



Science **made** smarter

Manual de instrucciones – ES

Sera™



D-0112391-I – 2024/03



Interacoustics

Índice

1	Introducción	1
1.1.	Acerca de este manual	1
1.2.	Uso previsto	1
1.3.	Contraindicaciones	1
1.4.	Descripción del producto	2
1.5.	Beneficios clínicos	4
1.6.	Advertencias	4
1.7.	Funcionamiento defectuoso	4
2	Precauciones de seguridad	5
2.1	Advertencias - General	5
2.2	Factores ambientales	6
2.3	Seguridad eléctrica y electrostática	6
2.4	Compatibilidad electromagnética (CEM)	6
2.5	Peligro de explosión	6
2.6	Uso en entornos sanitarios del hogar	7
2.7	Seguridad de medición y beneficios clínicos	7
2.8	Más información de interés	7
2.9	Uso del equipamiento tras el transporte y almacenamiento	7
3	Desembalaje e instalación	8
3.1	Desembalaje y comprobación	8
3.2	Marcado	9
3.3	Instalación del soporte	11
3.4	Instalar la impresora de etiquetas HM-E200 (opcional)	12
3.4.1	Carga de la batería	12
3.4.2	Instalar el papel de etiquetas en la impresora	12
3.4.3	Encienda y apague la impresora	13
3.4.4	Conexión de la impresora inalámbrica a Sera™	13
3.4.5	Impresora offline	13
3.5	El hardware Sera™	14
3.6	Conexión del cable de la sonda a Sera™	15
3.7	Conexión de los transductores al preamplificador	15
3.8	Conexión de los cables de los electrodos al preamplificador	15
3.9	Uso del transductor IP30 con fundas o EarCups (solo para ABRIS)	16
3.10	Conexión opcional al verificador Pass-Checker	17
3.11	Transductores y calibración	17
3.12	Carga y alimentación de Sera™	17
3.12.1	La batería	17
3.13	Vida de la batería y tiempo de carga	18
3.13.1	Luces de indicación de Sera™	19
3.14	Agrupación de software de HearSIM™	19
3.15	Licencias	20
3.15.1	Adición de una licencia nueva a Sera™	20
3.16	Actualización de firmware	20
4	Instrucciones de funcionamiento	21
4.1	Precauciones generales	21
4.2	Encendido y apagado del Sera™	22
4.3	Realización de pruebas durante la carga	22
4.4	Indicador del estado de la carga de la batería	22
4.5	Vista general de botones y operaciones de Sera™	23
4.5.1	Formato de pantalla de Sera™	23
4.5.2	Botones de funciones comunes	24

4.5.3	Teclados (caracteres especiales)	24
4.5.4	Pantalla de Inicio	26
4.5.5	Cómo añadir un paciente nuevo	27
4.5.6	Conflicto entre Id. de pacientes	28
4.5.7	Selección en la lista de pacientes	28
4.6	Información general sobre las pruebas	30
4.6.1	Preparación del paciente – Pruebas ABR automatizado	30
4.6.2	Preparación del paciente – Pruebas OAE	30
4.6.3	Manipulación y selección de fundas	30
4.6.4	Uso de las EarCups y EARturtle™	32
4.6.5	Iniciación de una prueba	33
4.6.6	Selección del tipo de prueba	33
4.6.7	Entradas de campo relacionadas con la prueba	34
4.6.8	Símbolos sobre el resultado del cribado	34
4.6.9	Razón de detención por prueba incompleta	35
4.6.10	Impresión tras la realización de pruebas	35
4.7	Pruebas ABR automatizado	36
4.7.1	Pantalla de la prueba inicial ABR automatizado	36
4.7.2	Pantalla “Impedance check” (comprobación de impedancia)	37
4.7.3	Pantalla de medición ABR automatizado	38
4.7.3.1	Barra de ruido	39
4.7.3.2	“Time bar” (Barra de tiempo)	39
4.7.3.3	Pantalla de finalización de la prueba	39
4.8	Prueba OAE	41
4.8.1	Pantalla inicial de la prueba OAE	41
4.8.2	Pantalla de comprobación de sonda	42
4.8.3	Pantalla de medición OAE	44
4.8.3.1	Barra de estabilidad de la sonda	45
4.8.3.2	“Noise bar” (Barra de ruido)	46
4.8.3.3	“Time bar” (Barra de tiempo)	46
4.8.4	Pantalla de finalización de la prueba	46
4.8.4.1	Estabilidad de la sonda % (solo DPOAE)	47
4.8.4.2	Estabilidad de los estímulos % (solo TEOAE)	47
4.8.4.3	Artefacto (%)	47
4.8.4.4	Tiempo	47
4.9	“Quick Test” (Prueba rápida)	48
4.9.1	General	48
4.9.2	Guardado de una prueba rápida	48
4.10	Impresión	49
4.10.1	Formas de impresión	49
4.10.2	Formato de impresión de etiqueta	49
4.11	Revisión a los pacientes y sesiones guardadas	50
4.11.1	Selección de paciente	50
4.11.2	Búsqueda de un paciente	50
4.11.3	Botón “Test” (Realizar prueba)	50
4.11.3.1	Impresión de una prueba guardada	51
4.11.4	Revisión de una prueba guardada	51
4.12	Administración del usuario en el dispositivo	52
4.12.1	General	52
4.12.2	Selección del usuario (opcional)	52
4.12.3	Introducción de la contraseña	52
4.12.4	Contraseña incorrecta	53
4.13	Configuración	54
4.13.1	Pantalla “Language” (Idioma)	54
4.13.2	Dispositivo	54
4.13.3	Sonido	55
4.13.4	Impresora	55
4.13.5	Acerca de	56

