overlay historic sessions (lægge historiske sessioner)** på grafen.

Go to current session (Gå til aktuel session) fører tilbage til den aktuelle session.

Probe status vises af en farvet bjælke med en beskrivelse ved siden af.

Når probestatus er **Out of ear** (Ude af øret) viser den farven på det valgte øre (blåt for venstre og rødt for højre). Når proben detekteres **In ear** er farven grøn. Hvis den indikerer **Blocked, Lækage** eller **Too Noisy**, er den farvede bjælke ravgul. Hvis **No probe** (Ingen probe) detekteres, er statusbjælken grå.

Påtvunget start kan bruges til at tvinge en OAE-måling til at starte, når sondens status ikke angiver "i øret" f.eks. når patienter med PE-slanger testes. **Påtvunget start** aktiveres ved at trykke på ikonet eller ved at holde **Start / mellemrumstasten / knappen på skulderboksen** inde i 3 sekunder.

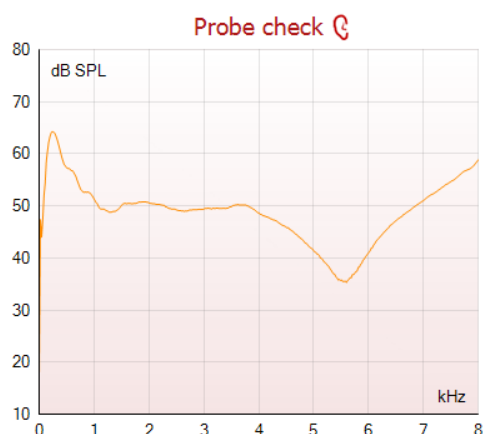
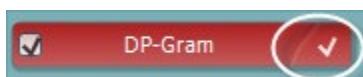
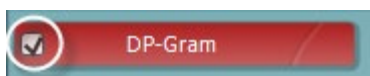
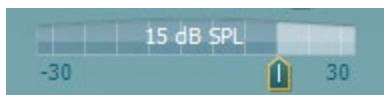
Bemærk: Når der anvendes påtvunget start, baseres stimuliniveauer på sondens kalibreringsværdier i en 711 kobling og *ikke* på det enkelte øres volumen.

Summary view (Summeringsvisning) skifter mellem visning af resultatgraf eller resultatgraf med testresumétabeller.

Monaural/Binaural visning skifter mellem visning af resultater for et enkelt eller begge ører.

Med knappen Report editor (Rapporteditor) åbnes et særskilt vindue, hvor der kan tilføjes notater til den aktuelle session.

Flueben i feltet **Acceptable noise level Off** (Acceptabelt støjniveau Fra) slår afvisning af enhver optagelse fra, selvom der er for meget støj i optagelsen.



Slidern **Acceptable noise level** (acceptabelt støjniveau) gør det muligt at indstille det acceptable støjniveau mellem -30 og +30 dB SPL, over hvilke optagelser regnes for at være for støjende. VU-metret viser det aktuelle støjniveau, det bliver ravgult, hvis det indstillede niveau overskrides.

The hardware indication picture (hardware indikationsbilledet) angiver om hardwaren er tilsluttet. **Simulation mode** (Simulationstilstand) er angivet når softwaren anvendes uden hardwaren.

Før en test påbegyndes angiver **Timer** symbolet efter hvor lang tid DPOAE-testen automatisk standser. Under testen tæller timeren ned til 0. Man kan slå nedtællingen fra ved at klikke på timeren under testen. Timeren vil så begynde at tælle op for at angive hvor lang testtid der er gået. Testen vil fortsætte indtil man manuelt trykker stop.

Når målingen afviser, vil timeren stoppe med at tælle. **Artifact rejection (Artefakt afvisning)** afhænger af **Acceptable Noise Level (Acceptabelt støjniveau)**-indstillingerne og **Level tolerance (Toleranceniveau)** bestemt i protokollen.

Visningen **protocol listing** (protokolvisning) viser alle tests, der hører til den valgte protokol. Testen der vises på testskærmen er fremhævet med blå eller grøn afhængigt af det valgte øre.

Et **flueben** i feltet indikerer at testen vil køre når **START** trykkes ned. Under testen bliver de tests som er færdige automatisk sat til ikke-afmærket. Fjern afmærkningen i de testfelter, som man ikke ønsker at gennemføre i protokollen, før tryk på **START**.

Et **hvidt flueben** markerer at (i det mindste visse) data for denne test lagres.

Pause bliver aktiv efter testen er startet. Hermed kan man holde pause under testen

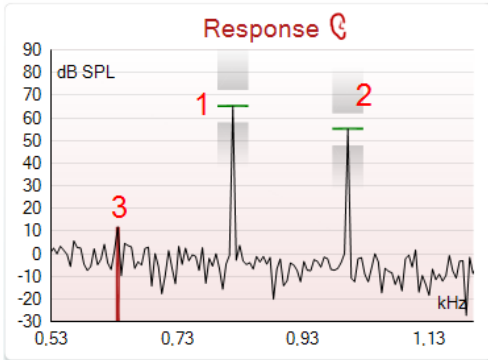
START (og **STOP**) knapperne bruges til at starte og standse sessionen.

Grafen over sondetjek er en visuel repræsentation af sondetilpasningen i patientens øre før og efter testen.

Under testen kører sondetjekket ikke og grafen vil ikke blive vist.



Grafen **response** viser responsen optaget af probemikrofonen (i dB SPL) som en funktion af frekvensen (i Hz). Kun det frekvensområde som er relevant for det aktuelt målte eller aktuelle punkt bliver plottet.



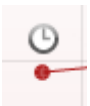
1. De **to test stimuli** genkendes nemt som de to spidser i respons-grafen.
2. **Stimulustoleranceområdet** angives ved to skyggede områder over og under spidsen af stimulus.
3. Den røde eller blå linje markerer den **DPOAE-frekvens** hvor hovedforvrængningsproduktet forventes.
- 4.

Der er flere detaljer i dokumentet Yderligere information om Eclipse.

Hvis markøren **holdes over** et frekvensbånd, vises detaljer om den aktuelle eller afsluttede måling.

Der henvises til dokumentet Yderligere information om Eclipse med flere detaljer i "mus over"-tabellen.

Measured	9	
Rejected	0	
DP freq.	964	Hz
DP SNR	18,9	dB
DP level	12,6	dB SPL
Residualnoise	-6,3	dB SPL
Freq. 1	1233	Hz
Level 1	65	dB SPL
Freq. 2	1502	Hz
Level 2	55	dB SPL
Time used	1,7	Sec
Fail reason		
DP Reliability	99,931	%



DP found checkmark symbol (DP-fundet fluebenet), et sort flueben i en grøn cirkel angiver, at den individuelle måling svarer til de angivne kriterier, og der vil ikke blive testet mere på denne frekvens.

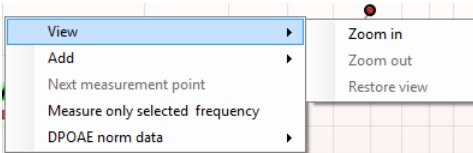
DP found checkmark symbol (DP-fundet fluebenet), et sort flueben, angiver at denne individuelle måling svarer til de angivne kriterier, men testen vil fortsætte indtil testtiden udløber, eller testen stoppes manuelt.

Med **et ursymbol** angives, at målingen er afsluttet uden at nå de specificerede kriterier for det individuelle punkt inden for tidsgrænsen. I den almindelige opsætning kan det vælges om denne type information skal vises eller ej.

Med **støjniveausymbolet (en pil peger på en linje)** vises, at målingen er afsluttet fordi residualstøjniveauet blev nået. I den almindelige opsætning kan det vælges om denne type information skal vises eller ej.

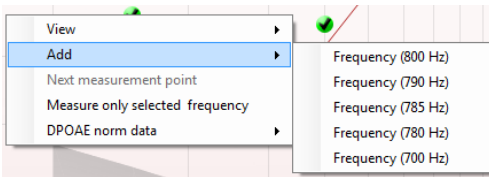


Hvis man peger på den ønskede graf og bruger **scrollhjulet** på musen kan man **zoome ind og ud** på respons- og DP-Gram-grafen. Når man har zoomet ind, kan grafen trækkes frem og tilbage på frekvensaksen.

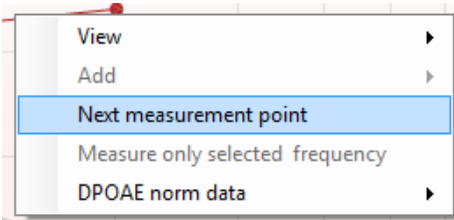


Hvis man højreklikker på DP-Gram, får man følgende valgmuligheder:

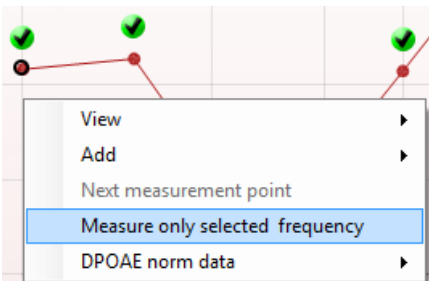
Med **scrollhjulet** på musen kan man zoome ind og ud med hensyn til frekvensaksen. Man kan derudover **Zoome ind**, **Zoome ud** eller **Restore view** (Gendanne visning) ved at vælge det tilsvarende punkt med højreklik på musen.



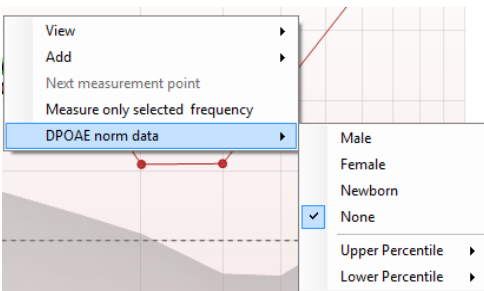
Tilføj en ekstra frekvens efter test af den oprindelige protokol er slut. Peg og klik med musen på den frekvens man ønsker at teste. Klik på **Tilføj** og vælg en disponibel frekvens fra listen til måling. Efter man har tilføjet en eller flere frekvenser, ændres teksten på **Start**-knappen til **Fortsæt**. Hvis man klikker **Fortsæt** bliver alle indsatte frekvenser mål uden tidsgrænse. Tryk på **Stop** når de ekstra punkter er testede som ønsket.



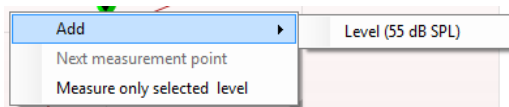
Næste målepunkt afbryder den automatiske testprocedure og tvinger Eclipse til omgående at begynde at teste den nye frekvens. Denne funktion er disponibel, når maksimale testpunkter blev valgt i protokollen.



Mål kun valgte frekvenser betyder at kun de aktuelt valgte målepunkter gentestes. Vælg et målepunkt der skal gentestes ved at højreklikke på det. En sort cirkel rundt om punktet viser det er valgt. Efter tryk på **Fortsæt** (hvor **Start**knappen var) testes det valgte punkt uden tidsbegrænsning. Tryk på **Stop** for at standse testen.

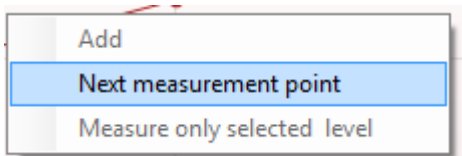


DPOAE normdata muliggør valg mellem hvilke DP normdata der vises i DP-Gram.

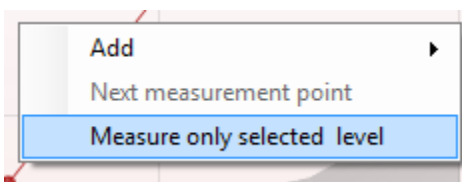


Hvis man højreklikker på DP-I/O grafen, får man følgende valgmuligheder:

Tilføj et ekstra niveau efter test af den oprindelige protokol er slut. Peg og klik med musen på den frekvens man ønsker at teste. Klik på **Tilføj** og vælg et disponibelt niveau at måle. Efter man har tilføjet en eller flere niveauer ændres teksten på **Start**-knappen til **Fortsæt**. Hvis man klikker **Fortsæt**, bliver alle indsatte niveauer målt uden tidsgrænse. Tryk på **Stop** når de ekstra punkter er testede som ønsket.



Næste målepunkt afbryder den automatiske testprocedure og tvinger Eclipse til omgående at begynde at teste den nye intensitet. Denne funktion er disponibel, når maksimale testpunkter blev valgt i protokollen.



Mål kun valgte niveauer betyder at kun de aktuelt valgte målepunkter gentestes. Vælg et målepunkt der skal gentestes ved at højreklikke på det. En sort cirkel rundt om punktet viser det er valgt. Efter tryk på **Fortsæt** (hvor **Start**-knappen var) testes det valgte punkt uden tidsbegrænsning. Tryk på **Stop** for at standse testen.

Minimum test requirements (Minimums-testkrav), som er definerede i protokollen, vises ved siden af visse punkter i **Test summary (Testresumé)**-tabellen. Disse **tal i parenteser** ændres til et **flueben**, når minimums- testkravet imødekommes under testen.

Point summary

f2 (Hz)	DP level (dB SPL)	Noise (dB SPL)	SNR	Reliab.	Detected
1000	12.9	-4.4	17.3	99.5	✓
1500	8.6	-10.3	18.9	99.4	✓
2000	14.3	-15.2	29.5	100.0	✓
3000	0.6	-15.6	16.2	99.7	✓
4000	13.6	-17.0	30.6	100.0	✓
6000	22.9	-6.8	29.7	100.0	✓

Pointresumétabellen viser f2 testfrekvenser, DP-niveau, Støj, SNR og Pålidelighedsprocentdelen. Søjlen **Detected (Detekteret)** viser et flueben, når de angivne frekvenser imødekommer de kriterier, der er sat op i protokollen.

DP-niveau-, Støj- og SNR-værdier er afrundet baseret på rådata. Derfor kan det være, at den viste beregnede SNR-værdi ikke altid er lig DP-niveauet minus Støj.

PASS

REFER

INCOMPLETE

Screening results (Screeningsresultater) kan være PASS, REFER eller INCOMPLETE (FULDFØRT, HENVIST eller UKOMPLET) og angives over målingen, så snart resultatet er tilgængeligt. Hvis "Enabled Pass/Refer" ("Aktiveret gennemløb/henvisning")-boksen ikke er markeret for den valgte protokol, vil ingen etikette blive vist.

Den statistiske betydning af det detekterede resultat afhænger af en kombination af følgende brugerdefinerede instillinger i protokolopsætningen: Testtid, Stimulusniveauer, SNR, Min. DP-niveau, DP-tolerance, Pålidelighed, Antal point krævet for at fuldføre, Obligatoriske point krævet for at fuldføre.



8.5 Brug af TEOAE-modulet

8.5.1 Forberedelse til testen

Patientinstrukser

Anbring patienten på en seng eller en behagelig stol eller på en undersøgelsesbriks, hvis det er nødvendigt. Små børn kan føle sig mere behageligt tilpas, hvis de sidder i forældrerens eller sygeplejerskens skød. Vis sonden til patienten, og forklar derefter følgende:

- Formålet med testen er at teste høreorganets funktionalitet
- Sondens spids indsættes i øregangen, og der skal være en god forsegling
- Der vil høres flere toner under testen
- Der forventes ingen deltagelse fra patienten
- At hoste, bevæge sig, snakke og sluge forstyrrer OAE-testresultaterne

Visuelt eftersyn af øregangen

Tjek den ydre ørekanal for voks med et otoskop, og fjern evt. voks for at forhindre sondens åbning fra tilstopning, hvilket vil hæmme testningen. Det kan også være muligt, at evt. hår skal klippes. Hvis der er kontraindikationer, skal patienten inspiceres af ØNH-læge eller en medicinsk specialist.

Sondens ydeevne er afgørende for OAE-testresultaterne. Vi anbefaler, at du gennemfører en sondetest ved hver dags start, før du begynder at teste på patienter for at sikre, at sonden virker korrekt.


Udstyrsforberedelse

1. Tænd Eclipse ved at tilslutte USB'en til en PC.
2. Åbn OtoAccess® Database eller Noah-databasen, og indtast de nye patientoplysninger.
3. Dobbeltklik på IA OAE-ikonet for at starte softwaren, klik på OAE-modulfanen TE.
4. Vælg den ønskede testprotokol fra rullemenuen.
5. Vælger det øre, der skal testes.

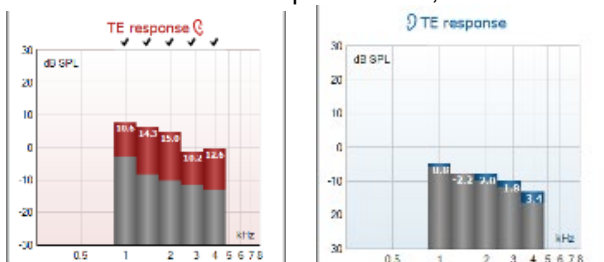
Sørg for, at sondespidsen er ren og fri for voks og/eller snavs, inden OAE-testen udføres

Testmiljø, udfør altid OAE-testen i et stille testmiljø, idet omgivende baggrundsstøj påvirker OAE-optagelsen.

6. Vælg en størrelse på øreduppen, der sikrer en god forsegling i øregangen.
7. Kontroller sondens kontrolstatus i softwaren for at bekræfte god forsegling.

 Når sonden detekteres **Out of Ear** (ude af øret) er farven rød, når den er **In ear** (i øret), er farven grøn. Hvis den indikerer **Blocked** (tilstoppet) eller Too Noisy (for meget støj), er den farvede bjælke ravgul.

8. Resultater for TE-respons-testen, OAE findes - højre side, ingen OAE findes - venstre side.



Øresidens symbol og -farve er skrevet øverst på grafen.

Markeringerne angiver de TE-barer, der har opfyldt DP-kriterierne angivet i protokollen, som vist ovenfor for højre øre.

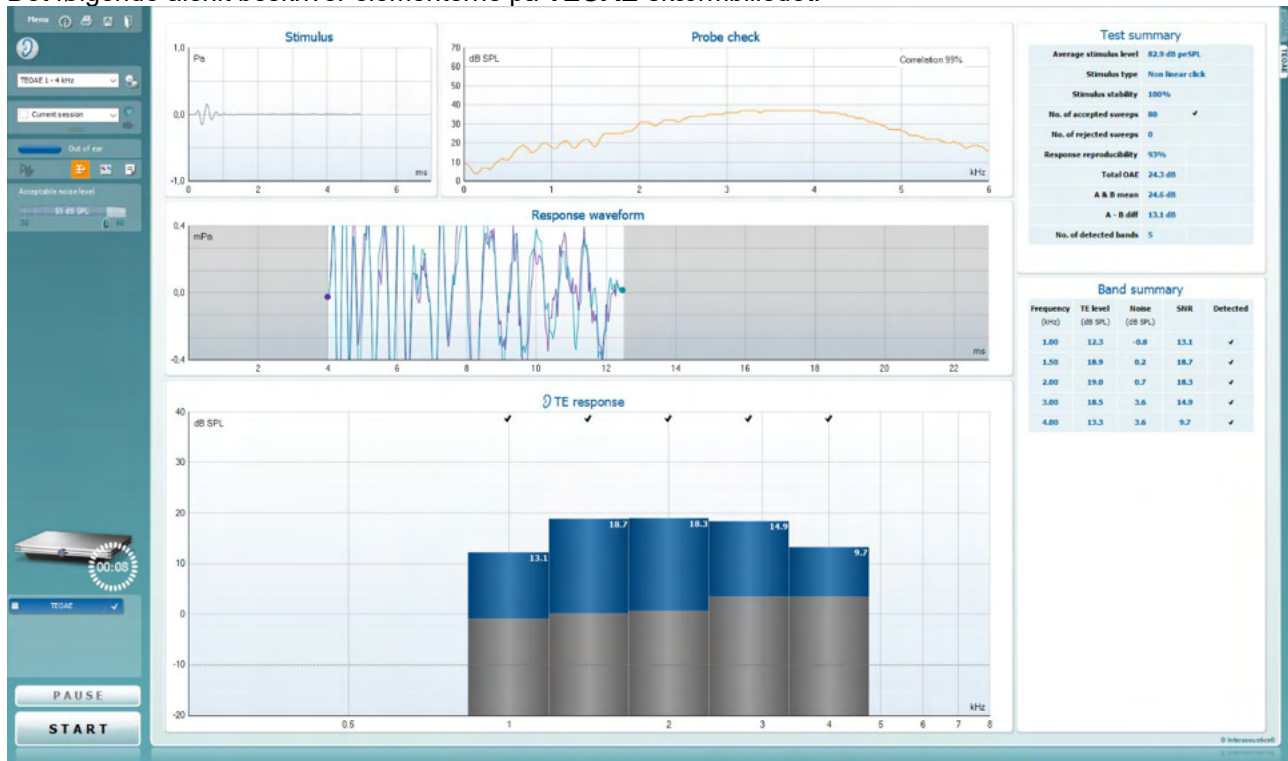
TE-barerne, der ikke havde nogen markering, opfyldte ikke TE-kriteriet og kan enten være under støjen eller fraværende.