5	Prueba del equipo (integridad)	57
5.1	General.....	57
5.1	Pass-Checker para ABR automatizado (opcional)	57
5.2	Prueba de integridad de la sonda para TEOAE.....	59
5.3	Prueba de integridad de la sonda para DPOAE	60
6	Mantenimiento	61
6.1	Procedimientos de mantenimiento general.....	61
6.2	Procedimientos de mantenimiento general.....	61
6.3	Limpieza de Sera™.....	62
6.3.1	Pantalla táctil.....	62
6.3.2	Carcasa, soporte y cables	62
6.3.3	Artículos desechables.....	62
6.4	Limpieza de la punta de la sonda	63
6.5	Limpieza de la sonda SnapPROBE™.....	65
6.6	Accesorios y piezas de recambio.....	65
6.7	Acerca de las reparaciones.....	66
6.8	Garantía	66
7	Especificaciones técnicas generales	68
7.1	Instrumento Sera™ – Especificaciones técnicas	68
7.2	Especificación de conexiones de entrada/salida	71
7.3	Valores de referencia de calibración para el estímulo CE-Chirp®	73
7.4	Valores de referencia de calibración para el estímulo de clic.....	73
7.5	Tipos de acoplador que se usan para la calibración.....	73
7.6	Información general sobre especificaciones	74
7.7	Apéndice A: Estímulo	74
7.8	Apéndice B: Compatibilidad electromagnética (CEM).....	75



1 Introducción

1.1. Acerca de este manual

Este manual hace referencia a la versión 1.26 de Sera™. Este producto está fabricado por:

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Dinamarca

Tel.:

+45 6371 3555

Dirección de correo electrónico: info@interacoustics.com

Web: www.interacoustics.com

Instrucciones de uso/Información adicional:

Las **"Instrucciones de uso"** contienen toda la información requerida para utilizar este sistema de forma segura y efectiva, pero la guía **"Información adicional"** está también disponible si está interesado en obtener más información. El operador puede consultar estos manuales en el sitio web oficial del fabricante.

1.2. Uso previsto

Sera™ con DPOAE se utiliza para la evaluación y documentación audiológicas de los trastornos auditivos utilizando las otoemisiones acústicas producto de distorsión. Sera™ con DPOAE puede utilizarse en pacientes de todas las edades.

Sera™ con TEOAE se utiliza para la evaluación y documentación audiológicas de los trastornos auditivos utilizando las otoemisiones acústicas evocadas transitorias. Sera™ con TEOAE puede utilizarse en pacientes de todas las edades.

Sera™ con ABRIS se utiliza para la evaluación y documentación audiológicas de los trastornos auditivos y nerviosos utilizando potenciales evocados auditivos del oído interno, el nervio auditivo y el tronco encefálico. Sera™ con ABRIS puede utilizarse en neonatos.

El sistema Sera™ debe utilizarlo únicamente personal cualificado, como audiólogos, cirujanos de otorrinolaringología, médicos, profesionales sanitarios de la audición o personal con un nivel de formación similar. El dispositivo no debería utilizarse sin poseer los conocimientos necesarios y la formación adecuada para entender su utilización e interpretar sus resultados. Sera™ está diseñado para su uso en un hospital, clínica, instalación sanitaria u otro entorno tranquilo adecuado.

1.3. Contraindicaciones

Las contraindicaciones de las pruebas incluyen una operación de oído externo, estapedectomía reciente, un oído supurante, traumatismo agudo del conducto auditivo externo, incomodidad (p. ej., otitis grave externa) u oclusión del conducto auditivo externo o heridas. No se deben realizar pruebas en pacientes con estos síntomas sin la autorización previa de un médico.



1.4. Descripción del producto

Sera™ es un dispositivo de cribado portátil multifuncional que puede realizar y registrar los siguientes tipos de pruebas, según qué licencias tenga instaladas:

- Otoemisiones acústicas producto de distorsión (DPOAE)
- Otoemisiones acústicas evocadas transitorias (TEOAE)
- Prueba automatizada de respuesta auditiva del tronco encefálico (ABRIS)

Las configuraciones disponibles son:

- Sera™ con ABRIS
- Sera™ con ABRIS y Otoemisiones acústicas evocadas transitorias (TEOAE)
- Sera™ con ABRIS y Otoemisiones acústicas producto de distorsión (DPOAE)
- Sera™ con ABRIS, Otoemisiones acústicas evocadas transitorias (TEOAE) y Otoemisiones acústicas producto de distorsión (DPOAE)
- Sera™ con Otoemisiones acústicas evocadas transitorias (TEOAE)
- Sera™ con Otoemisiones acústicas producto de distorsión (DPOAE)
- Sera™ con Otoemisiones acústicas evocadas transitorias (TEOAE) y Otoemisiones acústicas producto de distorsión (DPOAE)

Las configuraciones de la licencia pueden añadirse incluso tras haber adquirido el dispositivo y haberlo utilizado. Consulte la sección 3.14 Licencias para obtener más información.

Sera™ funciona con diferentes configuraciones de cables y transductores. La siguiente tabla muestra qué configuraciones de cables y transductores pueden utilizarse con Sera™.

CONFIGURACIÓN DE CABLES/TRANSDUCTORES	DPOAE	TEOAE	ABRIS
SnapPROBE™ conectada directamente a Sera™	Sí	Sí	No
Sonda OWA directamente conectado a Sera™	Sí	Sí	No
SnapPROBE™ y sonda OWA conectadas directamente al cable preamplificador	Sí	Sí	Sí
IP30 conectado directamente al cable preamplificador	No	No	Sí

El sistema está formado por las siguientes piezas incluidas y opcionales:

Componentes estándar - General	Configuraciones		
	ABRIS	ABRIS + OAE	DPOAE y/o TEOAE
Dispositivo portátil Sera™	•	•	•
Soporte de Sera™	•	•	•
Fuente de alimentación del soporte	•	•	•
Preamplificador ¹	•	•	-
Cable USB tipo A-B Micro	•	•	•
Maletín de transporte	•	•	•
Simulador de oído infantil	-	•	•
Cables con pinzas para electrodos con snap	•	•	-
Manual de instrucciones	•	•	•
Agrupación de software de HearSIM™	•	•	•



Juego de puntas de la sonda de Sera™	Opcional	•	•
Juego de fundas para cribado de ADI de Sera™	•	•	•
Juego de limpieza de sonda de Sera™	•	•	•
Juego de accesorios de sonda/auricular de inserción ¹	•	•	•
Juego de accesorios de EarCup ¹	Opcional	Opcional	-
EARTurtle™ Clic ¹	Opcional	Opcional	-
Adaptador de EARTurtle™ Click para IP30 ¹	Opcional	Opcional	-
EARTurtle™ Slide para IP30 ¹	Opcional	Opcional	-
Lápiz táctil	•	•	•
Paño de limpieza para la pantalla táctil	•	•	•
Cinta para el cuello para el preamplificador ¹	•	•	-
Transductores			
SnapPROBE™ ¹	Opcional	•	•
Sonda OWA de 500 mm ^{Error! Bookmark not defined.}	Opcional	Opcional	Opcional
Sonda OWA de 1200 mm ^{Error! Bookmark not defined.}	Opcional	Opcional	Opcional
Juego de adaptadores de fundas y auricular de inserción IP 30 (50 Ω) ^{Error! Bookmark not defined.}	•	•	-
Juego de adaptadores de EarCup y auricular de inserción IP 30 (50 Ω) ^{Error! Bookmark not defined.}	Opcional	Opcional	-
Accesorios opcionales			
Comprobador de pases Sera™ ABRIS	Opcional	Opcional	-
Juego de impresora de etiquetas HM-E200 (incluye impresora, fuente de alimentación, y dos rollos de papel térmico de etiquetas)	Opcional	Opcional	Opcional
Artículos desechables			
Fundas auditivas variadas	Opcional	•	•
EarCups infantiles	Opcional	-	-
Electrodos de presión	•	Opcional	-
Electrodos adhesivos	Opcional	Opcional	-
Gasas	Opcional	-	-
Gel conductor	Opcional	-	-
Almohadillas con alcohol	•	Opcional	-
Papel de impresión para etiquetas	Opcional	Opcional	Opcional
Kit de puntas de sonda	•	•	•

¡Los desechables son de uso único! La reutilización de los desechables puede afectar a los resultados de la prueba y poner en peligro la seguridad del paciente. Consulte la sección 2.7 Precauciones de seguridad. Todos los elementos desechables incluidos con Sera™ están suministrados por Sanibel Supply®. El sistema solo se ha probado con los desechables fabricados por Sanibel Supply®. La utilización de desechables de otras marcas podría alterar el funcionamiento y los resultados obtenidos con el dispositivo, por lo que no es recomendable.