Det grå område er omgivende baggrundsstøj i TE-testen.



8.5.2 Elementer i TEOAE-modulet

Det følgende afsnit beskriver elementerne på TEOAE-skærbilledet.



Menu

Menu giver adgang til Setup, Print, Edit eller Help. (Der henvises til dokumentet ”Yderligere information om Eclipse ” som indeholder flere detaljer om menupunkter).



Guidance knappen åbner Brugsvejledningen som indeholder instruktioner i hvorledes tests gennemføres i modulet. Vejledningen kan personaliseres i brugervejledningsopsætningen



Med Udskriv kan resultaterne på skærmen udskrives direkte på standardprinter. Man bliver promptet for at vælge en udskriftsskabelon, hvis protokollen ikke har en tilknyttet. (Der henvises til dokumentet Yderligere information om Eclipse med flere detaljer om udskrivningsguiden).



Print to PDF (Print til pdf)-ikon kommer frem ved opsætning via den almindelige opsætning. Hermed kan der printes direkte til et pdf-dokument, som gemmes på pc'en. (Der henvises til dokumentet Yderligere information om opsætning).



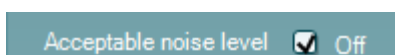
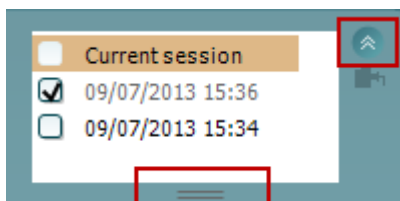
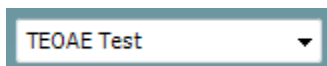
Save & New Session gemmer den aktuelle session i Noah 4 eller OtoAccess® Database (Eller til en gængs XML-fil når man arbejder i standalone-tilstand) og åbner en ny session.



Save & Exit gemmer den aktuelle session i Noah 4 eller OtoAccess® Database (Eller til en gængs XML-fil når man arbejder i standalone-tilstand) og lukker OAE-softwaren.



Toggle Ear (Skift øre) skifter fra højre til venstre øre og omvendt.



Liste over definerede protokoller giver mulighed for at vælge en testprotokol til den aktuelle testsession. (Der henvises til dokumentet Yderligere information om Eclipse med flere detaljer om protokoller).

Temporary Setup (Midlertidigt opsætning) giver mulighed for at lave midlertidige ændringer i den valgte protokol. Ændringerne vil kun være gyldige under den aktuelle session. Når ændringerne er foretaget, og man er vendt tilbage til hovedskærmen, vil protokollens navn være efterfulgt af en stjerne (*).

List of historical sessions (Liste over sessionshistorik) giver adgang til sessionshistorik til gennemsyn eller til **Current Session** (Aktuel session).

Historical session (Historisk session)-boksen kan udvides ved at trække musen nedad eller minimere/maksimere ved at klikke på piletasten.

Sessionen, der er markeret med orange, er den valgte session, som vises på skærmen. Marker boksen ved siden af datoen for sessionen for at **overlay historic sessions (lægge historiske sessioner)** på grafen.

Go to current session (Gå til aktuel session) fører tilbage til den aktuelle session.

Probe status vises af en farvet bjælke med en beskrivelse ved siden af.

Når probestatus er **Out of ear** (Ude af øret) viser den farven på det valgte øre (blåt for venstre og rødt for højre). Når proben detekteres **In ear**, er farven grøn. Hvis den indikerer **Blocked**, **Lækage** eller **Too Noisy**, er den farvede bjælke ravgul.

Påtvunget start kan bruges til at tvinge en OAE-måling til at starte, når sondens status ikke angiver "i øret" f.eks. når patienter med PE-slanger testes. **Påtvunget start** aktiveres ved at trykke på ikonet eller ved at holde **Start / mellemrumstasten / knappen på skulderboksen** inde i 3 sekunder.

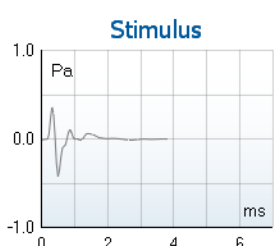
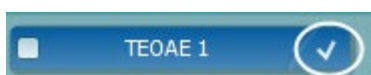
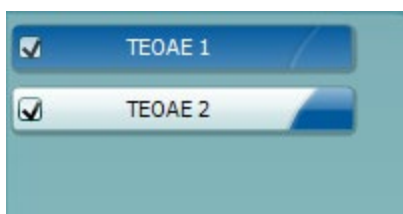
Bemærk: Når der anvendes påtvunget start, baseres stimuliniveauer på sondens kalibreringsværdier i en 711 kobling og *ikke* på det enkelte øres volumen.

Summeringsvisning skifter mellem visning af resultatgraf eller resultatgraf med testresumétabeller.

Monaural/Binaural visning skifter mellem visning af resultater for et enkelt eller begge ører.

Med knappen **Report editor (Rapporteditor)** åbnes et særskilt vindue, hvor der kan tilføjes notater til den aktuelle eller historiske session.

Flueben i feltet **Acceptable noise level Off** (Acceptabelt støjniveau Fra) slår afvisning af enhver optagelse fra, selvom der er for meget støj i optagelsen.



Slidern **Acceptable noise level** (acceptabelt støjniveau) gør det muligt at indstille det acceptable støjniveau mellem +30 og +60 dB SPL. Sweeps optaget over det indstillede, acceptable støjniveau anses for at være for støjende og afvises derfor.

VU-metret viser det aktuelle støjniveau, det bliver ravgult, hvis det indstillede niveau overskrides.

The hardware indication picture (hardware indikationsbilledet) angiver om hardwaren er tilsluttet. **Simulation mode** (Simulationstilstand) er angivet når softwaren anvendes uden hardwaren.

Før en test påbegyndes angiver protokolvisning **Timer** symbolet efter hvor lang tid TEOAE-testen automatisk standser. Under testen tæller timeren ned til 0. Man kan slå nedtællingen fra ved at klikke på timeren under testen. Timeren vil så begynde at tælle op for at angive hvor lang testtid der er gået. Testen vil fortsætte indtil man manuelt trykker stop.

Når målingen afviser, vil timeren stoppe med at tælle. **Artifact rejection (Artefakt afvisning)** afhænger af **Acceptable Noise Level (Acceptabelt støjniveau)**-indstillingerne og **Level tolerance (Toleranceniveau)** bestemt i protokollen.

Visningen **protocol listing** (protokolvisning) viser alle tests, der hører til den valgte protokol. Testen der vises på testskærmen er fremhævet med blå eller grøn afhængigt af det valgte øre.

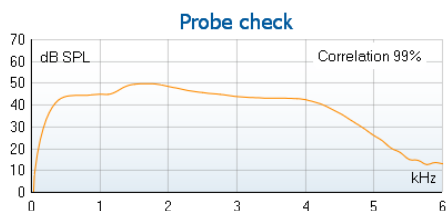
Et **flueben** i feltet indikerer at testen vil køre, når **START** trykkes ned. Under testen bliver de tests som er færdige automatisk sat til ikke-afmærket. Fjern afmærkningen i de testfelter, som man ikke ønsker at gennemføre i protokollen, før tryk på **START**.

Et **hvidt flueben** markerer, at (i det mindste visse) data for denne test lagres.

Pause bliver aktiv efter testen er startet. Hermed kan man holde pause under testen.

START (og **STOP**) knapperne bruges til at starte og standse sessionen.

Stimulusgrafen viser den klikstimulus, der præsenteres for øret som en funktion af størrelsen (Pa) over tid (ms). Med rullehjulet på musen kan man zoome ind og ud med hensyn til (y)-aksens størrelse.



Sondetjekgrafer giver en visuel repræsentation af sondetilpasningen i patientens øre før og efter testen.

Efter testning vises en korrelationsværdi, som giver en indikation af, hvor godt sonden blev i øret under testning.

7.3		
Measured	85	Sweeps
Rejected	0	Sweeps
Band center	1.19	kHz
Band start	1.00	kHz
Band end	1.41	kHz
TE SNR	7.3	
TE level	4.97	dB SPL
Noise level	-2.29	dB SPL
Time used	12	Sec.
Fail reason	Min. sweeps, repro,	

SNR (Signal-to-noise ratio) (signal-støjforhold) vises i hvert af de testede frekvensbånd og angives i dB.

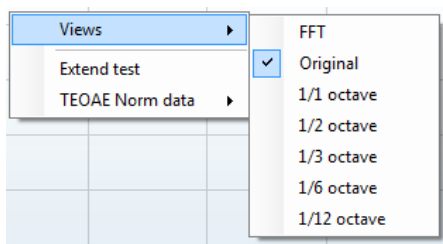
Hvis markøren **holdes over** et frekvensbånd vises detaljer om den aktuelle eller afsluttede måling.



TE found checkmark symbol, et sort flueben angiver, at denne individuelle måling svarer til de angivne kriterier, men testen vil fortsætte indtil testtiden udløber, eller testen stoppes manuelt.

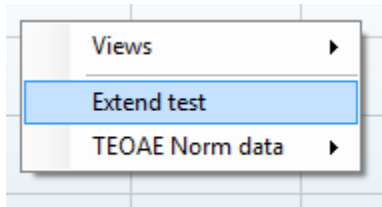


Hvis man peger på den ønskede graf og bruger **scrollhjulet** på musen, kan man **zoom ind og ud** på alle grafer.



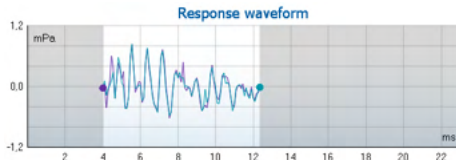
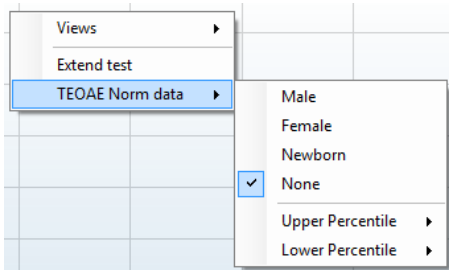
Det er muligt at ændre visningen af TE-responsgrafer ved at højreklikke. Rullemenuen indeholder følgende valg:

Visning tillader skift fra den **originale visning** til **FFT visning**, **1/1, 1/2, 1/3, 1/6 og 1/12** oktavbåndvisning.



Udvid test muliggør fortsat test efter testen er afsluttet af sig selv eller er stoppet manuelt. Tælleren går i nul og begynder at tælle uden tidsbegrænsning. Tryk på **Stop** for at standse testen. Udvid test er kun disponibel, når protokollen ikke er sat til PASS/REFER (FULDFØRT/HENVIST).

Normdata muliggør valg mellem hvilke TE-normdata der vises i TE-responsgrafer.



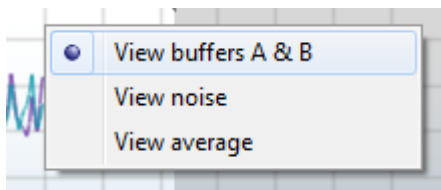
Response waveform (responsbølgeprofil) vises sammen med området for **optagevinduet** og **responsreproducérbarhed**.

Pilene angiver start- og stoptid for **optagevinduet**. Området udenfor optagevinduet vises i gråt. Start- og stoptider for **Optagevinduet** kan ændres inden en test ved at flytte pilene på grafen med musen.

Området for **waveform reproducibility window** (vinduet for bølgeprofilens reproducerbarhed) markeres af en **sort linje** på x-aksen.

Kun bølgeprofilen indenfor dette område regnes med i procentværdien der angiver **bølgeformens reproducérbarhed**.

Klik på den blå eller lilla cirkel i slutningen af hver bølgeprofil samt flytning af musen muliggør adskillelse af kurverne i grafen.



Højreklik på **graf**en for **responsbølgeprofil** muliggør ændring af display.

Visning af bufferne A & B er standardvisningen af de to overlejrede gennemsnitlige OAE-bølgeprofiler.

View noise (Se støj) viser støjen i bølgeprofilen (Støj = A buffer – B buffer).

View average (Se gennemsnit) viser gennemsnittet af A og B bølgeprofilerne.

Average stimulus level	-	
Stimulus type	-	
Stimulus stability	-	
No. of accepted sweeps	-	(240)
No. of rejected sweeps	-	
Response reproducibility	-	(80)
Total OAE	-	(0)
A & B mean	-	
A - B diff	-	
MEP	-	
No. of detected bands	-	

De **minimum test requirements** (minimale testkrav) som blev defineret i protokollen vises ved siden af visse punkter i **Test summary** (Testresumé) tabellen. Disse **tal i parenteser** ændres til et **flueben**, når de minimale testkrav imødekommes under testen.



Band summary

Frequency (kHz)	TE level (dB SPL)	Noise (dB SPL)	SNR	Detected
1.00	7.7	-5.3	13.0	✓
1.50	7.3	-4.3	11.6	✓
2.00	-2.8	-8.9	6.1	✓
3.00	7.0	-6.0	13.0	✓
4.00	6.2	-7.8	14.0	✓

PASS

REFER

INCOMPLETE

Tabellen **Band Summary** (Båndresumé) viser testfrekvenser, TE-niveau, Støj og SNR. Søjlen **Detected** (Detekteret) viser et flueben, når de angivne frekvenser imødekommer de kriterier, der er sat op i protokollen.

TE-niveau-, Støj- og SNR-værdier er afrundet baseret på rådata. Derfor kan det være, at den viste beregnede SNR-værdi ikke altid er lig TE-niveauet minus Støj.

Screening results (Screeningsresultater) kan være PASS, REFER eller INCOMPLETE (FULDFØRT, HENVIST eller UKOMPLET) og angives over målingen, så snart resultatet er tilgængeligt. Hvis "Enabled Pass/Refer" ("Aktiveret gennemløb/henvisning")-boksen ikke er markeret for den valgte protokol, vil ingen etikette blive vist.

Den statistiske betydning af det detekterede resultat afhænger af en kombination af følgende brugerdefinerede indstillinger i protokolopsætningen: Testtid, Stimulusniveau. SNR, Optagevinduet, Min. Total OAE, Min. Reproducerbarhed, Min. TE-niveau, Antal band krævet for at fuldføre, Obligatoriske band krævet for at fuldføre.

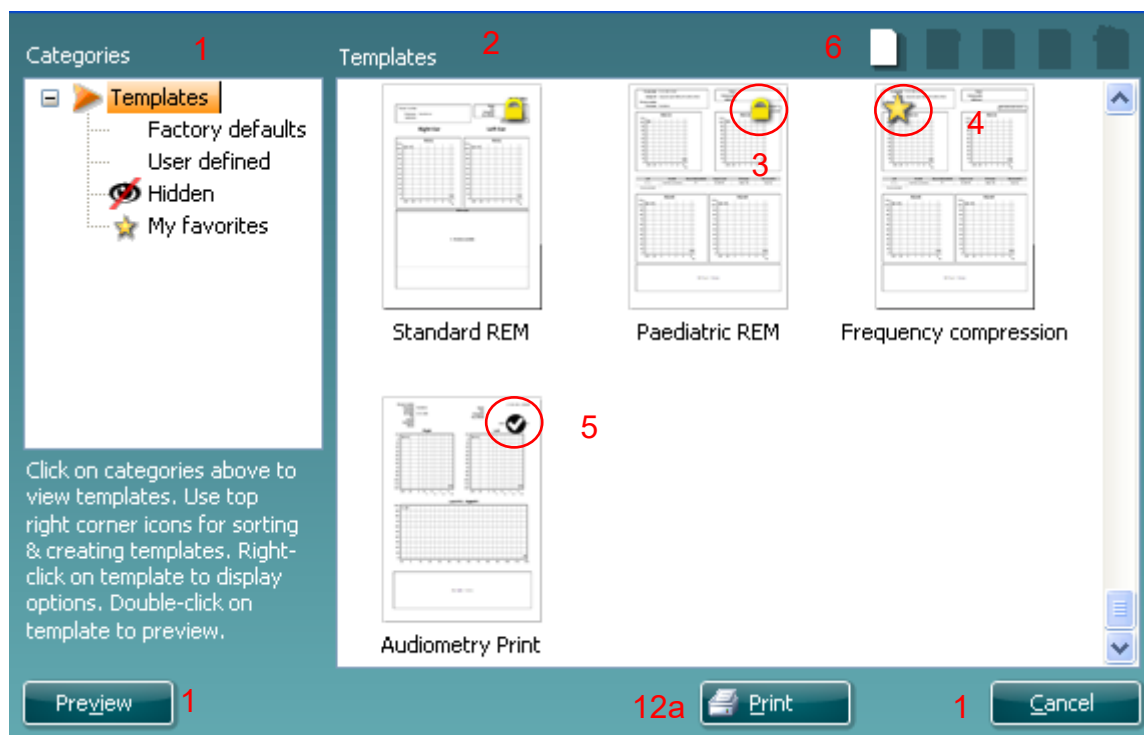


8.6 Brug af Udskriftsguiden

Med udskrivningsguiden kan man skabe brugertilpassede udskriftslayouts, der kan knyttes til individuelle protokoller til hurtig udskrivning. Udskriftsguiden kan åbnes på to måder.

- Hvis du vil lave et layout til almindelig brug eller vælge et eksisterende til udskrivning: Gå til **Menu | Print | Print wizard...** (Menu | Udskriv | Udskrivningsguide... i en af Eclipse-pakkens faneblade (IMP, DPOAE, TEOAE eller ABRIS).
- Hvis du vil lave en skabelon eller vælge en eksisterende, der skal knyttes til en specifik protokol: Gå til fanen **Moduler** (IMP, DPOAE, TEOAE eller ABRIS) der har med den specifikke protokol at gøre og vælg **Menu | Setup | Protocol setup** (Menu | Opsætning | Protokolopsætning). Vælg den specifikke protokol fra rullemenuen og vælg **Print Wizard** (Udskriftsguiden) nederst i vinduet.