1.5. Beneficios clínicos

La pérdida de la audición en niños pequeños puede afectar a muchas áreas de desarrollo, incluyendo la adquisición del lenguaje, las interacciones sociales, las emociones, la capacidad cognitiva, el rendimiento académico y las habilidades vocacionales. Esto puede afectar negativamente a la calidad de vida del paciente. El diagnóstico de la pérdida auditiva puede por tanto tener un beneficio significativo para los individuos y los familiares.

1.6. Advertencias

En este manual se utilizan las siguientes notificaciones de peligro, advertencias y avisos:



La etiqueta **PELIGRO** identifica estados o prácticas que pueden causar daños al paciente o usuario.



La etiqueta **ADVERTENCIA** identifica estados o prácticas que podrían tener como resultado daños en el equipo.

AVISO

AVISO se utiliza para hacer referencia a prácticas que no ocasionan lesiones personales.

1.7 Funcionamiento defectuoso



En el caso de funcionamiento defectuoso de un producto, es importante proteger a los pacientes, usuarios y otras personas contra daños. Por tanto, si el producto a causado o podría causar potencialmente dicho daño, debe ponerse en cuarentena de inmediato.

Los funcionamientos defectuosos dañinos y no dañinos relacionados con el producto o con su uso deben reportarse de inmediato al distribuidor a través del cual se adquirió el producto. Recuerde incluir tantos datos como sea posible, por ejemplo, tipo de daño, número de serie del producto, versión de software, accesorios conectados y cualquier otra información relevante.

En caso de muerte o incidente grave en relación con el uso del dispositivo, el incidente debe reportarse de inmediato a Interacoustics y a la autoridad nacional competente.

1.8 Eliminación del producto

Interacoustics se compromete a garantizar que nuestros productos se eliminan de forma segura cuando ya no son utilizables. La cooperación del usuario es importante para garantizar esto. Interacoustics por tanto espera que se sigan las regulaciones para clasificar y eliminar los equipos eléctricos y electrónicos, y que los dispositivos no se desechen junto con la basura sin clasificar.

En el caso de que el distribuidor del producto ofrezca un plan de recuperación, este debería usarse para garantizar la eliminación adecuada del producto.



2 Precauciones de seguridad

General

Deben seguirse siempre las siguientes precauciones. Asimismo, debe seguir las precauciones de seguridad generales cuando opere un equipo eléctrico. Si no tiene en cuenta estas precauciones, es posible que el equipo sufra daños y que el paciente o el operario sufran lesiones.

El empleador debe instruir a sus empleados para que puedan evitar condiciones peligrosas y reconocer las regulaciones aplicables a su entorno laboral para controlar o eliminar peligros u otras exposiciones a enfermedades o lesiones.

Interacoustics comprende que las reglas de seguridad en las organizaciones individuales pueden variar. Si existiera una incoherencia entre las instrucciones de este manual y las normas de la organización con respecto a la utilización de este instrumento, prevalecerán las normas más estrictas.

Sera™ está diseñado para que lo utilicen profesionales sanitarios de la audición (es decir, audiólogos y otorrinolaringólogos), enfermeros o técnicos que hayan recibido formación sobre la utilización del dispositivo.

2.1 Advertencias - General



Si el sistema no funciona correctamente, no lo utilice hasta que se hayan realizado todas las reparaciones necesarias y la unidad se haya probado y calibrado para un funcionamiento correcto de acuerdo con las especificaciones de Interacoustics.

No deje caer ni someta de otro modo este dispositivo a impactos. Si el instrumento resulta dañado, devuélvalo al fabricante para su reparación o calibración. No utilice el instrumento si sospecha que tiene algún daño.

Este producto y sus componentes desempeñarán sus funciones de forma fiable solo cuando se utilicen y se mantengan de acuerdo con las instrucciones incluidas en este manual, en las etiquetas del producto o en encartes. No debe usar un producto defectuoso. Asegúrese de que todas las conexiones a los accesorios externos están aseguradas correctamente. Las piezas que puedan romperse o perderse o que estén visiblemente gastadas, deformadas o contaminadas, deben reemplazarse de inmediato por piezas de recambio limpias y originales fabricadas y distribuidas por Interacoustics.

El usuario no puede reparar el equipo. Solo un representante técnico autorizado puede realizar reparaciones. No se permiten modificaciones en el equipo por parte de otra persona que no sea un representante cualificado de Interacoustics. La modificación del equipo podría ser peligrosa.

Puede solicitar a Interacoustics diagramas electrónicos, listas de componentes, descripciones, instrucciones de calibraciones u otra información que ayude al personal técnico autorizado a reparar las piezas de este instrumento definidas por Interacoustics como reparables por el personal técnico.

Ninguna pieza del equipo podrá someterse a reparaciones o mantenimientos mientras se esté utilizando con el paciente.