Nu åbnes vinduet **Print Wizard** (Udskriftsguide) og viser følgende oplysninger og funktioner:

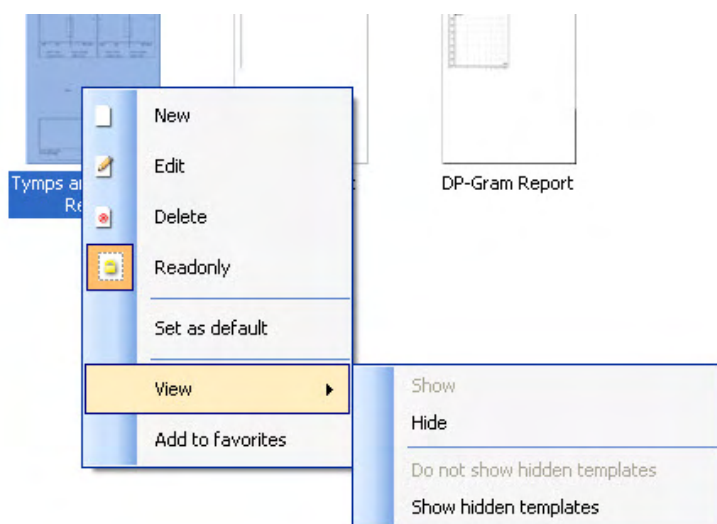


- Under **Categories** (Kategorier) kan du vælge
 - Templates** (Skabeloner), der viser alle tilgængelige skabeloner
 - Factory default** (Fabriksstandard), der kun viser standard layouts
 - User defined** (Brugerdefineret), der kun viser brugerdefinerede skabeloner
 - Hidden** (Skjult) viser skjulte skabeloner
 - My favorites** (Mine favoritter) viser kun skabeloner mærkede som favoritter
- Tilgængelige skabeloner fra den valgte kategori vises i området **Templates** (Skabeloner).
- Fabriksdefinerede standardskabeloner kendes på låseikonet. Ved hjælp af dem har man altid adgang til en standardskabelon og behøver ikke at oprette en særlig skabelon. De kan imidlertid ikke redigeres efter personlige præferencer med mindre de gemmes under et nyt navn. **Brugerdefinerede**/oprettede skabeloner kan sættes til **Read-only** (Læserettighed, med et hængelåseikon) ved at højreklikke på skabelonen og vælge **Read-only** fra rullelisten. **Status Læserettighed** kan også fjernes fra **brugerdefinerede** skabeloner ved at følge de samme trin.



4. Skabeloner der føjes til **Mine favoritter**, er markeret med en stjerne. Hvis der føjes skabeloner til **Mine favoritter**, kan man hurtigt gennemse de hyppigst brugte skabeloner.
5. Den skabelon der føjes til den valgte protokol når man går til udskriftsguiden via **IMP440**, **ABRIS440**, **DPOAE440** eller **TEOAE440** vinduet er mærket med et flueben.
6. Tryk på knappen **New Template** (Ny skabelon) for at åbne en ny, tom skabelon.
7. Vælg en af de eksisterende skabeloner og tryk på knappen **Edit Template** (Rediger skabelon) for at redigere den valgte skabelon.
8. Vælg en af de eksisterende skabeloner og tryk på knappen **Delete Template** (Rediger skabelon) for at redigere den valgte skabelon. Du bliver bedt om at bekræfte, at du vil slette skabelonen.
9. Vælg en af de eksisterende skabeloner og tryk på knappen **Hide Template** (Skjul skabelon) for at redigere den valgte skabelon. Skabelonen vil nu kun være synlig hvis **Hidden** (Skjult) er valgt under **Kategorier**. For at gøre skabelonen synlig igen vælges **Hidden** (Skjult) under **Kategorier**, højreklik på den ønskede skabelon og vælg **View/Show** (Visning/vis).
10. Vælg en af de eksisterende skabeloner og tryk på knappen **Mine favoritter** for at markere skabelonen som favorit. Skabelonen kan nu findes hurtigt, hvis **Mine favoritter** er valgt under **Kategorier**. For at fjerne en skabelon der er mærket med en stjerne i Mine favoritter vælges skabelonen og man trykker på knappen **Mine favoritter**.
11. Marker en af skabelonerne og tryk på knappen **Preview** (Vis udskrift) for at se skabelonen på skærmen.
12. Afhængigt af hvordan du åbnede udskriftsguiden, får du muligheden for at trykke på
 - a. **Print** (Udskriv) for at bruge den markerede skabelon til udskrivning
 - b. **Select** for at knytte den valgte skabelon til den protokol hvorfra man kom til udskriftsdialogen.
13. For at afslutte udskriftsguiden uden at vælge eller ændre en udskrift ved at trykke på **Cancel** (Annuller).

Hvis man højreklikker på en specifik skabelon, vises en rullemenu med en alternativ metode til udførelse af valgmulighederne beskrevet ovenfor.



Mere detaljeret information om udskrivningsguiden kan findes i dokumentet Yderligere information om Eclipse.



9 Brugsanvisning ABRIS

9.1 Anvendelse af ABRIS-modulet



1. Al kontakt mellem de ledende dele af elektroderne eller deres tilslutninger, herunder den neutrale elektrode og andre ledende dele, herunder jordforbindelser skal undgås.
1. Kontrollér opsætningen før optagelser foretages og tjek, at stimulusniveau og transducer bruges, da andre operatører kan have ændret eller slettet i protokolindstillingerne. Under optagelserne kan stimulusniveau og transducer ses i brugergrænsefladen.
2. Hvis systemet ikke har været brugt en tid, bør operatøren inspicere transducerne (f.eks. kontrollere siliconerøret på insert telefonerne for revner) og elektroderne (tjek udløbsdatoen for engangselektroder, tjek kabler for beskadigelser), så man sikrer sig, at systemet er klar til at begynde tests og producerer præcise resultater.
3. Der må kun bruges elektrode-gel beregnet til elektroencefalografi. Følg producentens anvisninger med hensyn til brug af elektrode-gel.

BEMÆRKNING

1. Eclipse-systemet omfatter et 2-kanals inputfelt som gør det muligt for brugeren at oprette målinger for hvigelserne være forringet eller ubrugelig. Det kan være nødvendigt at vente til patienten er afslappet og derefter genoptage testen.

9.2 Påsætning af elektroder

Alle indgange på kabelklemmen, som er forbundet til forforstærkeren skal have et elektrokabel isat og skal være forbundet til patienten via elektroder.

Hvis en indgang står "åben" eller et kabel ikke er forbundet til patienten via en elektrode, sker der en afvisning og testen kan ikke gennemføres. Både den ipsilaterale og kontralaterale EEG bliver evalueret for at fastlægge afvisningen.

9.3 Impedanscheck



Tryk på Imp.-knappen, og drej grebet så langt i urets retning, som det kan komme.



Drej langsomt grebet mod urets retning.



LED'en for hver elektrode vil skifte fra rød til grøn, efterhånden som impedansen bliver fundet for hver elektrode.



Tryk på Imp.-knappen for at forlade impedansmodus før testen.

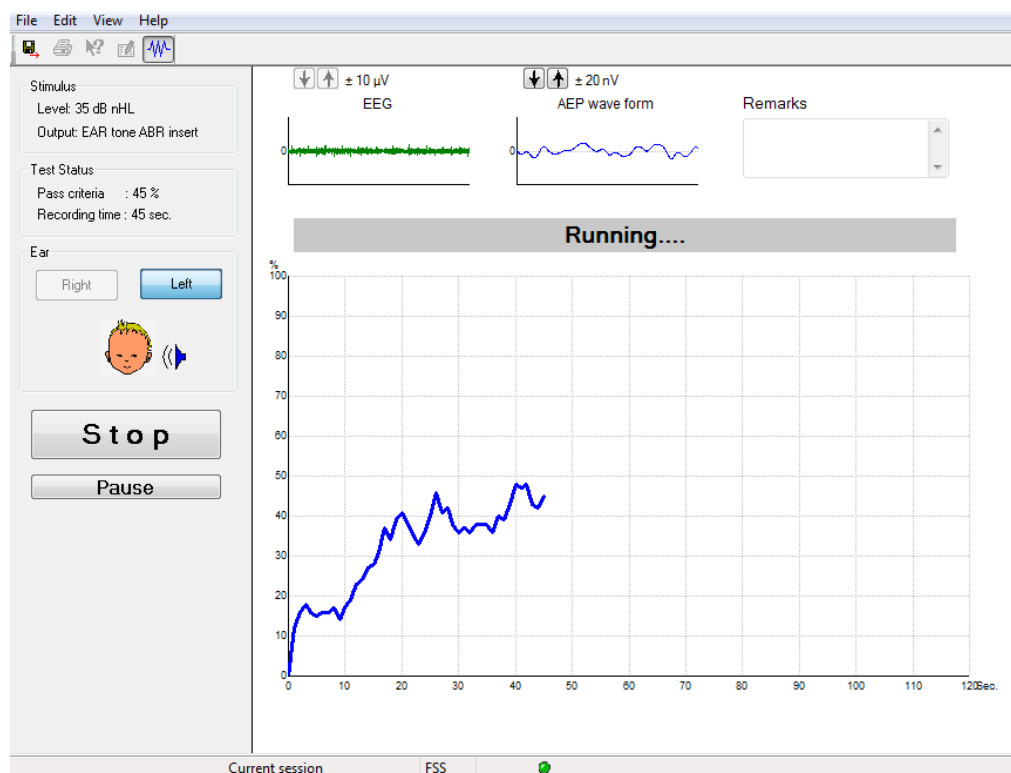


9.4 Loop Back (LBK15) test

LBK15-enheden må ikke bruges til at udføre et funktionscheck af ABRIS grundet ASSR-algortimernes beskaffenhed. Med henblik på funktionel test (detektering af falske positive) skal en patient være tilsluttet elektroder, hvis der ikke er nogen stimulus (ikke-tilsluttede transducere).

9.5 ABRIS-testskærm

Det følgende afsnit beskriver elementerne på testskærmen.



9.5.1 Hovedmenupunkter

File Edit View Help

File giver adgang til **System setup**, **Print all pages**, **Print preview**, **Print setup** and **Exit**.

1. Gå til **System setup** for at oprette eller redigere eksisterende protokoller.
2. Vælg **Print...** eller brug **Ctrl+P** for at udskrive alle rapportsider.
3. Vælg **Print preview** for at gennemse rapportudskriften.
4. Vælg **Print setup** for at vælge printerindstillinger.
5. Vælg **Exit** for at forlade EP15/25 softwaren.

Edit giver adgang til **delete right**, **delete left** og **delete right + left**. (slet til højre/venstre & højre + venstre)

1. Vælg **Delete Right** for at slette målingen for højre øre.
2. Vælg **Delete Left** for at slette målingen for venstre øre.
3. Vælg **Delete right + left** for at slette målingen for begge ører.

View giver adgang til **EEG**.

1. Fravalg af **EEG**-optionen skjuler **EEG-** og **AEP-visningen** og viser linjen for **EEG-støj**.



Help giver adgang til **About...**

1. Vælg **About ABRIS...** for at få adgang til information om softwareversionsnummeret og licensnøglen.

9.5.2 Visning af Historikssessioner

Brug tasterne PgUp og PgDn (SideOp & SideNed) på tastaturet for at bladre igennem historikssessioner.

Når en specifik session er blevet åbnet i databasejournalen, er funktionen PgUp og PgDn ikke tilgængelig.

9.5.3 Gem & Forlad



Ikonen Gem & Forlad gemmer den aktuelle testsession og lukker softwaren ned. Hvis der ikke blev optaget nogen data, bliver sessionen ikke gemt.

For at Forlade uden at gemme klikkes på det røde X i skærmens øverste, højre hjørne.

9.5.4 Udskrivning



Ikonen Print udskriver rapporten for den valgte session.

9.5.5 Electronic Help



Klik på ikonen for Elektronisk hjælp og peg/klik på de emner, der ønskes flere oplysninger om. Hvis der findes kontekstafhængig hjælp åbnes et vindue med relevant information.

9.5.6 Reporting (Rapportering)



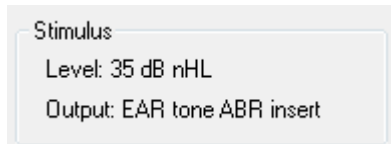
Ikonen Rapportering åbner rapporteditoren, hvor man kan vælge en brugsklar rapportskabelon eller redigere eller skrive en ny rapport for den valgte session.

9.5.7 Se EEG eller støj-linjen



Klik på ikonen View EEG/Noise Bar (Vis EEG/støjlinje) for at skifte mellem EEG- og AEP-visningen eller linjen for EEG-støj.

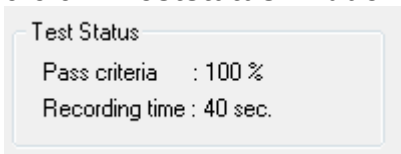
9.5.8 Stimulus Window (Stimulusvindue)



Viser stimulusniveauet i dB nHL og den transducer, der anvendes under testen.



9.5.9 Teststatusvindue



Viser status for godkendelseskriterier og optagetiden under og efter testen.

9.5.10 Øre



Viser hvilket øre der testes.



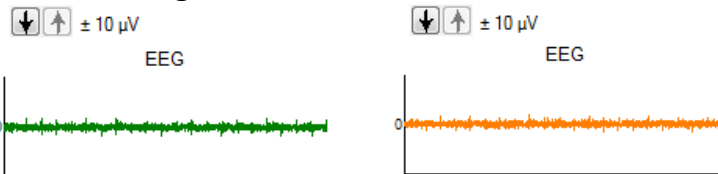
9.6 ABRIS-optagelse

9.6.1 Start af test, pause af test



Klik på **Start**-knappen for at begynde testen.
Tryk på **Stop** for at standse testen.
Klik på **Pause** under testen for at holde pause i målingen.
Tryk på **Resume** for at genoptage testen.

9.6.2 EEG-graf



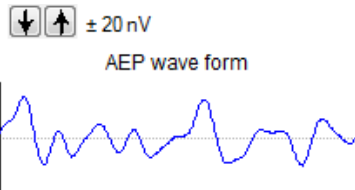
Viser den igangværende, rå EEG-måling. Grafen bliver orange eller rød hvis målinger afvises (for megen støj). Tilpas afvisningsniveauet ved at bruge pilene over EEG-grafen.

9.6.3 Linjen for EEG-støj



Linjen for EEG-støj kan vises i stedet for grafen med rå EEG-målinger. Når støjen er under den sorte linje vil VU-meteret være grønt. Når VU-meteret bliver rødt angiver det, at støjen er for stor (dårlig elektrodekontakt eller barnet er uroligt). Tilpas afvisningsniveauet ved at bruge pilene over EEG-støjgrafen.

9.6.4 AEP-kurven



AEP-kurven vises under testen. Grundet stimulus' beskaffenhed og algoritmen (ASSR) kan den ikke sammenlignes med traditionelle ABR-responser.

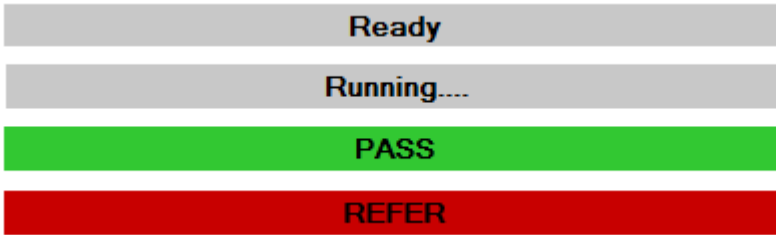
9.6.5 Feltet Bemærkninger

Remarks

Tilføj kommentarer til testen i feltet Remarks.



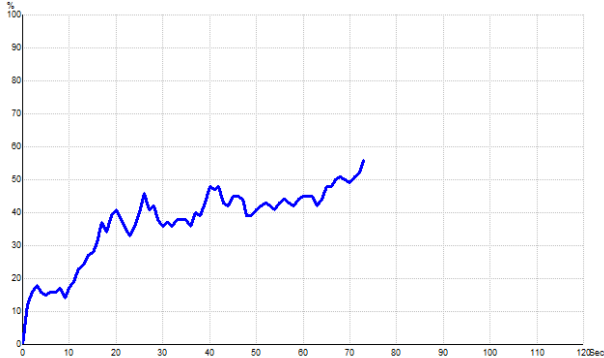
9.6.6 Statuslinjen



Statuslinjen viser status for ABR-testen:

- Ready (Klar) (før test)
- Running (Kører) (under test)
- Pass (Godkendt) (når testen er færdig)
- Refer (Henvist) (når testen er færdig)

9.6.7 ABRIS-responskurve



Responskurven angiver teststatus over tid. Hvis responskurven når 100 % linjen før testen udløber (120 sek.) vises en godkendt-indikation i statuslinjen over kurven. Hvis 100 %-detektionslinjen ikke nås inden de 120 sek., vises meddelelsen Henvist.

9.7 Genvejstaster på pc'en

Genvej	Beskrivelse
F1	Hjælp
F2	Start / Stop test
F3	Skift øre
F4	Pause / Genstart test
F5	Skift visning (avanceret/simpelt)
F7	Rapport
F8	Udskriv session
Ctrl + L	Vælg venstre
Ctrl + R	Vælg højre
Ctrl + P	Udskriv session
Skift + F1	Kontekstafhængig hjælp
Alt + X	Gem & Forlad
Side ned	Skift tilbage gennem sessionshistorik
Side op	Skift fremad gennem sessionshistorik
Home	Retur til den aktuelle session
End	Gå til ældste sessionshistorik



10 Brugsanvisning ASSR

10.1 Brug af ASSR-modulet



1. Al kontakt mellem de ledende dele af elektroderne eller deres tilslutninger, herunder den neutrale elektrode og andre ledende dele, herunder jordforbindelser skal undgås.
2. Kontrollér opsætningen før optagelser foretages og tjek, at stimulusfrekvens og -niveau er korrekte, da andre operatører kan have ændret eller slettet i protokolindstillingerne. Under optagelserne kan stimulusfrekvens og -niveau ses i brugergrænsefladen.
3. Hvis systemet ikke har været brugt en tid bør operatøren inspicere transducerne (f.eks. kontrollere siliconerøret på inserttelefon indsatsen for revner) og elektroderne (tjek udløbsdatoen for engangselektroder, tjek kabler for beskadigelser) så man sikrer sig, at systemet er klar til at begynde tests og at producere præcise resultater.
4. Der må kun bruges elektrode-gel beregnet til elektroencefalografi. Følg producentens anvisninger med hensyn til brug af elektrode-gel.
5. Forekomster af tinnitus, hyperakusis eller anden følsomhed overfor høje lyde kan være kontraindikative for tests, hvor stimuli med høj intensitet bruges.

BEMÆRKNING

1. Eclipse-systemet omfatter et 2-kanals inputfelt som gør det muligt for brugeren at oprette målinger for hvert øre uden at skulle skifte elektroder.
2. I tilfælde af spændte muskler i patientens hals-, nakke- eller skulderregion kan kvaliteten af optagelserne være forringet eller ubrugelig. Det kan være nødvendigt at re-instruere patienten i at slappe af og først genoptage testen, når musklerne er afslappede.



10.2 Forberedelser før en ASSR-test

For at opnå pålidelige og gyldige testresultater er det meget vigtigt, at patienten er velforberedt på testen.

10.3 Forberedelser før testen

10.3.1 Forberedelse af huden

Vær opmærksom på ikke at bruge følgende procedure på patienten, for hvilken proceduren ikke egner sig.

BEMÆRKNING

LBK15-enheden må ikke bruges til funktionelle check af ASSR og ABRIS

Elektrodestederne skal forberedes og rengøres for at opnå passende lav hudimpedans. Der findes en lang række egnede elektrodepasta. Læg mærke til at der findes to typer egnet elektrodepasta: En type fjerner det yderste, tynde lag af huden og en anden type er en elektrisk ledende pasta som bruges til at fastgøre genbrugelige elektroder. Kun den første type kan bruges til forberedelse af huden (man kan føle slibevirkningen af denne type pasta hvis man gnider den mellem fingrene).

Gnides der grundigt på huden med denne type pasta kan huden blive lidt rød, men impedansen bliver den bedst mulige. Neonatale har normalt ikke behov for megen gnidning med elektrodepasta.

De fleste klinikere foretrækker at fjerne pastaen med spritservietter. Det vil også sikre et meget rent område, som er velegnet til den klæbende del af elektroden.

10.3.2 Placering af elektroder

Efter huden er forberedt sættes en elektrode på hvert mastoid (ledning m. blå elektrode på venstre side, den røde på højre side), en på issen eller ved hårlinjen (hvid elektrodeledning) og jordforbindelsen (sort) kan placeres nederst på panden eller på siden heraf. Placering af jordelektroden er ikke særligt kritisk.