Solo conecte a Sera™ accesorios comprados en Interacoustics. Solo se podrán conectar accesorios al dispositivo o al soporte que Interacoustics haya clasificado como compatibles.



2.2 Factores ambientales



Utilice y almacene el instrumento en interiores. Se recomienda que utilice el instrumento a temperatura ambiente entre unos 5° a 40 °C (de 41° a 104° F) y en una humedad relativa entre el 15 % y el 93 % (sin condensación).

Consulte la sección 6 para ver las condiciones de transporte y almacenamiento.

No use el dispositivo en presencia de fluidos que puedan entrar en contacto con algunos de los componentes electrónicos o con el cableado. Si el usuario sospecha que algunos componentes o accesorios del sistema han entrado en contacto con fluidos, no debe usar la unidad hasta que un técnico de soporte autorizado considere que es seguro.

2.3 Seguridad eléctrica y electrostática



Antes de prestar un servicio en los auriculares de inserción debe desacoplar los transductores y los electrodos de Sera™ del paciente.

No toque al paciente y a los contactos de la parte inferior del instrumento al mismo tiempo. Si no sigue esta advertencia, puede producirse una corriente de fuga de alta intensidad al paciente.

No abra la carcasa del instrumento. Para cualquier operación de servicio, consulte a personal cualificado.

2.4 Compatibilidad electromagnética (CEM)



Aunque el instrumento cumple los requisitos sobre CEM pertinentes, se deben tomar precauciones para evitar una exposición innecesaria a campos electromagnéticos, provenientes por ejemplo de teléfonos móviles. Cuando se vaya a usar el equipo junto a otro, fíjese en que ninguno interfiera en el otro. Consulte también el apéndice sobre CEM.

2.5 Peligro de explosión



Riesgo de explosión.

No lo use en presencia de anestésicos inflamables u otros gases.

NO lo use en presencia de mezclas de gases inflamables. Los usuarios deberían considerar la posibilidad de explosiones o incendio cuando utilicen este dispositivo cerca de gases anestésicos inflamables.

NO use Sera™ en un entorno rico en oxígeno, como una cámara hiperbárica, tienda de oxígeno, etc.



2.6 Uso en entornos sanitarios del hogar

El instrumento es adecuado para su uso en entornos sanitarios del hogar cuando esté protegido con el maletín de transporte incluido durante el transporte.

2.7 Seguridad de medición y beneficios clínicos

Para garantizar que Sera™ funciona correctamente, el instrumento debe comprobarse y calibrarse al menos una vez al año.

El mantenimiento y calibración debe realizarlos un técnico de soporte autorizado. Si estas comprobaciones no se realizan, es posible que se vulneren la Directiva sobre dispositivos médicos, y por tanto, se anulen las garantías.

El uso de dispositivos no calibrados puede tener como consecuencia resultados de pruebas incorrectos. Los resultados de la prueba incorrectos pueden provocar un tratamiento inapropiado para los pacientes.

2.8 Más información de interés

Importante:

NO conecte el hardware de Sera™ al ordenador antes de que el software se haya instalado.

El almacenamiento por debajo de los 0 °C/32 °F y por encima de los 50 °C/122 °F puede causar daños permanentes en el instrumento y sus accesorios.

No coloque el instrumento junto a una fuente de calor de ningún tipo.

Tenga especial cuidado cuando manipule los transductores, porque una manipulación brusca, por ejemplo, una caída sobre una superficie dura, podría dañar o romper alguna pieza.

2.9 Uso del equipamiento tras el transporte y almacenamiento

Asegúrese de que el instrumento funciona correctamente antes de utilizarlo. Si el instrumento se ha almacenado en un entorno más frío (aunque sea durante un periodo corto) deje que el instrumento se aclimate. Esto puede llevar algún tiempo, dependiendo de las condiciones ambientales (como la humedad ambiental). Puede reducir la condensación mediante el almacenamiento del instrumento en su embalaje original. Si el instrumento se almacena en un entorno más cálido que las condiciones de uso reales, no es necesario que tome precauciones especiales antes de utilizarlo. Asegúrese siempre del funcionamiento correcto del instrumento siguiendo procedimientos de comprobación rutinarios para equipos audiométricos.



3 Desembalaje e instalación

3.1 Desembalaje y comprobación

Comprobación de la caja y el contenido para detectar posibles daños

Cuando reciba el instrumento, compruebe la caja de transporte por si hubiera indicios de daños o una manipulación excesivamente brusca. Si la caja estuviera dañada, se debería conservar hasta que el contenido de la caja se hubiera comprobado tanto mecánica como eléctricamente. Si el equipo presenta defectos, póngase en contacto con su distribuidor local. Conserve el material de transporte para que lo compruebe el transportista y se pueda presentar la reclamación al seguro.

Guarde la caja para futuros envíos

Sera™ tiene su propia caja de envío, específicamente diseñada para Sera™. Conserve esta caja. La necesitará si tiene que devolver el instrumento al servicio técnico.

Si necesita alguna operación de servicio, póngase en contacto con su distribuidor local.

Notificación de imperfecciones

Comprobación antes de la conexión

Antes de conectar el producto, debe comprobar si ha sufrido daños. Deben revisarse la carcasa y los accesorios en busca de rasguños o piezas ausentes.

Notifique inmediatamente cualquier fallo

Si falta alguna pieza o se detecta cualquier fallo, debe comunicarse esta situación inmediatamente al proveedor del instrumento, incluyendo la factura, el número de serie y un informe detallado del problema. En la parte posterior del presente manual encontrará un “Informe de devolución” donde puede describir el problema.

Utilice el “Informe de devolución” (Return Report)

El informe de devolución le ofrece al técnico de servicio la información necesaria para estudiar el problema que se plantea. Sin esta información, es posible que resulte difícil determinar el fallo y reparar el dispositivo. Envíe siempre el dispositivo con un Informe de devolución debidamente cumplimentado para que podamos estar seguros de que la corrección del problema será definitiva y de su agrado.













Transporte para atención médica en el hogar

Use la bolsa de transporte incluida en la entrega de Sera™.











3.2 Marcado

El instrumento presenta el siguiente marcado:

Símbolo	Explicación
	Piezas aplicadas de tipo B. De acuerdo con CEI 60601-1. Piezas que se aplican al paciente, que no son conductoras y que se pueden retirar inmediatamente del paciente.
	La pieza que se aplica es Tipo BF de acuerdo con el estándar internacional CEI 60601-1.
	Advertencia.
	Consulte las instrucciones de uso.
	Siga el Manual de instrucciones.
	RAEE (directiva de la UE) Este símbolo indica que product no debe desecharse como residuo sin clasificar, sino que debe enviarlo a un centro de recogida selectiva para su recuperación y reciclaje.
	La marca CE junto con el símbolo MD indica que Interacoustics A/S cumple los requisitos del Reglamento sobre productos sanitarios (UE) 2017/745. La aprobación del sistema de calidad la realiza TÜV, número 0123.
	Producto sanitario
	Número de serie.
	Fecha de fabricación.
	Fabricante.
	Número de referencia.



Símbolo	Explicación
	No reutilizar. Las fundas auditivas y similares son de uso único.
	Mantener seco.
	Margen de humedad en transporte y almacenamiento.
	Margen de temperatura en transporte y almacenamiento.
	Logo (logotipo).
	Enciende y apaga el instrumento. Mantener pulsado para apagar. Pulsar para desactivar el modo de suspensión (pantalla apagada).
	No reutilizar.
IP20	Grado de protección proporcionado por el aislamiento contra la entrada de objetos. Eficacia ante objetos de más de 12,5 mm
IP02	Grado de protección proporcionado por el aislamiento contra la entrada de líquidos. Eficacia ante goteo cuando la carcasa está inclinada a 15°
	Referencia a la Información adicional de Sera™.



3.3 Instalación del soporte

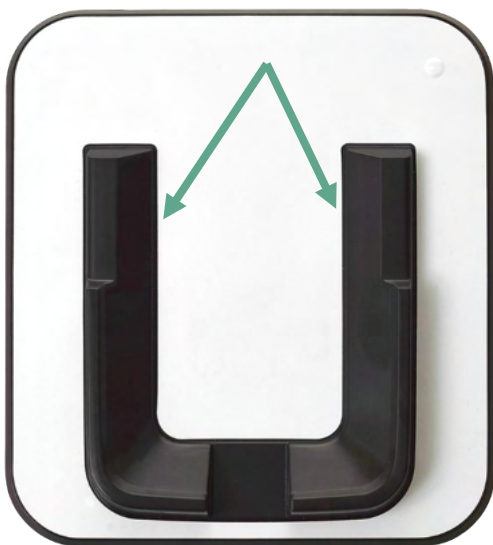


Conecte la clavija USB Tipo A-B Micro de la fuente de alimentación a la parte posterior del soporte (1).



UTILICE SOLO LA FUENTE DE ALIMENTACIÓN UES12LCP-050160SPA.

No intente usar otra fuente de alimentación. Puede causar riesgos de incendio o de descarga eléctrica al operador o al paciente.



Sitúe el soporte de pie sobre su escritorio. Hay dos guías de inserción para colocar el instrumento correctamente en el soporte.



Coloque el dispositivo Sera™ en el soporte de forma que encaje en las guías de posición con forma de U. Es necesario que coloque correctamente el soporte para garantizar la carga de la batería.

Agarre la parte superior de Sera™ por encima de las guías de posición del soporte y levántelo del soporte.



3.4 Instalar la impresora de etiquetas HM-E200 (opcional)

La conexión de Sera™ y la impresora de etiquetas HM-E200 se lleva a cabo mediante emparejamiento inalámbrico. Utilice únicamente la impresora recomendada de Interacoustics.