Vær opmærksom på, at alle fire elektroder skal være placeret.

Elektroderne som leveres med enheden er til engangsbrug, og er allerede forsynede med elektrisk ledende pasta, så yderligere forberedelser er ikke nødvendige.

Bemærk: Placering af den hvide elektrode øverst på issen vil producere responser med højere amplituder. Særligt egnede elektroder forefindes til brug øverst på issen.

Hvis den gængse og meget stabile hårlinje-position bruges skal man anbringe elektroden så tæt på hårlinjen som muligt for at opnå optimale resultater.

10.3.3 Impedanscheck

Efter elektroderne er anbragt på patienten er det kritisk at kontrollere, om hud-impedansen er acceptabel. For at opnå de bedst mulige resultater bør impedansen ved hver elektrode være så balanceret som muligt, helst 5 k Ω eller mindre.

Elektrodeimpedansen tjekkes ved at klikke på IMP-knappen på forforstærkeren.

Drejegrebet drejes helt med uret og dernæst langsomt mod uret. Hver LED vil gå fra **rød til grøn** efterhånden som impedansen findes for den specifikke elektrode. Værdien for impedansen kan aflæses på forforstærkeren og skal være under 5 k Ω og bør ideelt være den samme for alle elektroder.

Hvis impedansen for en eller flere elektroder er for høj kan man vente et par minutter eller to, da gelen på elektroden har en tendens til at forbedre impedansen i forhold til huden i løbet af et par minutter.

Hvis det ikke hjælper fjernes elektroden og man må gentage proceduren med hudforberedelse og sætte nye elektroder på patienten. Gå tilbage til ERA-tilstand ved at klikke én gang mere på IMP-knappen på



forforstærkeren.

Bemærk:

Impedansen for jordelektroden er ikke særligt kritisk for opnåelsen af gode resultater. Det kan evt. være nemmere at placere jordelektroden over næsen (under isse-elektroden), da det er nemmere at forberede dette sted med den slibende gel – nemmere end på kinden, som er blødere.

Læg mærke til at selv om kontrolsystemet til impedansen er designet til at give en direkte indikation af impedansen for de individuelle elektroder, er der en lille interdependens mellem elektroderne når impedansen kontrolleres. Det får den højre elektrode til at vise en svagt højere impedansværdi end den faktiske, hvis jordelektroden har høj impedans.

BEMÆRKNING

Hvis man allerede har en Eclipse med installeret ABRIS-software og ønsker at foretage en installation af den nye EP-software, version 4.0 – skal ABRIS opgraderes for fortsat at kunne bruge ABRIS-softwaren. Kontakt den lokale forhandler for yderligere detaljer!



10.4 Placering af elektroder

Alle indgange på kabelklemmen, som er forbundet til forforstærkeren skal have et elektrodekabel isat og skal være forbundet til patienten via elektroder.

Hvis en indgang står "åben" eller et kabel ikke er forbundet til patienten via en elektrode, sker der en afvisning og testen kan ikke gennemføres. Både den ipsilaterale og kontralaterale EEG bliver evalueret for at fastlægge afvisningen.

10.5 Impedanscheck



Tryk på Imp.-knappen, og drej grebet så langt i urets retning, som det kan komme.



Drej langsomt grebet mod urets retning.



LED'en for hver elektrode vil skifte fra rød til grøn, efterhånden som impedansen bliver fundet for hver elektrode.



Tryk på Imp.-knappen for at forlade impedansmodus før testen.

10.6 Systemydelse / Loop Back (LBK15) test

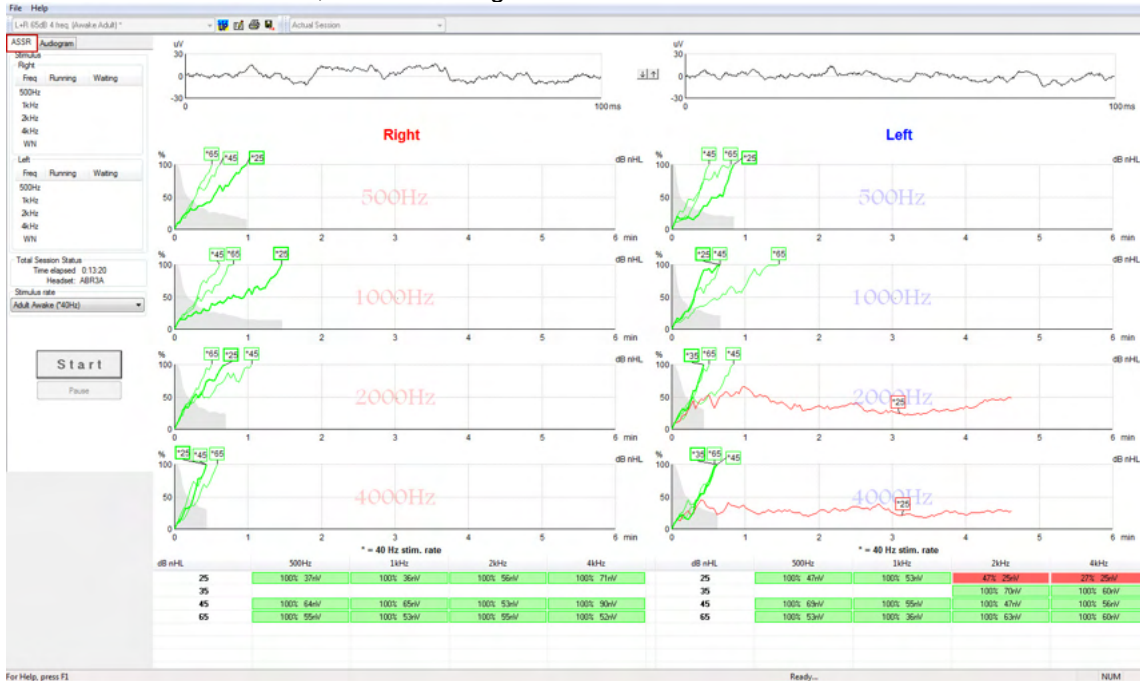
LBK15-enheden må ikke bruges til at udføre et funktionscheck af ASSR grundet ASSR-algoritmernes beskaffenhed. Med henblik på funktionel test (detektering af falske positive) skal en patient være tilsluttet elektroder, hvis der ikke er nogen stimulus (ikke-tilsluttede transducere).



10.7 Fanen ASSR

I det følgende afsnit beskrives elementerne på fanen **ASSR**.

Under fanen **ASSR** starter, monitorerer og kontrollerer man ASSR-testen



10.7.1 Hovedmenupunkter

File giver adgang til **System setup**, **Print all pages**, **Print preview**, **Print setup** and **Exit**.

(Systemopsætning, Udskriv alle sider, Vis udskrift, Udskriftsopsætning og Exit)

1. Gå til **System setup** for at oprette eller redigere eksisterende protokoller.
2. Vælg **Print all pages** (Udskriv alle sider) eller brug Ctrl+P for at udskrive alle rapportsider.
3. Vælg **Print preview** for at gennemse rapportudskriften. Alle sider som kan udskrives vises.
4. Vælg **Print setup** (Printeropsætning) for at vælge printerindstillinger.
5. Vælg **Exit** for at forlade EP15/25 softwaren.

Help giver adgang til **Help topics** (Hjælpeemner) og **About...** (Om...)

1. Vælg **Guides and instructions** for at åbne en PDF-version af brugervejledningen. Du kan også finde ASSR- Dr. Lightfoots maskeringsberegner i mappen.
2. Vælg **About Interacoustics ASSR...** for information om softwareversionsnummeret, DSP-versionen, hardware- og firmwareversionen.

10.7.2 Protocol Selection (Protokolvalg)



Vælg en testprotokol fra rullemenuen.

10.7.3 Temporary Setup (Midlertidig opsætning)



Ikonen Midlertidig opsætning gør det muligt at foretage midlertidige ændringer i den valgte protokol.

Ændringer vil kun gælde for den aktuelle testsession. Ændrede protokoller vil vise en stjerne (*) ved siden af protokolnavnet.



10.7.4 Reporting (Rapportering)



Ikonen Rapportering åbner rapporteditoren, hvor man kan vælge en brugsklar rapportskabelon eller redigere eller skrive en ny rapport for den valgte session.

10.7.5 Udskrivning



Ikonen Print udskriver rapporten for den valgte session. Antallet af udskrevne sider kan variere alt efter valgene i **Printer layout setup** (Udskriftslayoutopsætning).

10.7.6 Gem & Forlad

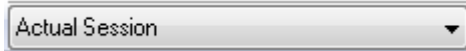


Ikonen Gem & Forlad gemmer den aktuelle testsession og lukker softwaren ned. Hvis der ikke blev optaget nogen data, bliver sessionen ikke gemt.

For at Forlade uden at gemme klikkes på det røde X i skærmens øverste, højre hjørne.

Der er ingen ikon tilgængelig i **Noah 4** Når man klikker på **Exit** fra **File** menuen eller lukker via lukkeknappen i øverste højre hjørne af skærmen vises en prompt, så man kan gemme sessionen.

10.7.7 Visning af Historiske sessioner



Vælg en sessionshistorik fra sessionslisten. Alternativt bruges tasterne PgUp og PgDn (SideOp & SideNed) på tastaturet for at bladre igennem historiksessioner.

10.7.8 Stimulus Window (Stimulusvindue)

Stimulus		
Right		
Freq	Running	Waiting
500Hz	50dB nHL	40dB nHL
1kHz	50dB nHL	40dB nHL
2kHz	50dB nHL	
4kHz	50dB nHL	
WN		

Left		
Freq	Running	Waiting
500Hz	50dB nHL	
1kHz	50dB nHL	
2kHz	50dB nHL	40dB nHL
4kHz	50dB nHL	35dB nHL
WN		

Stimulusvinduet viser frekvenserne i testen og de aktuelle og/eller ventende stimulusintensiteter.

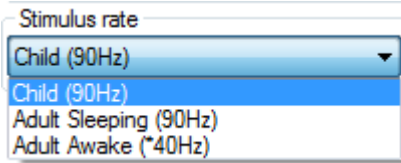
10.7.9 Total Session Status Window (Statusvindue for hele testen)

Total Session Status
Time elapsed 0:10:39
Headset: ABR3A

Statusvindue for hele testen angiver den samlede testtid og den brugte transducer.



10.7.10 Stimulusfrekvens



Vælg en passende stimulusfrekvens (40 Hz eller 90 Hz) til testen. Ved ændringer under testen (hvis patientens tilstand ændrer sig) skal alle testfrekvenser være afviklede eller manuelt standses.



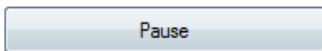
10.8 ASSR-målinger

10.8.1 Start & Stop



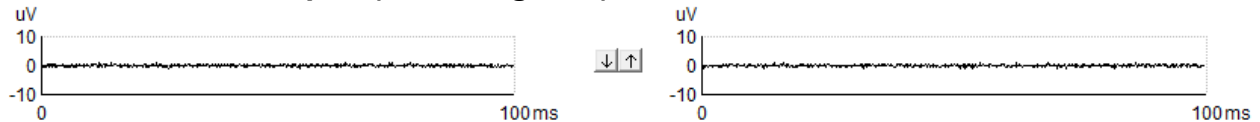
Start- og Stopknapperne bruges til at starte og standse målingen. Startknappen ændres til en stopknap, når en optagelse er i gang. Startknappen vises nedtonet hvis der ikke er valgt nogen teststimuli.

10.8.2 Pause



Pause bliver aktiv efter en test er startet. Hermed kan man holde pause under testen. Stimulus bliver fortsat præsenteret for patienten, men der foretages ingen måling. Tryk på Resume (genoptag) for at gå videre i testen.

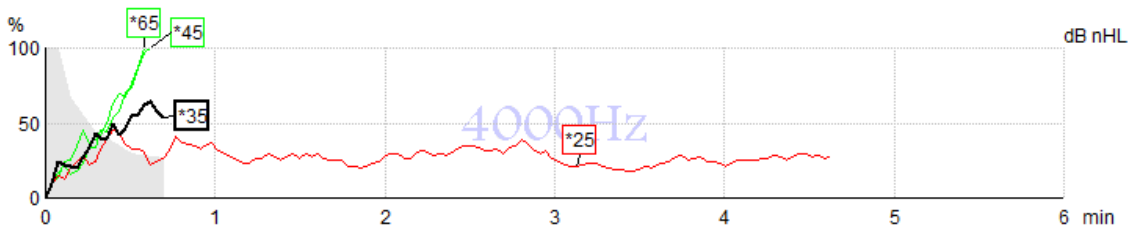
10.8.3 Raw EEG Graphs (Rå EEG-grafer)



De rå EEG-grafer for højre og venstre øre angiver den igangværende, rå EEG. Når kurverne er sorte, er den rå EEG indenfor det indstillede afvisningsniveau. Når kurverne bliver røde bliver den optagne respons afvist, da den rå EEG overskrider de indstillede afvisningsgrænser.

Afvisningsniveauet kan indstilles ved at klikke på pilene mellem de to rå EEG-kurver. Under testen kan afvisningsniveauet kun indstilles inden for visse grænser. For at ændre afvisningsniveauet uden for disse grænser skal testen standses.

10.8.4 Testfrekvensgraf



Grafen viser en indikation af de igangværende eller afsluttede resultater for de specificerede stimuli.

1. Det **grå område** mellem detektionskurverne angiver niveauet for reststøj for den valgte kurve. Eksakte værdier vises in ASSR-tabellen under graferne.
2. En **sort detektionskurve** angiver en igangværende optagelse.
3. En **grøn detektionskurve** angiver at detektionen ved det specificerede niveau har fundet sted.
4. En **rød detektionskurve** vises, når en test har timet ud uden at have nået 100 % detektion eller er blevet stoppet før den når detektion eller tidsgrænserne for testen.
5. Kurvehåndtaget angiver testintensiteten og stimulusfrekvensen. En stjerne (*) foran stimulusniveauet angiver at en 40 Hz stimulusfrekvens blev brugt.

Vælg en detektionskurve ved at klikke på håndtaget. Det valgte kurvehåndtag vises med fed skrift.

Detektionskurvens håndtag angiver stimulusintensiteten og -frekvensen (40 eller 90 Hz). Når en stimulusfrekvens på 40 Hz bruges vises en stjerne (*) før intensitetsangivelsen.

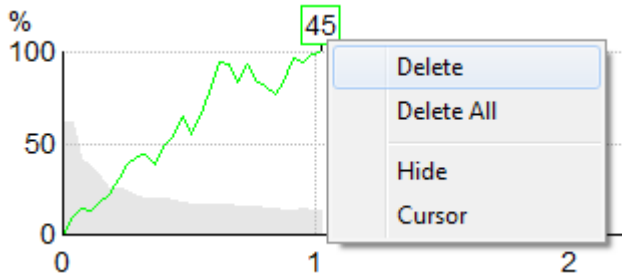


40 Hz: 60dB

90 Hz: 60dB

Højreklik på et kurvehåndtag for at udføre følgende handlinger:

1. **Slet** den valgte kurve.
2. **Slet** alle detektionskurver for den valgte frekvens
3. **Skjul** den valgte kurve. Kurvehåndtaget vil forblive på skærmen for at angive den er blevet testet og er klar til evt. at blive vist igen.
4. **Cursor** viser en markør, der kan følge kurven og give numerisk information for sandsynlighedsprocenten og tidspunkter langs hele kurvens forløb.



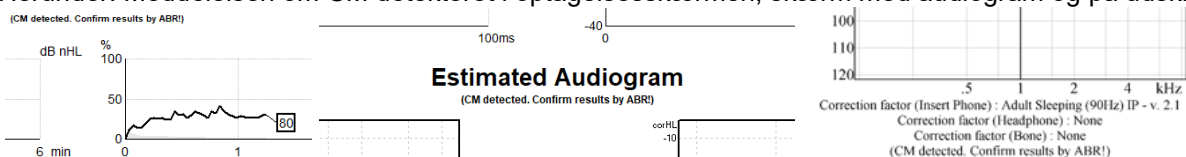
10.8.5 CM-detektor

På grund af det velkendte fænomen med cochlearmikrofoni uden postsynaptisk auditiv respons, som det f.eks. ses i ANSD-tilfælde, anbefales det generelt i litteraturen og retningslinjerne at vurdere den auditive neurale integritet med ABR, før der drages konklusioner om vurdering af ASSR-tærskelværdien (se f.eks. BSA Practice Guidance for Auditory Steady State Response (ASSR) Testing).

Ved testning ved intensiteter over 70 dBnHL er der mulighed for – selv om sandsynligheden er meget lille – at en detekteret respons kan stamme fra sjældne, ikke-symmetriske komponenter i en cochlearmikrofon, som ikke er blevet helt annulleret af udigningsprocessen.

Af hensyn til brugerens kliniske fordel er CM-detektoren blevet udviklet til at markere en rest af cochlearmikrofoni i en detekteret respons, når der testes ved intensiteter over 70 dBnHL. Hvis responsen markeres af detektoren, tilføjes følgende meddelelse i ASSR-diagrammet og i ASSR-audiogrammet: "CM detekteret. Bekræft resultater med ABR!". Meddelelsen vises i den gemte session og vises igen i udskriften af optagelsen.

Herunder: Meddelelsen om CM detekteret i optagelsesskærmen, skærm med audiogram og på udskriften.



10.8.6 ASSR-tabel

dB nHL	500Hz	1kHz	2kHz	4kHz
25	37% 63nV	100% 71nV	100% 80nV	100% 98nV
45	100% 49nV	100% 81nV	100% 85nV	100% 87nV
65	100% 129nV	100% 98nV	100% 115nV	100% 156nV

ASSR-tabellen viser detektionskurveinformationen i tabelformat. Hver teste frekvens og intensitet vises sammen med detektionen i procent (responsandsynlighed) og niveauet for reststøj i nV.

Grøn markerer den specifikke frekvens/intensitet, der opnåede 100 % detektion, mens **rød** indikerer, at 100 % detektion ikke blev nået.



Hvis der er anvendt flere transducere, findes disse anført i stimultabellen.

Headset	dB nHL	500Hz	1kHz	2kHz	4kHz	dB nHL	500Hz	1kHz	2kHz	4kHz	Headset	
Insert phone	65	52% 3nV				65	44% 2nV		86% 2nV		Insert phone	
	70		62% 3nV			70		56% 2nV		100% 3nV		Headphone
	80			45% 3nV		80						
Headphone	75					75	43% 2nV	44% 2nV	77% 2nV	100% 2nV	Headphone	
	80	52% 3nV	51% 3nV	46% 3nV	71% 3nV	80	57% 2nV	25% 2nV	77% 2nV	100% 3nV		Bone
Bone	50		58% 2nV	68% 2nV	60% 2nV	50					Bone	
	55		50% 3nV	34% 3nV	78% 3nV	55						

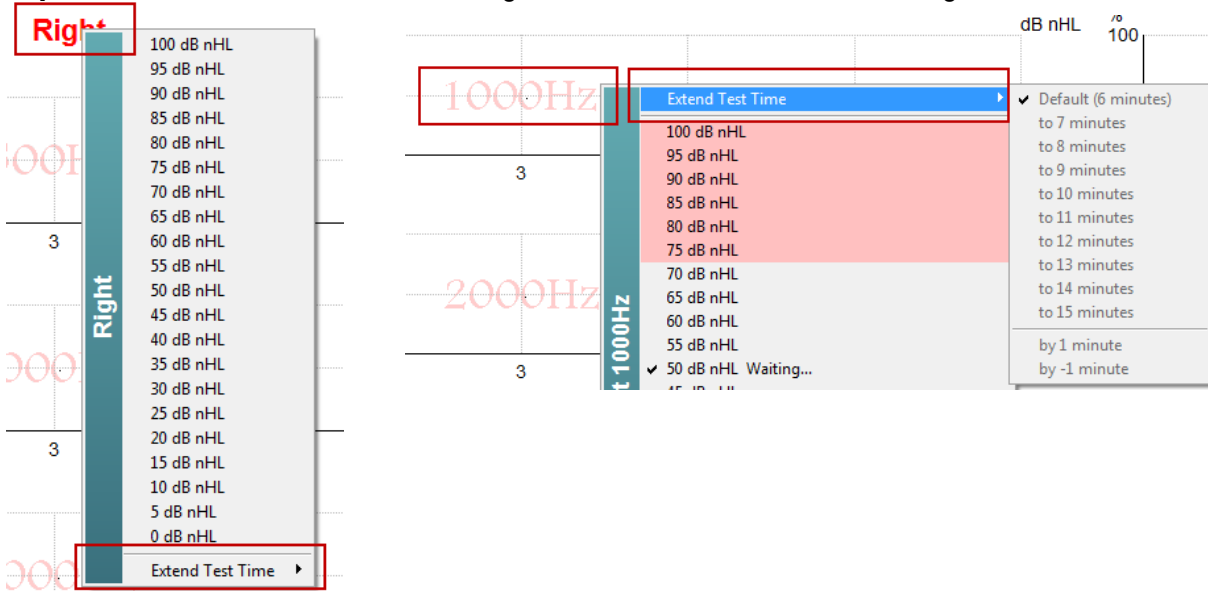
Hvis den samme intensitet testes mere end én gang vises den intensitet med den bedste respons i tabellen. F.eks. tilsidesætter en registrering en senere registrering af ingen reaktion på samme niveau. Hvis dette ikke ønskes, skal du højreklikke på kurven og slette den registrerede kurve! Vær opmærksom på, at kurven skal slettes, før sessionen gemmes.

Effektiviteten af metoden der bruges til fastlæggelse af reststøjniveauet er beskrevet i følgende artikel: Elberling, C., & Don, M. (1984). Quality estimation of average auditory brainstem responses. *Scand Audiol*, 13, 187-197.

10.8.7 Udvidelse af testtiden

Højreklik på teksten til **Højre** eller **Venstre** over grafen med testfrekvenser for at vælge Extend Test Time for alle testfrekvenser for det valgte øre.

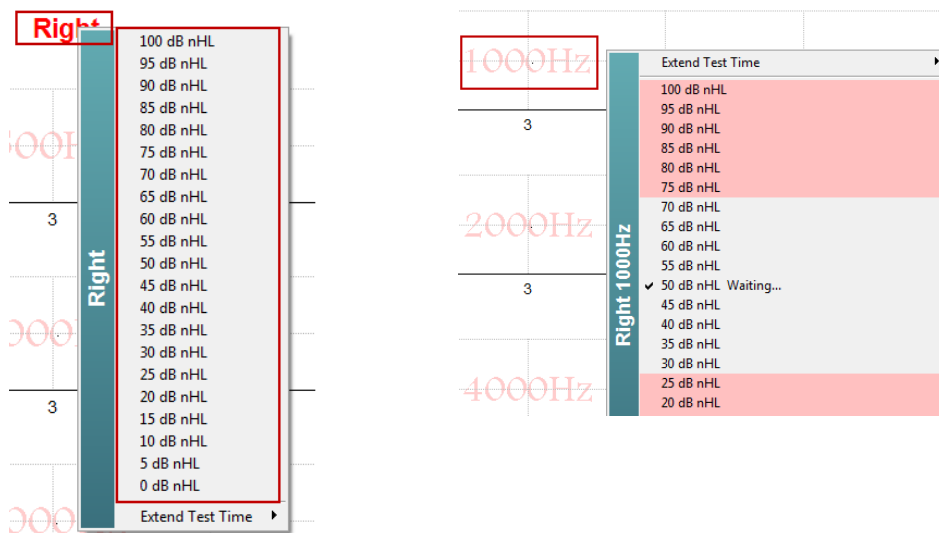
Højreklik inde i den ønskede Testfrekvensgraf for at udvide testtiden for den valgte frekvens.



10.8.8 Justering af stimulusintensiteten

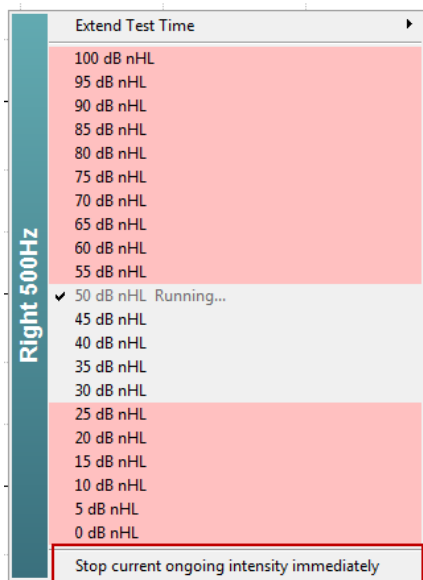
Højreklik på teksten til **Højre** eller **Venstre** over grafen med testfrekvenser for på én gang at vælge og aktivere en gennemgående stimulationsintensitet for det valgte øre. Igangværende optagelser for det valgte øre vil være standset.

Højreklik inde i den ønskede Testfrekvens for at ændre stimulusintensiteten for den valgte frekvens. Der kan kun vælges intensiteter inde i det grå område. Det sikrer, at man ikke stimulerer ved intensitetsniveauer, med en differens større end 20 dB mellem de testede frekvenser.



10.8.9 Standse en testfrekvens/-intensitet

Højreklik inden for den ønskede testfrekvensgraf for omgående at standse den igangværende intensitet.



10.8.10 ASSR-maskeringsberegner

I tilfælde med unilateralt eller asymmetrisk høretab er det som regel nødvendigt at maskere øret, der ikke testes, for at forhindre hørelse på det øre.

Der behøves flere ligninger til at beslutte om maskering er nødvendig, og i bekræftende fald til at beregne niveauet af maskeringsstøj så vel som risikoen for hørelse på tværs. Disse er mere komplekse for nyfødte, og det er ikke realistisk at beregne dem manuelt midt i en klinisk session.

! Ansvarsfraskrivelse – Interacoustics har fremstillet dette redskab for at hjælpe testere, men de er ikke ansvarlige for fejl og forkert anvendelse.

Denne ASSR-maskeringsberegner er **ikke** en del af Eclipse-enheden, og brugeren skal selv afgøre, hvornår der skal udføres tests på patienter. Brugeren bærer ligeledes det kliniske ansvar for alle beslutninger, der tages.

ASSR-maskeringsstøjeberegneren er et Excel regneark (så det kan køre på en PC, bærbar computer eller tablet) som klinikerens indtaster basale data i (testfrekvens og -niveau, transducertype osv). Beregneren angiver behovet for maskering, dens niveau og om hørelse på tværs er sandsynlig.



Det er en udvikling af ABR-maskeringsstøjeregneren. Med ABR er der også andre strategier tilgængelige f.eks. inspektion af de to optagelseskanaler for forskelle, som angiver, hvilket øre der genererer ABR. Inspektion af bølgeformene er ikke hensigtsmæssigt for ASSR, hvilket gør ASSR-maskeringsstøjeregneren til et særligt nyttigt redskab.

ASSR maskeringsberegneren blev udviklet i samarbejde med dr. Guy Lightfoot. Du kan finde det under 'Retningslinjer og brugsvejledninger' (se nedenfor):

ASSR NB CE-Chirp® Masking Noise Calculator v1 2019

Instructions:
Click in **LIGHT BLUE** cells to enter options and appropriate levels then press Enter / Return
WARNING: some variables will be unknown (e.g. air-bone gaps) so enter several likely values; if in doubt use the higher noise level
This calculator is a time-saving guide; the user must carry clinical responsibility for any decisions they make
NOISE LEVEL is the suggested dB SPL level of noise for the stimulus type, transducer, corrected age & stimulus level

Stimulus levels across frequencies:	All Same
Stimulus Transducer:	BC
Noise Transducer:	Insert
Include or exclude 500Hz?:	Include 500
Patient corrected age (weeks):	3 to 5
Test ear air-bone gap, dB:	0
Non-test ear air-bone gap, dB:	0
dBcHL non-test BC ABR threshold:	0
Stimulus Level, dBnHL:	30

Message Area

Masking Needed

Noise Level
70 dB SPL

Risk of cross-hearing without masking

Risk of cross-masking if masking is used

Interacoustics ASSR-udviklet af dr. Guy Lightfoot 2019, fremlagt på XXVI IERASG i Australien 2019

ASSR-maskeringsstøjeregneren blev designet af dr. Guy Lightfoot, direktør for ERA Training & Consultancy Ltd og tidligere konsulterende klinisk forsker på Royal Liverpool University Hospital, Storbritannien.

Dr. Lightfoot har i årtier givet den auditive elektrofysiologiske branche fantastiske redskaber, f.eks. ABR-maskeringsstøjeregneren, og har udformet utallige, enestående, nationale retningslinjer for Storbritannien til klinikere og eksperter inden for audiologi, som blev offentliggjort via BSA (tidligere NHSP) portaler i Storbritannien. Sammen med kollegaen dr. Siobhan Brennan, skrev Guy for nylig ABR-/ASSR-kapitlet i den seneste udgave af den etablerede tekst om pædiatrisk audiologi, Pediatric Audiology (3. udg.).

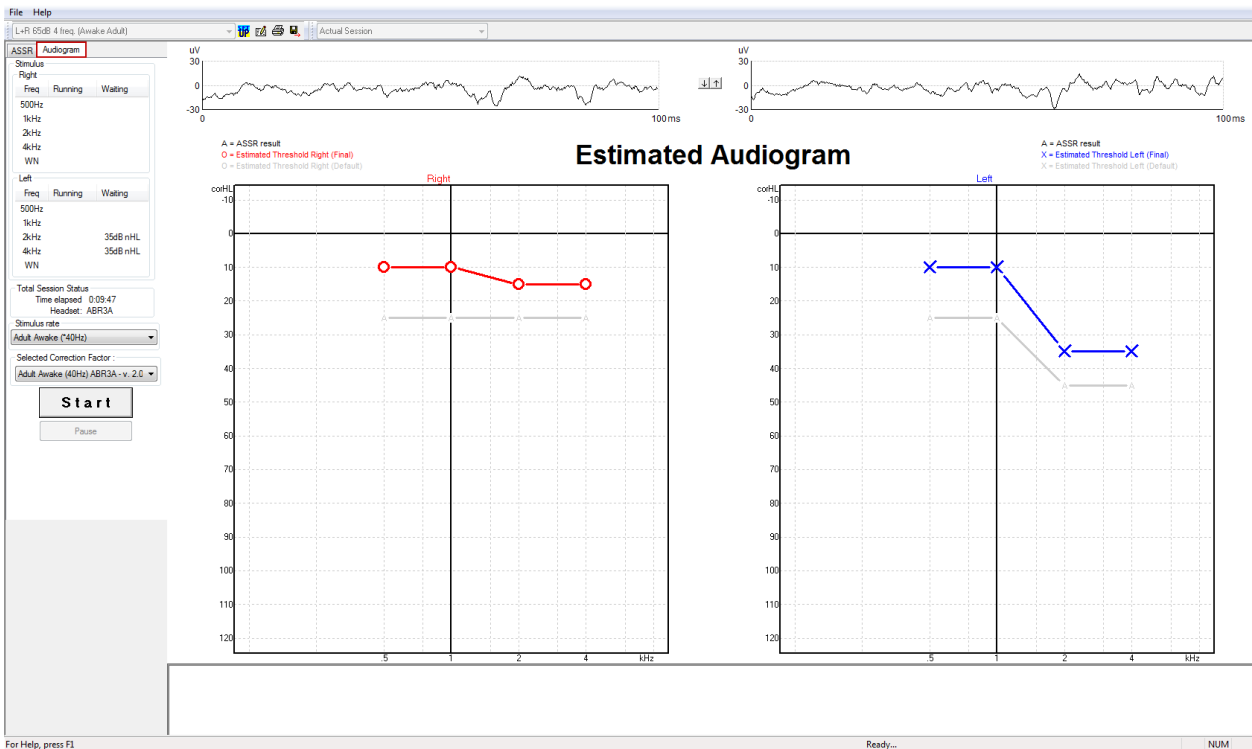
Interacoustics ASSR-maskeringsstøjeregneren er den første af sin art, og den sætter nye standarder for maskering af ASSR. Den blev præsenteret af dr. Lightfoot på det XXVI IERASG symposium, Sydney, Australien 30. juni – 4. juli 2019.



10.9 Fanen Audiogram

I det følgende afsnit beskrives elementerne på fanen **Audiogram**.

Under fanen Audiogram vises det resulterende, estimerede audiogram, ligesom korrektionsfaktorer kan ændres.

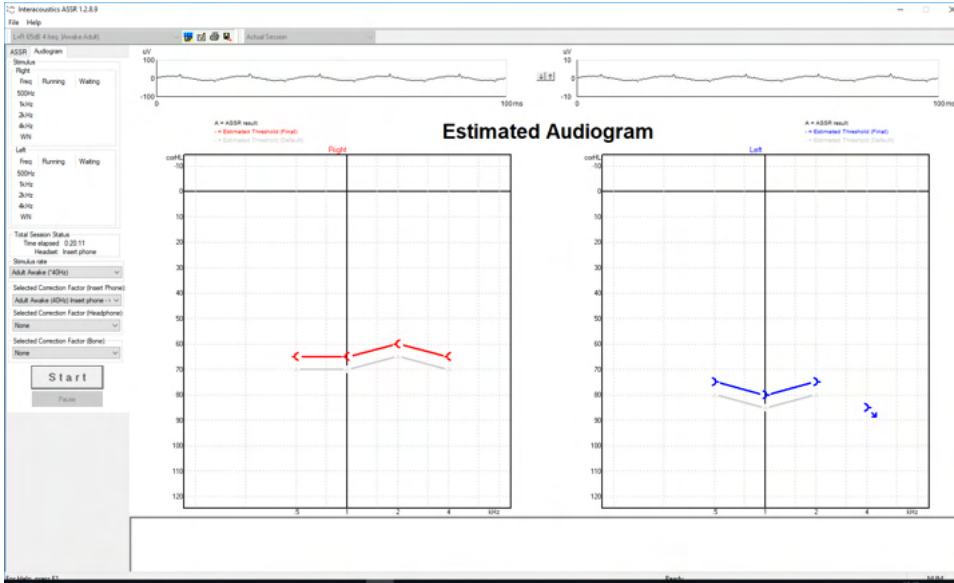


10.9.1 Symboler for skønnet audiogram

ASSR-audiogrammet afspejler de samme symboler, som dem der kendes fra audiometri, og som beskrives i ISO 8253-1 standarden for audiometrisk ren tone. Audiometri afspejler grænseværdien for rene toner, hvorimod ASSR bruger NB CE-Chirp®, der er en oktav bred. NB CE-Chirp® er designet til direkte tilpasning af høreapparater.

	Afmaskeret Højre/Venstre	Maskeret Højre/Venstre
Hovedtelefoner <i>Disse er de nHL til eHL korrigerede, skønnede grænseværdier, der skal anvendes direkte til tilpasning af høreapparater.</i>	○ ×	△ □
Insert høretelefoner <i>Disse er de nHL til eHL korrigerede, skønnede grænseværdier, der skal anvendes direkte til tilpasning af høreapparater.</i>	⌋ ⌋	⌋ ⌋
Benledning <i>Disse er de skønnede grænseværdier, der skal anvendes direkte til tilpasning af høreapparater.</i>	< >	[]
No response (intet svar) <i>Transducersymbol anvendt og pil uden en linje mellem symbolerne. Disse symboler er ikke korrigerede, men viser derimod den højeste intensitet, der præsenteres uden registrering af en reaktion.</i>	↙ ↘	↙ ↘

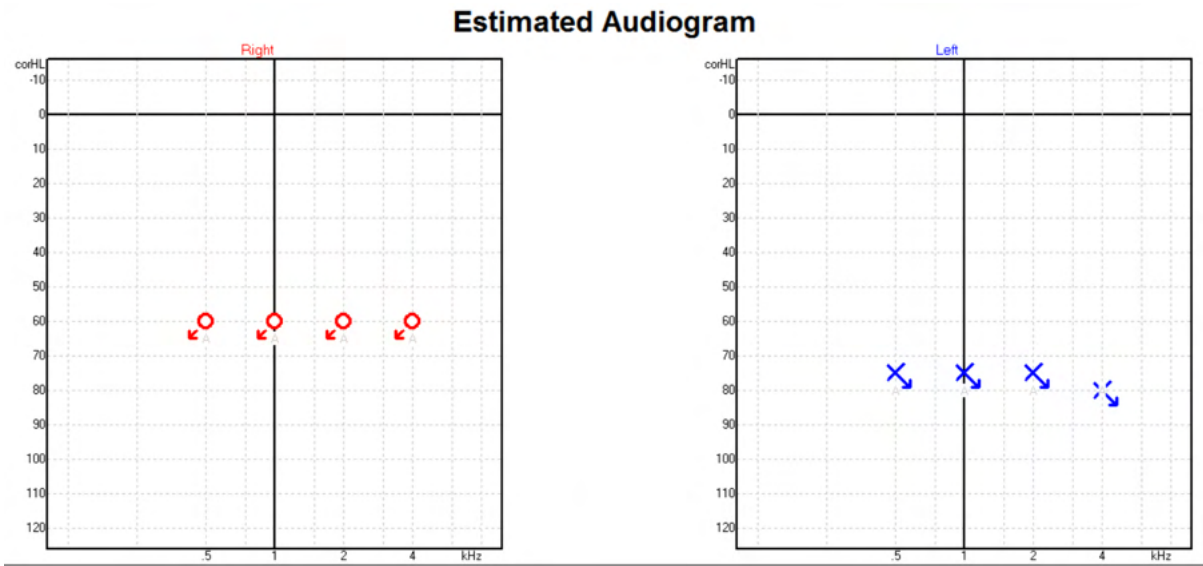
Eksempel: Høretab med insert høretelefoner (umaskeret) og én på venstre 4 kHz, ingen reaktion fundet.



10.9.2 Audiometriske symboler i NOAH eller OtoAccess® Database

De audiometriske symboler vises alle i det skønnede audiogram. De audiometriske symboler gemmes og vises i enten Noah² eller OtoAccess® Database ³.

Eksempel: Ingen reaktion ved brug af hovedtelefoner.



² Minimum: Noah 4.x

³ Database dependent.



Eksempel: Ingen reaktion ved brug af insert høretelefoner gemt i Noah.

The screenshot shows the Noah 4 software interface. On the left is a 'Klientliste' (Client List) with a search bar and a table of clients. The main area displays 'Seneste audiogram' (Latest audiogram) for 'test, 2 bc - hp' on 06-aug-2019. The audiogram plot shows frequency (125, 250, 500, 1k, 2k, 4k, 8k kHz) on the x-axis and dB HL (-10 to 120) on the y-axis. Blue symbols (earbuds) are at 60 dB HL for 500, 1k, 2k, and 4k Hz. Red symbols (earplugs) are at 80 dB HL for 500, 1k, 2k, and 4k Hz.