AVISO: Solo las impresoras adquiridas a través de los distribuidores de Interacoustics o Sanibel Supply® son compatibles con Sera™.

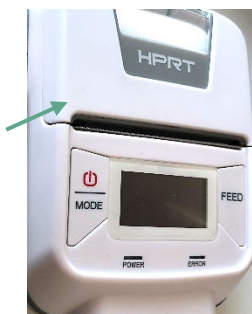
3.4.1 Carga de la batería



La impresora recibe alimentación de una batería litio-ion.

Para cargar la batería, debe insertar la clavija del cargador en la toma situada en el lateral y conectar la fuente de alimentación a una toma de corriente o conectar la impresora a un PC. También puede colocar la impresora en su soporte mientras el soporte está conectado con una toma eléctrica. La luz verde en la parte delantera de la impresora parpadeará para indicar que se está cargando. Cuando la batería esté completamente cargada, la luz verde permanecerá fija.

3.4.2 Instalar el papel de etiquetas en la impresora



Para introducir un nuevo rollo de etiquetas en la impresora de etiquetas, abra la impresora deslizando el botón en el lado izquierdo de la impresora hacia abajo.



Introduzca el rollo de etiquetas en la impresora con el extremo de papel colocado hacia la pantalla de la impresora.



Una vez colocado el rollo de etiquetas, cierre la cubierta.

Active la impresora y pulse el botón de alimentación que se encuentra en el lado izquierdo para que la impresora pueda alinear las etiquetas con el cabezal de impresión.

Opcionalmente, puede usarse papel térmico con la impresora térmica HM-E200. Consulte el manual del usuario de la impresora HM-E200 para ver las instrucciones de configuración.



3.4.3 Encienda y apague la impresora

Pulse el BOTÓN DE ENCENDIDO durante dos segundos para encender y apagar la impresora. El indicador de alimentación verde estará iluminado cuando la impresora esté encendida. Una vez que la impresora esté en standby, el indicador de alimentación verde parpadeará, y se apagará la pantalla. Pulse el botón de encendido brevemente para activar la impresora.

3.4.4 Conexión de la impresora inalámbrica a Sera™

Antes de poder imprimir de forma inalámbrica es necesario emparejar la impresora con Sera™.

Siga estas instrucciones para emparejar la impresora:

1. Encienda la impresora, manteniendo pulsado el botón de encendido durante 2 segundos
2. En la unidad Sera™ portátil, vaya a **“Setup | Printer”** (Configuración | Impresora) y pulse **“Search”** (Buscar)
3. Deje que el instrumento busque dispositivos inalámbricos. Esto puede tardar hasta 1 minuto
4. En la lista de dispositivos aparecerá un dispositivo con el nombre HM-E200.
5. Pulse **“Select”** (Seleccionar) para terminar la emparejamiento.

Importante: No apague Sera™ durante la impresión.

Es posible compartir una impresora con varios dispositivos Sera™. Sin embargo, solo se puede emparejar un dispositivo con la impresora al mismo tiempo. Esto significa que solo se puede encender un Sera™ dentro del alcance de la impresora y esta debe apagarse después del uso con un Sera™ para poder conectarlo a otro dispositivo Sera™ posteriormente.

Si desea imprimir los resultados medidos con la impresora conectada, se recomienda encender la impresora antes de realizar las mediciones. Esto le dará a la impresora suficiente tiempo para conectarse y estar lista para imprimir cuando se completen las mediciones.

3.4.5 Impresora offline



Si intenta imprimir cuando la impresora inalámbrica está apagada o fuera del alcance de Sera™, aparecerá un mensaje de error.

Rechace el mensaje seleccionando el botón de verificación en la parte inferior de la barra de control. Vuelva a intentarlo tras encender la impresora o moverla dentro del rango.



3.5 El hardware Sera™

La unidad portátil Sera™ está formada por una pantalla táctil resistente que responde a la presión sobre los iconos.



Si mira Sera™ desde la parte frontal, verá la pantalla táctil (1) y el botón de encendido, apagado e inicio (2), así como la luz indicadora de carga (LED) (3).



En la parte superior del dispositivo se encuentra un cable de sonda preamplificador ABR/OAE (1).



En la base del dispositivo hay un conector micro USB (1) y una ranura integrada para atar una cinta para el cuello (2) para transportar el dispositivo.



3.6 Conexión del cable de la sonda a Sera™

La sonda usada con Sera™ es la sonda SnapPROBE™. La sonda SnapPROBE™ puede conectarse de dos formas al dispositivo:

- 1) Conexión directa al dispositivo (solo para OAE)
- 2) Conexión mediante el cable del preamplificador (para OAE y ABR automatizado)



Asegúrese de que Sera™ está apagado antes de conectar o desconectar la sonda o el cable preamplificador desde Sera™.