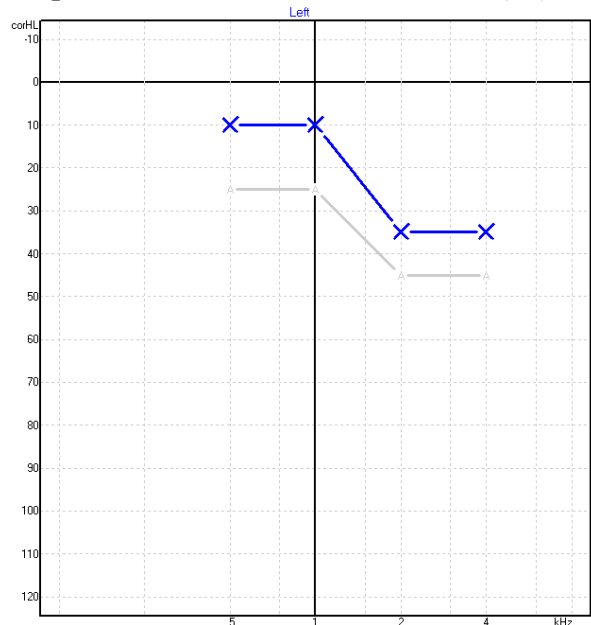
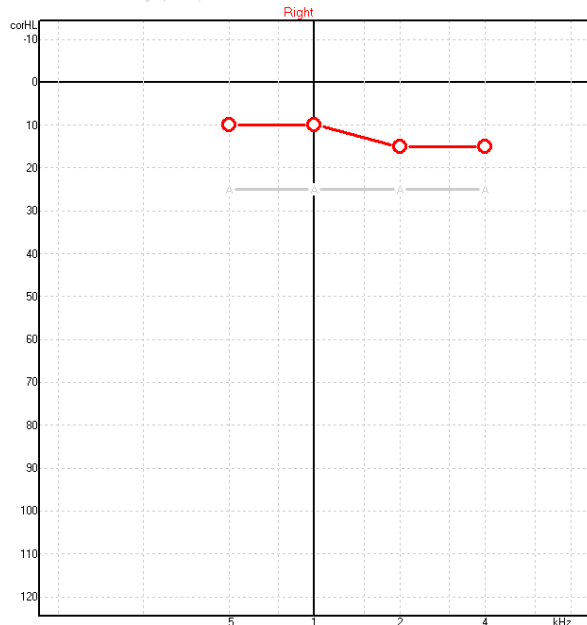
Fornavn	Efternavn
Johannes	Callø
Bone	MR
Jones	Mr Bone and HP
alone	Bone
HP+BC	test
AC+BC	test
2 bc - hp	test

10.9.3 Estimeret audiogram

A = ASSR result
O = Estimated Threshold Right (Final)
O = Estimated Threshold Right (Default)

Estimated Audiogram

A = ASSR result
X = Estimated Threshold Left (Final)
X = Estimated Threshold Left (Default)



Det estimerede audiogram oprettes under optagelserne baseret på de detekterede ASSR.

De grå 'A'-markeringer forbundet med grå linjer angiver det detekterede ASSR nHL-niveau. De forbundne audiogramsymboler angiver det korrigerede, estimerede audiogram i dB eHL.



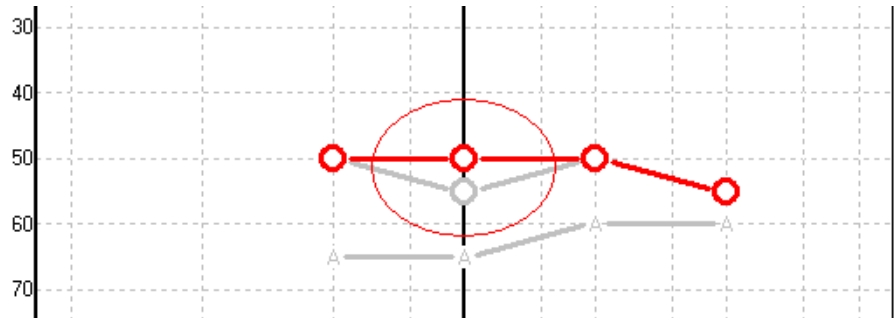
Man kan manuelt korrigerere det estimerede audiogrampunkt ved at trække det med musen til den ønskede position. Det indledende estimat baseret på den valgte korrektionsfaktortabel (det grå audiometrisymbol) vises og gemmes i databasen.

Stimulus rate
Adult Awake (~40Hz)

Selected Correction Factor :
Adult Awake (40Hz) ABR3A - v. 2.0

Start

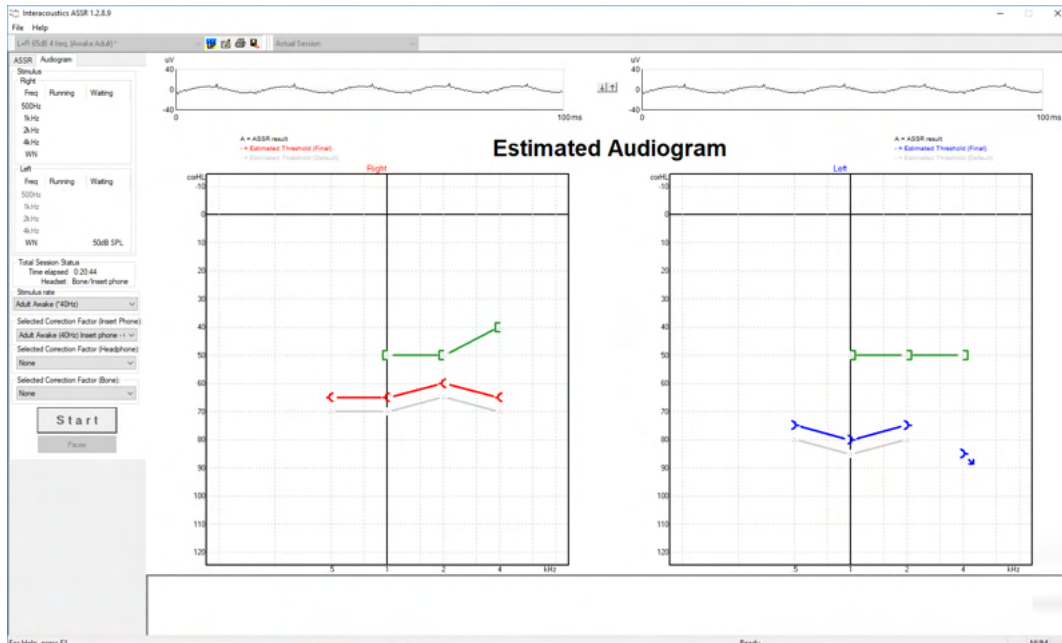
Pause



10.9.4 AC og BC i samme audiogram

ASSR kan nu vise både AC og BC i samme audiogram.

Eksempel: insert høretelefoner (umaskeret) og BC (maskeret).



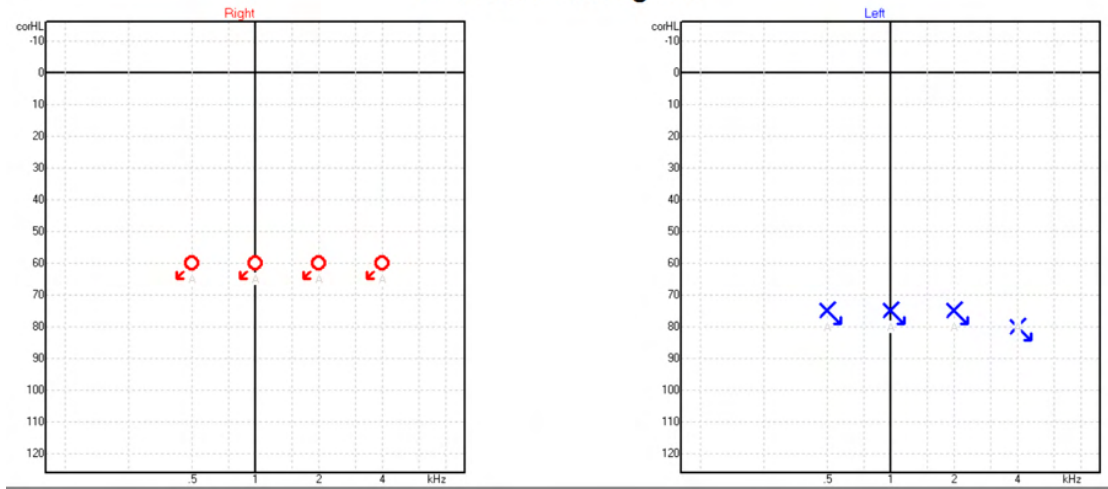
Alle AC- og BC-symboler gemmes og vises i både Noah og OtoAccess® Database.



10.9.5 No response (intet svar)

Når der ikke registreres et svar, vises et symbol for intet svar i det skønnede audiogram. Symboler for intet svar vises både i Noah og OtoAccess/Journal™.

Estimated Audiogram



10.9.6 Valgte korrektionsfaktor

Selected Correction Factor :

- Child (90Hz) ABR3A - v. 2.0
- Adult Awake (40Hz) ABR3A - v. 2.0
- Adult Sleeping (90Hz) ABR3A - v. 2.0
- Child (90Hz) ABR3A - v. 2.0
- None

Vælg fra rullelisten den ønskede korrektionsfaktor som skal gælde for optagelsen.

10.9.7 Genvejstaster på pc'en

Genvej	Beskrivelse
F1	Betjeningsvejledning
F2	Start / Stop test
F4	Pause / Genstart test
F7	Rapport
F8	Udskriv session
Ctrl + F7	Temporary Setup (Midlertidig opsætning)
Ctrl + P	Udskriv session
Alt + X	Gem & Forlad
Side ned	Skift tilbage gennem sessionshistorik
Side op	Skift fremad gennem sessionshistorik
Home	Retur til den aktuelle session
End	Gå til ældste sessionshistorik



11 Vedligeholdelse

11.1 Generelle fremgangsmåder ved vedligeholdelse

Instrumentets ydeevne og sikkerhed vil bevares, hvis følgende anbefalinger for pleje og vedligeholde overholdes.

1. For at bevare den elektriske sikkerhed i instrumentets levetid skal der udføres et sikkerhedstjek med jævne mellemrum i henhold til IEC 60601-1, Klasse 1, Type BF hvis instrumentet bruges til ABR-målinger og IEC60601-1, Klasse 1, Type B hvis det bruges til OAE-målinger.
2. Før tilslutning til lysnettet skal det sikres, at den lokale lysnetsspænding svarer til spændingen på instrumentets mærkeplade.
3. Undlad at placere instrumentet tæt på enhver form for varmekilde og sørg for tilstrækkelig plads omkring instrumentet for at sikre korrekt ventilation.
4. Det tilrådes at lade instrumentet gennemgå mindst en årlig kontrol for at sikre, at de akustiske, elektriske og mekaniske egenskaber er korrekte. Dette skal udføres af en fabriksuddannet tekniker for at kunne garantere korrekt reparation og virkemåde.
5. Pas på, at der ikke er skader på netledningens isolering eller stik, og at det ikke udsættes for nogen form for mekanisk overlast, der kunne medføre skader.
6. For at opnå den bedste elektriske sikkerhed slukkes ved stikkontakten, hvis instrumentet ikke er i brug.
7. Instrumentets driftssikkerhed kontrolleres ved at udføre regelmæssige biologiske målinger på en person med kendte data. Denne person kunne være operatøren selv.
8. Hvis instrumentets overflade eller dele af det er snavsede, kan det rengøres med en blød klud fugtet med en mild opløsning af opvaskemiddel eller lignende. Tag altid ledningen til lysnettet ud under rengøring, og pas på, at der ikke trænger væske ind i instrumentet eller tilbehøret.
9. Efter hver patientundersøgelse skal en korrekt rengøring udføres, så man sikrer sig, at der ikke sker kontaminering af de dele, der er i kontakt med patienterne. Generelle foranstaltninger skal træffes for at forhindre overførsel af sygdomme mellem patienterne. Hvis ørekopper eller øresdupper er forurenet tilrådes det stærkt, at fjerne dem fra transduceren, før de rengøres. Hyppig rengøring med vand kan benyttes, men periodisk brug af et mildt desinfektionsmiddel kan også anvendes.
10. Udvis den største omhu ved håndtering af øretelefoner og andre transducere, da mekaniske påvirkninger kan ændre kalibreringen.

11.2 Sådan rengøres Interacoustics produkter



- Sluk og tag altid lysnetstikket ud inden rengøring.
- Brug en blød klud, let fugtet klud med et rengøringsmiddel til at rengøre alle synlige overflader.
- Sørg for der ikke kommer fugt i kontakt med metaldelene i indsatshøretelefoner eller hovedtelefoner.
- Undlad at autoklavere, sterilisere eller nedsænke instrumentet eller dele i nogen form for væske.
- Undlad at bruge hårde eller spidse genstande til rengøring af instrumentet eller tilbehøret.
- Lad ikke dele, der har været i kontakt med kropsvæsker, tørre inden rengøring/desinfektion.
- Gummi-øredupper eller skum-øredupper må kun anvendes én gang.
- Sørg for at isopropylalkohol ikke kommer i kontakt med instrumentets skærme.
- Sørg for at isopropylalkohol ikke kommer i kontakt med silikonerør eller gummidele.

Anbefalede rengørings- og desinfektionsmidler:

- Varmt vand med et mildt, ikke slibende rengøringsmiddel (sæbe)
- Normale hospitalsbaktericider
- 70 % isopropyl-alkohol



Fremgangsmåde:

- Rengør instrumentet ved at tørre ydersiden med en fnugfri klud let fugtet med et rengøringsmiddel.
- Rens ørepuder og patientens håndkontakt og andre dele med en fnugfri klud, der er let fugtet med rensopløsning.
- Sørg for der ikke kommer fugt i højttalerdelen i øretelefonerne og tilsvarende dele.

11.3 Rengøring af OAE-probespidsen

For at sikre korrekte OAE-målinger, er det vigtigt at sørge for, at probesystemet altid holdes rent.



1. Det anbefales ikke at bruge nåle eller andre tilsvarende genstande til at fjerne dybtliggende afsætninger i de små rør i probespidsen, da to af kanalerne rummer akustiske filtre, der kan springe ud og blive ødelagt. Ekstra udskiftningsspidser til proberne leveres med OAE-systemet. Proben og ledningerne kan rengøres med spritservietter. Hvis OAE-modulet bruges ved screening af spædbørn i et hospitalsmiljø vil børneafdelingen specificere desinfektionsprocedurer og passende midler hertil. I sådanne tilfælde skal proben rengøres efter hver brug. Man bør også overveje grundig aftørring af Eclipse.
2. Undlad at vaske eller tørre probespidserne ved temperaturer over 70 ° Celsius/ 158 ° Fahrenheit.
3. Nedsænk ikke probespidsen i vand.

BEMÆRKNING

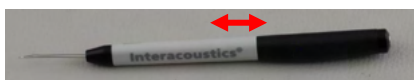
1. Rengør aldrig selve proben ved at nedsænke det i en væske.



Adskilt OAE-sonde. Bemærk sondespidsen efter år 2010 er gennemsigtige i stedet for sorte. Lige så er øredupper i fx. grøn, blå, rød og gul.

Fremgangsmåde:

1. Rens aldrig probespidsen mens den stadig er monteret på proben.
2. Skru hættens af proben ved at dreje hættens i retning mod uret.
3. Fjern probespidsen fra proben.
4. Skil rensværktøjet ad for at få adgang til den tynde børste og tynde, stive plastikråd.





5. Brug plastictråden eller børsten til at fjerne evt. snavs fra probespidsen. Sæt altid renserværktøjet i bagfra for at undgå opsamling af snavs i de små, runde ventilationskanaler. Isæt kun renserværktøjet i ventilationshullet (de andre åbninger er forsynede med små, røde akustiske filtre).



6. Alternativt kan man bruge en Thornton Bridge & Implant Interdental Clearer for at fjerne snavs. Før den stive ende af rensetråden ind i probespids-røret og træk helt igennem.



7. Sæt probespidsen på proben igen. Sørg for hullerne passer til de tilsvarende fordybninger.
8. Skru probehætten på proben igen. Det er tilstrækkeligt at bruge fingrene hertil. Brug aldrig værktøj til at sætte probehætten på!

11.4 Om reparationer

Interacoustics ses kun at være ansvarlig for CE-mærkningens gyldighed, sikkerhedsmæssige virkninger, pålidelighed og udstyrets ydeevne såfremt:

1. samleprocesser, tilføjelser, efterreguleringer, ændringer eller reparationer udføres af autoriserede personer,
2. 1 års serviceinterval overholdes,
3. de elektriske installationer i det aktuelle lokale lever op til de relevante krav, og
4. udstyret bruges af autoriseret personale i overensstemmelse med den dokumentation Interacoustics har leveret.

Når instrumentets sikringer skal fornyes, anvendes den korrekte type, som angivet på instrumentet.

De eneste dele som kan repareres af brugere er følgende: OAE-probe eller spids, ABR-elektrodekabel og rør til insert høretelefoner.

Efter anmodning vil Interacoustics stille kredsløbsdiagrammer, styklister, beskrivelser, kalibreringsinstruktioner og/eller anden information til rådighed for autoriserede serviceteknikere.

Kunden skal kontakte den lokale distributør for at bestemme service- / reparationsmuligheder, herunder service / reparation på stedet. Det er vigtigt, at kunden (gennem den lokale distributør) udfylder RETURNERINGSRAPPORTEN (Return Report), hver gang komponenten / produktet sendes til service / reparation til Interacoustics.

11.5 Garanti

Interacoustics garanterer at:

- Eclipse er fri for materiale- og fremstillingsfejl ved normal brug og i en brugsperiode på 24 måneder fra leveringsdato fra Interacoustics til den første køber.
- Tilbehøret er frit for materiale- og fremstillingsfejl ved normal brug og en brugsperiode på halvfems (90) dage fra leveringsdato af Interacoustics til den første køber.



Hvis et produkt skal serviceres i den gældende garantiperiode, skal køberen kommunikere direkte med det lokale Interacoustics servicecenter og få anvist et egnet reparationssted. Reparation eller udskiftning udføres på Interacoustics' regning i overensstemmelse med bestemmelserne i denne garanti. Produktet, der kræver service, skal straks returneres behørigt pakket med post eller fragt forudbetalt. Tab eller skader opstået under tilbagesendelse til Interacoustics er på købers risiko.

Under ingen omstændigheder er Interacoustics ansvarlig for nogen uforudset, indirekte eller følgeskade i forbindelse med køb eller brug af Interacoustics produkter.

Ovenstående gælder udelukkende for den oprindelige, første køber. Denne garanti gælder ikke for nogen efterfølgende ejer eller indehaver af produktet. Desuden gælder denne garanti ikke for, og Interacoustics er ikke ansvarlig for, tab, der opstår i forbindelse med køb eller brug af ethvert Interacoustics produkt, der:

- er blevet repareret af andre end det autoriserede Interacoustics serviceværksted,
- er blevet ændret på nogen måde, som, efter Interacoustics bedømmelse, kan påvirke dets stabilitet eller pålidelighed,
- har været genstand for misbrug eller forsømmelse eller ulykke, eller har fået serie- eller partinummeret ændret, udvisket eller fjernet, eller
- er blevet forkert vedligeholdt eller anvendt på nogen anden måde end i overensstemmelse med Interacoustics anvisninger.


Denne garanti træder i stedet for Interacoustics alle øvrige garantier, udtrykkelige eller stiltiende, og alle andre forpligtelser eller erstatningsansvar, og Interacoustics giver hverken direkte eller indirekte myndighed til nogen repræsentant eller anden person til, på vegne af Interacoustics, at påtage sig nogen anden forpligtelse i forbindelse med salg af Interacoustics produkter.

INTERACOUSTICS FRASKRIVER SIG ALLE ANDRE UDTRYKKELIGE ELLER INDIREKTE GARANTIER, HERUNDER ENHVER GARANTI OM SALGBARHED ELLER EGNET FUNKTION TIL ET GIVET FORMÅL.



12 Tekniske specifikationer

12.1 Tekniske specifikationer, Eclipse hardware

Medicinsk CE-mærke:	CE-mærket i kombination med MD-symbolet angiver, at Interacoustics A/S opfylder kravene i EU's forordning 2017/745 om medicinsk udstyr, Bilag I Kvalitetsgodkendelse af systemet er foretaget af TÜV – identifikationsnr. 0123	
Standarder:	Sikkerhed:	IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 (Class I, Type BF) IEC 60601-2-40:2016 CAN/CSA-C22.2 No.60601-1:2014/A2-2022 ANSI/AAMI ES60601-1:2005/A2:2021
	EMK:	IEC 60601-1-2:2014+AMD1:2020
Strømforsyning:	Indgangsspænding:	100 –240 VAC, 50/60 Hz.
	Forbrug:	26 W (0,3 A Maks.)
	Sikkerhedsmærkning	
Driftsmiljø:	Driftstemperatur:	15 – 35 °C (59 - 95°F)
	Rel. fugtighed:	30 – 90%
	Omgivende tryk:	98 kPa – 104 kPa
Transport og opbevaring:	Opbevaringstemperatur:	0°C – 50°C (32°F - 50°F)
	Transporttemperatur:	-20 – 50 °C (-4°F - 122°F)
	Rel. Fugtighed:	10 – 95% (ikke kondenserende)
Opvarmningstid:		10 minutter ved stuetemperatur (20 °C) (68°F).
Generelt		
PC kontrolleret:	USB:	USB 1.1 eller 2.0 til input/output for kommunikation med computer. Eclipse kan fuldstændig styres fra en pc.
Konstruktion:		Metalkabinat
Eclipse dimensioner:		(L x B x H) 28 x 32 x 5.5 cm (11 x 12.6 x 2.2 tommer)
Eclipse vægt:		2,5 kg / 5.5 lbs excl. tilbehør



12.2 Tekniske specifikationer EP15/EP25/VEMP/Aided

Medicinsk CE-mærke:	CE-mærket i kombination med MD-symbolet angiver, at Interacoustics A/S opfylder kravene i EU's forordning 2017/745 om medicinsk udstyr, Bilag I Kvalitetstestgodkendelse af systemet er foretaget af TÜV – identifikationsnr. 0123	
Standarder	Testsignal:	IEC 60645-3 : 2007
	AEP	IEC 60645-7:2009, Type 1.
EPA forforstærker:	To-kanalsstandard	EPA4 Kabelklemme (4 elektroder). Standard 50 cm. Option: 5 cm eller 290 cm
	En kanal (option)	EPA3 Kabelklemme (3 elektroder). 50 cm
	Gain:	80 dB/60 dB (60 dB = VEMP (-20 dB))
	Frekvensrespons:	0,5 – 11,3kHz
	CMR-forhold:	Minimum 100 dB. Typisk 120 dB @55 Hz
	Støj (RTI)	<15 nV / √Hz
	Radiofrekvensimmunitet:	Typisk 20 dB forbedring i forhold til tidligere tilgængelige designs.
	Maks. indgangsoffset-spænding:	2,5 V
	Indgangsimpedans:	>=10 MΩ / =< 170 pF
	Strømforsyning fra hovedenhed:	Isoleret strømforsyning med 1.500 V isolering. Signalet er isoleret digitalt/kapacitivt.
Specifikationer efter EPA4		
	Impedansmålinger:	Valgbart for hver elektrode
	Målefrekvens:	33 Hz
	Signal:	Rektangulær
	Målestrøm:	19µA
	Område:	0,5 kΩ – 25 kΩ
Stimulus:	Stimulusfrekvens:	0,1 til 80,1 stimuli pr. sekund i trin på 0,1.
	Envelopes/Windows :	Bartlett, Blackman, Gaussian, Hamming, Hanning, Rectangle and Manual (Rise/Fall and Plateau)
	Maskering:	Hvid støj Kalibreret og præsenteret i peSPL.
	Transducer:	Insert høretelefon, kalibreret på en IEC 711 kobling. headphones med uafhængig kalibrering (option) Benleder (option) Fritfeltshøjtaler (tilvalg)
	Niveau:	20 – 135.5 dB peSPL, se kapitlet om maksimum stimuliintensitet for konverteret nHL, da dette afhænger af frekvensen.
	Polaritet:	Kondensering, rarefaktion, alternerende.
	Klik:	100 µs (200 Hz -11 kHz)
	Toneburstfrekvenser:	250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 og 8000 Hz.
	Toneburst stimulationstid:	Stimulation op til 780 ms
	NB CE-Chirp® LS Freq.:	500, 1000, 2000 og 4000 Hz
	Broadband CE-Chirp®: LS	200 Hz -11 kHz
	Relativt maskeringsniveau:	+30 dB til -40 dB relativt til stimulusniveau. Stimulusniveauet præsenteres i nHL. Maskeringsniveauet præsenteres kun i SPL og kan derfor ikke overstige stimulusens lydstyrke. En stimulus præsenteret ved 100 dB nHL og et relativt maskeringsniveau på 0



		<p>dB ville f.eks. give et maskeringsniveau på 100 dB peSPL. Det ville svare til et niveau på 75 dB nHL.</p> <p>Maksimale maskeringsniveauer:</p> <p>Indsatstelefoner: 110 dB SPL, relative niveauer 0 til -40.</p> <p>Hovedtelefoner: 110 dB SPL, relative niveauer 0 til -40.</p> <p>Indsatstelefoner: 110 dB SPL, relative niveauer +60 til -40..</p>
	Absolut maskeringsniveau:	<p>0 dB til 110 dB SPL, absolut niveau. Maskeringsniveauet præsenteres kun i SPL og kan derfor ikke overstige stimulusens lydstyrke. En stimulus præsenteret ved 100 dB nHL og et relativt maskeringsniveau på 0 dB ville f.eks. give et maskeringsniveau på 100 dB peSPL. Det ville svare til et niveau på 75 dB nHL.</p> <p>Maksimale maskeringsniveauer:</p> <p>Indsatstelefoner: 110 dB SPL, relative niveauer 0 til -40.</p> <p>Hovedtelefoner: 110 dB SPL, relative niveauer 0 til -40.</p> <p>Indsatstelefoner: 110 dB SPL, relative niveauer +60 til -40.</p>
Optagelse:	Analysetid:	-150 ms forud for stimuli og op til 1050 ms (licensafhængig).
	A/D opløsning:	16 bit.
	Samplingfrekvens	30 kHz
	Artefaktafvisningssystem:	Standard spændingsbaseret system
	Afvisningsniveauer:	Manuelt 0.2 - 640 µV input med 0.1uV trin.
	Anti-aliasing filter:	Indvendigt filter i ADC
	Dots pr. Trace:	450 viste.
	Lavpasfilter:	Intet eller 17 – 12.000 afhængigt af måletypen. 33 taps FIR filter uden latensforskydning.
	Højpasfilter:	0,83 Hz til 500 Hz afhængigt af måletypen.
	DSP-lavpasfilter:	100, 300, 750, 1k, 1,5k, 2k, 3k, 4k, 5k, 7,5 kHz
	DSP-højpasfilter:	0,5; 1,0; 3,3; 10; 33; 100 Hz
Displayforstærkning:		<p>Generel display-gain (-forstærkning) Relevant under tests</p> <p>Enkeltkurve display-gain (-forstærkning) Relevant under tests</p>
Kontrollerede parametre:		<p>Stimulusfrekvens, antal stimuli, klik, toneburst, (frekvens, antal sinusbølger, vindue), stimulusintensitet, antal kurver pr. intensitet, intensitet (stigende, faldende), soft attenuator, stimulusøre, transducer, afskærmningsniveau, indledende filterindstilling, optag begynd, automatisk næste intensitet (bølge-reproniveau på skærmen), generel display forstærkning, enkeltkurvedisplayforstærkning, baseline, latensnorm, rapportskabeloner, udskrivning, manuelle stimuli, patientinstruktion,</p>
Dataindsamling:		<p>Impedanstest, Respons-buffer, (A/B, kontra, Ipsi-kontra, A-B = Støj), Kurve (Skjul, Fiksér, Sammenlæg, Slet), Online EEG, Målte kurver kan gemmes i databasen i et ubegrænset antal.</p>
Datagendannelse:		<p>Hvis data mistes som følge af nedbrud af Windows® kan disse i næsten alle tilfælde bringes til veje igen når Windows® er retableret.</p>

Bemærk! Transducere er knyttet til én enkelt Eclipse! Kalibreringen er gemt på den pågældende Eclipse. Hvis transducere udskiftes, skal der foretages ny kalibrering af transducere forbundet til Eclipse.



12.2.1 Korrektionsværdier for peSPL til nHL

Toneburst ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB 2-1-2 cycle linear envelope				Toneburst ALR/MMN dB 25-50-25 ms			
Hz	Insert phone	Hovedtelefon	Benledning	Hz	Insert phone	Hovedtelefon	Benledning
250	28,0	38,0	74,5	250	17,5	27,0	67,0
500	23,5	25,5	69,5	500	9,5	13,5	58,0
750	21,0	23,0	61,0	750	6,0	9,0	48,5
1000	21,5	21,5	56,0	1000	5,5	7,5	42,5
1500	26,0	23,0	51,5	1500	9,5	7,5	36,5
2000	28,5	24,5	47,5	2000	11,5	9,0	31,0
3000	30,0	26,5	46,0	3000	13,0	11,5	30,0
4000	32,5	32,0	52,0	4000	15,0	12,0	35,5
6000	36,5	37,5	60,0	6000	16,0	16,0	40,0
8000	41,0	41,5	65,5	8000	15,5	15,5	40,0
ISO 389-6:2007				ISO 389-1:2000, ISO 389-2:1994, ISO 389-3:1994			
Click ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/Neuro/VEMP 0 dB				Click ALR/MMN 0 dB			
	Insert phone	Hovedtelefon	Benledning		Insert phone	Hovedtelefon	Benledning
Click	35,5	30,0	51,5	Click	35,5	30,0	51,5
NB CE-Chirp® LS ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB				NB CE-Chirp® LS ALR/MMN 0 dB			
Hz	Insert phone	Hovedtelefon	Benledning	Hz	Insert phone	Hovedtelefon	Benledning
500	25,5	27,5	74,0	500	25,5	27,5	74,0
1000	24,0	24,0	61,0	1000	24,0	24,0	61,0
2000	30,5	26,5	50,0	2000	30,5	26,5	50,0
4000	34,5	34,0	55,0	4000	34,5	34,0	55,0
CE-Chirp® LS ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB				CE-Chirp® LS ALR/MMN 0 dB			
	Insert phone	Hovedtelefon	Benledning		Insert phone	Hovedtelefon	Benledning
	31,5	26,5	51,0		31,5	26,5	51,0

Kun toneburst-korrektionsværdier ændres for ALR og MMN testning. For Klik og CE-Chirps® LS bruges samme korrektion..



12.3 Tekniske specifikationer for TEOAE

Medicinsk CE-mærke:	CE-mærket i kombination med MD-symbolet angiver, at Interacoustics A/S opfylder kravene i EU's forordning 2017/745 om medicinsk udstyr, Bilag I Kvalitetsgodkendelse af systemet er foretaget af TÜV – identifikationsnr. 0123	
Standarder	Test Signal:	IEC 60645-3:2007
	OAE	TEOAE IEC 60645-6:2009, Type 1 & 2 otoakustiske emissioner
Stimulus:	Type:	Klik ikke-lineært
	Båndbredde:	500 – 5500 Hz
	Niveau:	30 til 90 dB peSPL, spids til spids kalibreret, AGC kontrolleret
	Niveautrin:	1 dB SPL
	Transducer:	Dedikeret DPOAE/TEOAE probe (Præcision 0,5 dB)
Optagelse:	Analysetid:	5 sekunder til 30 minutter
	Samplingfrekvens	30 kHz
	A/D opløsning:	16 bit, 3,7 Hz opløsning
	Artefaktafvisningssystem	0 til +60 dB SPL eller slået fra - gælder under testen
	SNR-kriterier:	Justérbar mellem 5 og 25 dB
Displayforstærkning:	Generel displayforstærkning:	Relevant under tests

OAE probespecifikationer:		
Probe:	Applikation:	TEOAE-målinger
	Dimensioner:	(B x D x H) 12 x 26 x 11 mm (exc. Eclipse)
	Vægt	1 g (exc. Kabel, exc. Eclipse) 39 g (incl. kabel, exc. Eclipse)
Kabel:	Længde:	2.980 mm kabel

Bemærk! OAE-sonden er knyttet til én enkelt Eclipse! Kalibreringen er gemt på den pågældende Eclipse. Hvis OAE-transduceren udskiftes, skal der foretages ny kalibrering af transduceren forbundet til Eclipse.

TEOAE-kaibrering:

Probestimuli kalibreres i peSPL- værdier med en IEC 711 øresimulator kobling fremstillet i overensstemmelse med IEC 60318-4.



12.4 Tekniske specifikationer for DPOAE

Medicinsk CE-mærke:	CE-mærket i kombination med MD-symbolet angiver, at Interacoustics A/S opfylder kravene i EU's forordning 2017/745 om medicinsk udstyr, Bilag I Kvalitetsgodkendelse af systemet er foretaget af TÜV – identifikationsnr. 0123	
Standarder:	Test Signal:	IEC 60645-1:2012 /ANSI S3.6
	OAE	DPOAE IEC 60645-6:2009, Type 2 otoakustiske emissioner
Stimulus:	Frekvensgang:	500-10000 Hz.
	Frekvenstrin:	25 Hz
	Niveau:	30 til 70 dB SPL
	Niveautrin:	1 dB SPL
	Transducer:	Dedikeret DPOAE/TEOAE probe
Optagelse:	Analysetid:	minimum 2 sekunder op til ubegrænset testtid
	A/D opløsning:	16 bit, 3,7 Hz opløsning
	Samplingfrekvens	30 kHz
	Artefaktafvisningssystem:	-30 til +30 dB SPL eller slået fra. Relevant under tests
	Stimulustolerance:	Justérbar mellem 1 og 10 dB
	SNR-kriterier:	Justérbar mellem 3 og 25 dB
	Vindue til probecheck	256 punkters frekvensrespons fra øregangen fra en klikstimulus præsenteret i en frekvens på 100 Hz ved 80 dB SPL
	DP-responsvindue	4096 punkters frekvensrespons
Displayforstærkning:	Generel displayforstærkning:	Relevant under tests

OAE probespecifikationer:		
Probe:	Applikation:	DPOAE-målinger
	Dimensioner:	(B x D x H) 12 x 26 x 11 mm (exc. Eclipse)
	Vægt	3 g (exc. Kabel, exc. Eclipse) 39 g (incl. kabel, exc. Eclipse)
Kabel:	Længde:	2.980 mm kabel

Bemærk! OAE-sonden er knyttet til én enkelt Eclipse! Kalibreringen er gemt på den pågældende Eclipse. Hvis OAE-transducere udskiftes, skal der foretages ny kalibrering af transducere forbundet til Eclipse.

DPOAE-kalibrering:

Probestimuli L1 og L2 kalibreres individuelt i SPL- værdier med en IEC 711-øresimulator-kobling fremstillet i overensstemmelse med IEC 60318-4.

DPOAE-modulet bruger en forbedret metode til styring af stimuliniveau, som leverer den angivne intensitet mere præcist i hele rækken af øregange lige fra småbørn til voksne. Standard IEC 60645-6 gælder aktuelt kun for voksne ører. Som følge heraf og for bedre at kunne tjene markedet med et produkt, der giver mere præcise stimuliniveauer til et bredt udsnit af øregangsvolumener (især spædbørn), har vi valgt at bruge en mere omfattende kalibreringsprocedure til DPOAE'er, der ligger uden for rammerne i IEC 60645-6.

Denne forbedrede metode til stimulistyring aktiveres, når afkrydsningsfeltet "Use Microphone compensation" (Brug mikrofonkompensering) er afkrydset. IEC60645-6-kalibreringsmetoden bruges ved at fjerne krydset ud for "Use Microphone compensation" (Brug mikrofonkompensering) under fanen, Advanced, (Avanceret) i protokolkonfigurationen.



12.5 Tekniske specifikationer for ABRIS

Medicinsk CE-mærke:	CE-mærket i kombination med MD-symbolet angiver, at Interacoustics A/S opfylder kravene i EU's forordning 2017/745 om medicinsk udstyr, Bilag I Kvalitetsgodkendelse af systemet er foretaget af TÜV – identifikationsnr. 0123	
Standarder:	Test Signal:	IEC 60645-3:2007
	AEP	IEC 60645-7:2009 Type 2
EPA forforstærker:	To-kanalsstandard:	EPA4 Kabelklemme (4 elektroder). Standard 50 cm. Option: 5 cm eller 290 cm
	En kanal (option):	EPA3 Kabelklemme (3 elektroder). 50 cm
	Gain:	80 dB/60 dB
	Frekvensrespons:	0,5 - 5.000 Hz
	CMR-forhold:	Minimum 100 dB. Typisk 120 dB v/ 55 Hz
	Støj (RTI)	<15 nV/√Hz
	Radiofrekvensimmunitet:	Typisk 25 dB forbedring i forhold til tidligere tilgængelige designs.
	Maks. indgangsoffset-spænding:	2,5 V
	Indgangsimpedans:	$\geq 10 \text{ M}\Omega$ / $\leq 170 \text{ pF}$
	Strømforsyning fra hovedenhed:	Isoleret strømforsyning med 1.500 V isolering. Signalet er isoleret digitalt/kapacitivt.
Specifikationer efter EPA4		
	Impedansmålinger:	Valgbart for hver elektrode
	Målefrekvens:	33 Hz
	Signal:	Rektangulær
	Målestrøm:	19 μ A
	Område:	0,5 k Ω – 25 k Ω
Stimulus:	Stimulusfrekvens:	93 Hz
	Niveau:	30, 35, 40 dBnHL
	Klik:	100 μ s
Optagelse:	Analysetid:	120 sekunder
	A/D opløsning:	16 bit
	Samplingfrekvens	30 kHz
	Artefakt afvisningssystem:	Standard spændingsbaseret system
Skærm:		Stimulusniveau og -type, grafvisning
Sikkerhed:		Mulighed for at beskytte testparametre med en adgangskode.
Algoritisk følsomhed:	Klik:	99,99%
Specificitet:	Klik:	$\geq 97\%$



12.6 Tekniske specifikationer for ASSR

Medicinsk CE-mærke:	CE-mærket i kombination med MD-symbolet angiver, at Interacoustics A/S opfylder kravene i EU's forordning 2017/745 om medicinsk udstyr, Bilag I Kvalitetsgodkendelse af systemet er foretaget af TÜV – identifikationsnr. 0123	
Standarder:	Test signal:	IEC 60645-3:2007
	AEP	IEC 60645-7:2009, Type 1.
EPA forforstærker:	To-kanalsstandard:	EPA4 Kabelklemme (4 elektroder). Standard 50 cm. Option: 5 cm eller 290 cm
	En kanal (option):	EPA3 Kabelklemme (3 elektroder). 50 cm
	Gain:	80 dB/60 dB
	Frekvensrespons:	0,5 – 11,3 kHz
	CMR-forhold:	Minimum 100 dB. Typisk 120 dB v/ 55 Hz
	Radiofrekvensimmunitet:	Typisk 20 dB forbedring i forhold til tidligere tilgængelige designs.
	Støj (RTI)	<15 nV / $\sqrt{\text{Hz}}$
	Maks. indgangsoffset-spænding:	2,5 V
	Indgangsimpedans:	$\geq 10 \text{ M}\Omega$ / $\leq 170 \text{ pF}$
Impedansmålinger:	Signal:	Rektangulær
	Målestrøm:	19 μA
	Område:	0,5 k Ω – 25 k Ω
Stimulus:	Stimulusfrekvens:	40 eller 90 Hz
	Transducer:	Insert høretelefoner, kalibreret efter en IEC 711 kobling. Hovedtelefon (valgfri) Benleder (option)
	Niveau:	0 – 100 dB nHL i 5 dB trin.
	NB CE-Chirp® Frekv.:	500, 1.000, 2.000, og 4.000 Hz, begge ører samtidigt.
	Båndbredde:	1 oktav \pm 1/2 oktav – 3 dB
	Maskering:	Hvid støj 0 – 100 dB SPL
	Analysetid:	6 min. til at detektere et ASSR-signal – kan udvides op til 15 minutter
	Optagelse:	Samplingfrekvens:
Artefaktafvisningssystem:		Standard spændingsbaseret system
Gain:		74 – 110 dB. Auto eller manuelt valg.
Kanaler:		2, med separate detektionsalgoritmer
Algoritmisk følsomhed:		99 % eller 95 %, sandsynlighed for falske positive
Afvisningsniveauer:		Manuelt 5, 10, 20, 40, 80, 160, 320, 640 μV input
Anti-aliasing filter:		Analog 5kHz, 24 dB / oktav
Skærm:	Uafhængig kontrol af op til 8 simultane stimuli (maks. 4 pr. øre)	
Displayforstærkning:	Uafhængig start- og stopkontrol for hver af de 8 stimuli	
Kontrollerede parametre:	Stimulusniveauekontrol for hver af de 8 stimuli	
	Sandsynlighed for falske positive 1 eller 5 %	
	Testprotokoller for voksne og børn	
NOAH:	NOAH-kompatibel (NOAH 3.6 eller nyere), testet kompatibilitet for NOAH 4.4, 4.3, 4.2, 4.1, 4.0 og 3.6 (Estimeret audiogram tilgængeligt til andre NOAH-moduler)	

Bemærk! Transducere er knyttet til én enkelt Eclipse! Kalibreringen er gemt på den pågældende Eclipse. Hvis transducere udskiftes, skal der foretages ny kalibrering af transducere forbundet til Eclipse.



12.7 Elektromagnetisk kompatibilitet (EMK)



FORSIGTIG

Dette afsnit gælder for Eclipse-systemet herunder alle varianter.

Dette udstyr er egnet til anvendelse i hospitals- og kliniske miljøer, dog ikke i næsten-aktivt kirurgisk HF-udstyr og RF-sikrede lokaler med MR-billeddannelsessystemer, hvor styrken af elektromagnetisk forstyrrelse er høj.

OBS! Dette udstyrs VÆSENTLIGE FUNKTIONSEGENSKABER defineres af producenten som:

Dette udstyr har intet fravær af VÆSENTLIG YDEEVNE, eller tab af VÆSENTLIG YDEEVNE kan ikke føre til en uacceptabel og umiddelbar risiko.

Den endelige diagnose skal altid baseres på klinisk viden.

Brugen af dette udstyr i nærheden af andet udstyr bør undgås, fordi det kan føre til forkert drift. Hvis en sådan brug er nødvendig, skal dette udstyr og andet udstyr observeres for at bekræfte, at det fungerer normalt.

Brug af tilbehør og kabler udover dem, som fabrikanten af dette udstyr har specificeret eller leveret, kan medføre forøgede elektromagnetiske emissioner eller nedsat elektromagnetisk følsomhed i udstyret og føre til forkert drift. Listen over tilbehør og kabler findes i dette afsnit.

Bærbart RF-kommunikationsudstyr (herunder tilbehør som f.eks. antennekabler og eksterne antenner) må ikke anvendes mindre end 30 cm fra nogen del af dette udstyr, herunder de af fabrikanten specificerede kabler. I modsat fald kan forringelse af dette udstyrs ydeevne føre til fejlagtig betjening.

Dette udstyr er i overensstemmelse med IEC60601-1-2:2014+AMD1:2020, emissionsklasse B, gruppe 1.

OBS! Der er ingen afvigelser fra sideordnede standard- og tillægsanvendelser.

OBS! Alle nødvendige vedligeholdelsesinstruktioner er i overensstemmelse med EMK og kan findes i det generelle vedligeholdelsesafsnit i denne vejledning. Ingen yderligere trin er nødvendige.

OBS! Hvis ikke-medicinsk elektronisk udstyr (for det meste informationsteknologiudstyr) er vedhæftet, er det operatørens ansvar at sikre, at dette udstyr overholder gældende standarder, og at hele systemet overholder EMK-kravene. Jævnligt anvendte standarder for EMK test informationsteknologiudstyr og lignende udstyr⁴ er:

Emissionstest

EN 55032 (CISPR 32)	Elektromagnetisk kompatibilitet af multimedieudstyr – Emissionskrav
EN 61000.3.2	Elektromagnetisk kompatibilitet (EMK) – Grænser for harmoniske strømmissioner (Kun vekselstrøm. Udstyrets inputstrøm mindre end eller lig med 16 A pr. fase)
EN 61000.3.3	Elektromagnetisk kompatibilitet (EMK) – Grænser – Begrænsning af ændringer i spændingen, spændingssvingninger og flimmer i offentlige lavspændingsforsyningssystemer (kun vekselstrøm. Udstyrets inputstrøm mindre end eller lig med 16 A pr. fase)

⁴ Produkterne omfatter pc, tablet, bærbar computer, notebook, mobil enhed, PDA, Ethernet-hub, router, wi-fi, periferisk computerudstyr, tastatur, mus, printer, plotter, USB-lager, harddisklager, solid-state-lager og mange flere.



Immunitetstest

EN 55024 (CISPR 24)

Informationsteknologiudstyr – Immunitetsegenskaber – Grænser og målemetoder

For at sikre, at EMK-kravene som specificeret i IEC 60601-1-2 overholdes, er det afgørende kun at bruge følgende tilbehør, som er specificeret i afsnit som gældende:

Enhver, der tilslutter ekstraudstyr, er ansvarlig for at sikre, at systemet overholder IEC 60601-1-2 standarden.

Overholdelse af EMK-kravene som specificeret i IEC 60601-1-2 sikres, hvis kabeltypen og kabellængderne er som angivet herunder:

Beskrivelse	Længde	Skærmet
Lysnet	2,0m	Uskærmet
USB-kabel	2,0m	Skærmet
EPA Forforstærker	2,5m	Skærmet
EPA3 Kabelklemme	0,5m	Skærmet
EPA4 Kabelklemme	50 mm / 0,5 m / 2,9 m	Skærmet
LBK 15 Tilbagekoblingsboks	2,0m	Skærmet
Insert-høretelefon	2,9m	Skærmet
Skærmet TDH39 hovedtelefon	2,9m	Skærmet
Benleder	2,0m	Skærmet
OAE probe	2,9m	Skærmet
Cochlear Trigger Cables	1,5 m / 5 m	Skærmet



Vejledning og producentens erklæring - elektromagnetiske emissioner

Eclipse er beregnet til brug i de nedenfor angivne elektromagnetiske omgivelser. Kunden eller brugeren af *Eclipse* skal sikre, at det anvendes i et sådant miljø.

Emissionstest	Overholdelse af standarder	Elektromagnetisk miljø - vejledning
RF-emissioner CISPR 11	Gruppe 1	<i>Eclipse</i> anvender kun RF-energi til de indvendige funktioner. Derfor er dens RF-emissioner meget lave og vil sandsynligvis ikke forårsage interferens i elektronisk udstyr i nærheden. <i>Eclipse</i> er egnet til brug i alle kommercielle, industrielle, erhvervs- og boligmiljøer.
RF-emissioner CISPR 11	Klasse B	
Harmoniske emissioner IEC 61000-3-2	Efterlever Klasse A-kategori	
Spændingssvingninger / flicker-emissioner IEC 61000-3-3	Efterlever	

Anbefalede separationsafstande mellem bærbart og mobilt RF-kommunikationsudstyr og instrumentet.

Eclipse er beregnet til brug i et elektromagnetisk miljø, hvor udstrålede RF-forstyrrelser er under kontrol. Kunden eller brugeren af *Eclipse* kan hjælpe med at forhindre elektromagnetisk interferens ved at overholde en minimumsafstand mellem det bærbare og mobile RF-kommunikationsudstyr (sendere) og *Eclipse*, som anbefalet herunder, i henhold til kommunikationsudstyrets maksimale udgangseffekt.

Senderens maksimale udgangseffekt [W]	Separationsafstand i henhold til senderfrekvensen [m]		
	150 kHz til 80 MHz $d = 1,17 \sqrt[3]{P}$	80 MHz til 800 MHz $d = 1,17 \sqrt[3]{P}$	800 MHz til 2,7 GHz $d = 2,23 \sqrt[3]{P}$
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

For sendere, hvis maksimale udgangseffekt ikke er anført ovenfor, kan den anbefalede separationsafstand d i meter (m) udregnes vha. den ligning, der anvendes til senderfrekvensen, hvor P er senderens maksimale udgangseffekt i watt (W) ifølge fabrikanten af senderen.

Note 1 Ved 80 MHz og 800 MHz anvendes det højeste frekvensområde.

Note 2 Disse retningslinjer gælder måske ikke for alle situationer. Bygninger, objekter og personers absorption og refleksion indvirker på elektromagnetisk strålingsspredning.




Vejledning og fabrikantens erklæring – elektromagnetisk immunitet

Eclipse er beregnet til brug i de nedenfor angivne elektromagnetiske omgivelser. Kunden eller brugeren af Eclipse skal sikre, at det anvendes i et sådant miljø.			
Immunitetstest	IEC 60601 testniveau	Overholdelse af standarder	Elektromagnetisk miljø - vejledning
Elektrostatisk afladning (ESD) IEC 61000-4-2	+8 kV kontakt +15 kV luft	+8 kV kontakt +15 kV luft	Gulve bør være af træ, beton eller keramiske fliser. Hvis gulvene er dækket med syntetisk materiale, skal den relative luftfugtighed være højere end 30 %.
Immunitet til nærhedsfelter fra trådløst RF-kommunikationsudstyr IEC 61000-4-3	Spotfrekvens 385-5,785 MHz Niveauer og modulation defineret i tabel 9	Som defineret i tabel 9	Trådløst RF-kommunikationsudstyr må ikke anvendes tæt på nogen del af Eclipse .
Elektrisk hurtig spændingsvariation/strømstød IEC61000-4-4	+2 kV for strømforsyningsledninger +1 kV for indgangs-/udgangsledninger	+2 kV for strømforsyningsledninger +1 kV for indgangs-/udgangsledninger	Strømforsyningskvaliteten skal være som i et typisk erhvervs- eller beboelsesmiljø.
Spændingsbølge IEC 61000-4-5	± +1 kV Ledning til ledning ± +2 kV Jordledning	± +1 kV Ledning til ledning ± +2 kV Jordledning	Strømforsyningskvaliteten skal være som i et typisk erhvervs- eller beboelsesmiljø.
Spændingsfald, korte afbrydelser og variationer i spændingen i strømforsyningen IEC 61000-4-11	0 % UT (100 % dyk i UT) for 0,5 cyklus, ved 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 og 315° 0 % UT (100 % dyk i UT) for 1 cyklus 40 % UT (60 % dyk i UT) for 5 cyklusser 70% UT (30% dyk i UT) for 25 cyklusser 0% UT (100% dyk i UT) for 250 cyklusser	0 % UT (100 % dyk i UT) for 0,5 cyklus, ved 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 og 315° 0 % UT (100 % dyk i UT) for 1 cyklus 40 % UT (60 % dyk i UT) for 5 cyklusser 70% UT (30% dyk i UT) for 25 cyklusser 0% UT (100% dyk i UT) for 250 cyklusser	Strømforsyningskvaliteten skal være som i et typisk erhvervs- eller beboelsesmiljø. Hvis brugeren af Eclipse kræver kontinuerlig drift under strømafbrydelser, anbefales det, at Eclipse strømforsynes fra en nødstrømforsyning eller sit batteri.
Driftsfrekvens (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnetfelter ved netfrekvensen skal ligge på et niveau, der er karakteristisk for en normal placering i typiske erhvervs- eller beboelsesmiljøer.
Strålingsfelter i nærheden — Immunitetstest IEC 61000-4-39	9 kHz til 13,56 MHz. Frekvens, niveau og modulation defineret i AMD 1: 2020, tabel 11	Som defineret i tabel 11 i AMD 1: 2020	Hvis Eclipse indeholder magnetisk følsomme komponenter eller kredsløb, må niveauerne i magnetiske nærhedsfelter ikke være højere end testniveauerne anført i tabel 11
Bemærk: UT er netspændingen før anvendelse ved testniveauet.			



Vejledning og producentens erklæring — elektromagnetisk immunitet

Eclipse er beregnet til brug i de nedenfor angivne elektromagnetiske omgivelser. Kunden eller brugeren af *instrumentet* skal sikre, at det anvendes i et sådant miljø.

Immunitetstest	IEC / EN 60601 testniveau	Overholdelsesniveau	Elektromagnetisk miljø – vejledning
Ledet radiofrekvens IEC / EN 61000-4-6	3 Vrms 150kHz til 80 MHz 6 Vrms I ISM-bånd (og amatørradiobånd til hjemmeplejemiljøer.)	3 Vrms 6 Vrms	Transportabelt og mobilt RF-kommunikationsudstyr bør ikke bruges tættere på nogen del af <i>Eclipse</i> , herunder dens kabler, end den anbefalede separationsafstand beregnet ud fra den ligning, der gælder for senderens frekvens. Anbefalet separationsafstand: $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
Udstrålet radiofrekvens IEC / EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz til 2,7 GHz 10 V/m 80 MHz til 2,7 GHz Kun til hjemmeplejemiljø	3 V/m 10 V/m (Ved hjemmepleje)	$d = \frac{3,5}{V/m} \sqrt{P} \text{ 80 MHz til 800 MHz}$ $d = \frac{7}{V/m} \sqrt{P} \text{ 800 MHz til 2,7 GHz}$ Hvor P er senderens maksimale udgangseffekt i watt (W) ifølge fabrikanten af senderen, og d er den anbefalede separationsafstand i meter (m). Feltstyrker fra faste RF-sendere, som fastlagt i en elektromagnetisk lokalitetsundersøgelse ^a , bør være lavere end overholdelsesniveauet i hvert frekvensområde. ^b Der kan opstå interferens i nærheden af udstyr mærket med følgende symbol: 

NOTE 1 Ved 80 MHz og 800 MHz gælder det højere frekvensområde

NOTE 2 Disse retningslinjer gælder muligvis ikke i alle situationer. Bygninger, objekter og personers absorption og refleksion indvirker på elektromagnetisk strålingsspredning.

^a) Feltstyrker fra faste sendere, såsom basisstationer til radiotelefoner (mobil/trådløs) og landmobilradioer, amatørradio-, AM- og FM-radioudsendelse samt tv-udsendelse, kan ikke forudsiges teoretisk med nøjagtighed. For at kunne vurdere det elektromagnetiske miljø forårsaget af faste RF-sendere, bør det overvejes at foretage en undersøgelse af det elektromagnetiske sted. Hvis den målte feltstyrke på det sted, hvor *instrumentet* anvendes, overstiger det gældende RF-overholdelsesniveau, bør *instrumentet* overvåges for at sikre normal drift. Hvis der observeres unormal ydeevne, kan yderligere forholdsregler være nødvendige, såsom vending eller flytning af *instrumentet*.

^b) Over frekvensområdet 150 kHz til 80 MHz bør feltstyrkerne være mindre end 3 V/m.



12.8 Overblik over Eclipse softwaremodul

12.8.1 EP15/EP25/VEMP/Aided moduler*

Testtyper/funktionalitet:	EP15	EP25	VEMP	Aided Cortical Testing
Klikstimulus	x	x	x	
Broadband CE-Chirp® LS stimulus	Valgfri	x	Valgfri	
Narrow Band CE-Chirp® LS stimuli (0,5, 1, 2, 4 kHz)	Valgfri	x	Valgfri	
Toneburst-stimuli (0.25 – 8 kHz)	x	x	x	
Optagevindue	15 og 30 ms	15 til 900 ms	150 ms	900 ms
ABR	x	x		
Rate studie	x	x	x	
ECochG	Valgfri	x		
MLR		x		
ALR		x		
MMN/P300		x		
eABR	x	x		
cVEMP / oVEMP	Valgfri	Valgfri	x	Valgfri
EMG-kontrolleret stimulus/optagelse			x	
EMG-skalering (rektifikation)			x	
Patient EMG monitor/tone			x	
Kortikaltest med høreapparater	Valgfri	Valgfri	Valgfri	x
ManU-IRU stimuli				x
HD-Sounds				x
Ling stimuli				x

*Se kapitlet om maksimal stimulusintensitet for yderligere detaljer.



12.8.2 EP15/EP25/VEMP modul maks. stimulusintensitet

Med software 4.5 bliver de maksimale stimuluselementer forøgede for alle transducere.

Øresnegle og hovedtelefoner bliver nu endnu kraftigere.

Sådan opnås den maksimale intensitetsforøgelse for benlederen. Brug en B81 BC, sørg derefter for at den korrekte benvibrator vælges på kalibreringstidspunktet, så der opnås mest muligt output. Hvis det er en ny transducer, skal den altid kalibreres før brugen. Følg den procedure der beskrives i service-manualen.

Tabellen nedenfor er en oversigt over minimumsintensiteten for forskellige transducere med software 4.5. Individuelle systemer kan være endnu kraftigere, men det afhænger af den enkelte transducers frekvensfølsomhed.

Stimulus		ABR3A		DD45		DD45S		B81	
		kort 2-1-2	Lan g	kort 2-1-2	Lan g	kort 2-1-2	Lan g	kort 2-1-2	Lan g
Burst	250	105	115	105	110	105	110	50	55
Burst	500	110	120	115	120	115	120	70	80
Burst	750	110	120	120	120	120	120	70	85
Burst	1000	110	120	120	120	120	120	75	90
Burst	1500	110	120	115	120	115	120	80	95
Burst	2000	110	120	115	120	110	120	75	90
Burst	3000	110	120	120	120	115	120	65	85
Burst	4000	105	120	115	120	110	120	65	80
Burst	6000	90	110	100	120	100	120	45	65
Burst	8000	70	95	95	120	90	115	35	60
CE-Chirp®		100	105	110	110	110	110	70	70
Klik		100	100	105	105	105	105	70	70
Klik 200Hz-10kHz		95	95	105	105	105	105	70	70
NB CE-Chirp®	500	105	105	115	115	115	115	60	60
NB CE-Chirp®	1000	110	110	115	115	120	120	70	70
NB CE-Chirp®	2000	105	105	115	115	110	110	70	70
NB CE-Chirp®	4000	105	105	115	115	110	110	60	60

Alle ovennævnte værdier er stimuliniveauer i nHL.



12.8.3 TEOAE Modul

Testtyper/funktionalitet:	TEOAE Modul
Stimulusniveau	30 – 90 dB SPL
Non-lineært klikstimulus	x
Frequensområde	500 – 5500 Hz
Testtid	5 sek. til 30 min.
FFT display	x
Passer/referer bånd	x
Display for SNR-værdi	x
Display for OAE-niveau	x
Automatiseret screening (godkendt/henvist) algoritme (protokol)	x
Brugerdefineret godkendt/henvist, algoritme (protokol)	x

12.8.4 DPOAE Modul

Testtyper/funktionalitet:	DPOAE Modul
Stimulusniveau	30 - 80 dB SPL
Stimulusomfang	500 – 10000 Hz
Testtid	Min 2 sek. – ubegrænset
DP-Gram	x
DP Input/Output	x
Option for visning af normative data	x
Tjekmærkeindikation af SNR-detektion	x
Brugerdefinerede protokoller	x
Overstyring af manuel testtid	x

12.8.5 ABRIS Modul

Funktionalitet:	ABRIS Modul
Stimulustype	Klik
Stimulusfrekvens	93 Hz
Stimulusintensitet	30, 35, 40 dB nHL
Testtid	120 sekunder (default)
Tes4tmontage	mastoidal eller nakke
Testmetode	monaural
Protokoller kan tilpasses af brugere	x
Beskyttelse af testparametre med en adgangskode.	x



12.8.6 ASSR Modul

Funktionalitet:	ASSR Modul
Stimulusniveau	0 – 100 dB nHL
Narrow Band CE-Chirp® stimuli (0.5, 1, 2, 4 kHz)	x
Optagetid	Op til 15 min. pr. kurve
Stimulusfrekvens	40 eller 90 Hz
Transduceroptioner	Hovedtelefon, Inserts, Benledning
nHL til eHL korrektionsfaktorer (barn/voksen)	x
Reststøjsberegner	x
Protokoller kan tilpasses af brugere	x
Kompatibilitet med NOAH 4 og nyere	x

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 ¹

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)

¹ 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.