Alinee el punto en relieve de la clavija de la sonda o del cable preamplificador con el que se encuentra al frente de la toma de la parte superior de Sera™. Introduzca la clavija y empújela para colocarla correctamente. El Sera™ está diseñado para guiar la clavija de la sonda/preamplificador en la posición correcta.

3.7 Conexión de los transductores al preamplificador

Para realizar pruebas ABR automatizado se necesita el cable del preamplificador, que también puede utilizarse con los demás módulos.



ADVERTENCIA



Alinee la clavija de la sonda OWA, el auricular de inserción o el cable EarCup con la toma de la parte superior del cable preamplificador, señalada con un dibujo. Introduzca la clavija y empújela para colocarla correctamente. El Sera está diseñado para guiar la clavija de la sonda/preamplificador en la posición correcta.

3.8 Conexión de los cables de los electrodos al preamplificador.

Conecte los tres cables de conexión de los electrodos con firmeza en las tres tomas de la parte superior del preamplificador, cada uno en su color. Asegúrese de que los tres se han introducido por completo en cada toa.



3.9 Uso del transductor IP30 con fundas o EarCups (solo para ABRIS)

Existen dos versiones del transductor IP30 para su uso con el módulo ABRIS.

Auricular ID estéreo IP30



Los auriculares ID estéreo IP30 son para su uso con fundas mediante y EARTurtle™ Slide un adaptador. El transductor tiene la etiqueta “Calibrado para usarlo con inserciones”.

EarCups ID estéreo IP30



El transductor de EarCups ID estéreo IP30 se utiliza con EarCups desechables mediante un adaptador. El transductor tiene la etiqueta “Calibrado para usarlo con EarCups”. Las EarCups ID estéreo IP30 también se pueden usar con EARTurtle™. El EARTurtle™ Click requiere un adaptador especial (ver la imagen), mientras que el EARTurtle™ Slide se puede usar con el mismo adaptador que sirve para las inserciones.



Aunque los transductores parecen los mismos, asegúrese de usar el transductor con el elemento desechable (fundas, o EarCups) para el cual se ha calibrado. Un uso incorrecto puede dar lugar a su vez a resultados inexactos, debido a una diferencia en las calibraciones. Sera™ detecta automáticamente qué transductor IP30 se ha conectado y elige la configuración correcta.



3.10 Conexión opcional al verificador Pass-Checker



El Pass-Checker de ABRIS puede usarse para evaluar la integridad del hardware, las puntas del electrodo y el transductor.

Auricular ID estéreo IP30 - coloque una punta con reborde azul al final del adaptador de puntas e insértela en los orificios de Pass-Checker.

EarCups ID estéreo IP30 - inserte los adaptadores EarCup negros directamente en los orificios de Pass-Checker.

(Pass-Checker no es necesario para realizar pruebas en los pacientes).

3.11 Transductores y calibración

Los transductores usados con Sera™ usan una conexión especial Omnetics que permite almacenar los datos de calibración en el cable/la conexión (también se le conoce como transductor de ID). Los transductores (sondas, auriculares de inserción, etc.) pueden intercambiarse entre dispositivos sin que sea necesario recalibrarlos para un dispositivo Sera™ en concreto. Sera™ detecta automáticamente el tipo de transductor y lee los datos de calibración del transductor de ID.

3.12 Carga y alimentación de Sera™

3.12.1 La batería

El instrumento recibe alimentación de una batería de litio-ion recargable. Para cargar la batería, es necesario colocar el instrumento en soporte conectado a la corriente alterna.

La batería también se puede cargar de las siguientes formas:

- Conectando el instrumento a un PC encendido mediante el cable USB suministrado. Este método de carga es más lento que la carga mediante el soporte.
- Conectando el dispositivo a la red eléctrica mediante la fuente de alimentación del soporte conectado directamente al puerto microUSB del dispositivo Sera™
- Se recomienda no hacer ninguna prueba mientras el dispositivo esté en el soporte, ya que esto podría introducir artefactos en la prueba y afectar a la calidad del resultado de la misma



PELIGRO

Este equipo está diseñado para ser conectado con otro equipo formando de este modo un sistema eléctrico médico. Todo equipo externo con conexión a una entrada de señal, salida de señal u otros conectores, debe cumplir con la normativa necesaria del producto, por ej. CEI 60950-1 en relación a equipos tecnológicos y la serie CEI 60601 en relación a equipo médico eléctrico. Además,



todas las combinaciones de este tipo, sistemas eléctrico médico, deben cumplir las normativas de seguridad indicadas en la norma general CEI 60601-1, edición 3, cláusula 16. Cualquier equipo que no cumpla con los requisitos de corriente de fuga especificados en la norma CEI 60601-1 debe mantenerse fuera del entorno del paciente, es decir, a un mínimo de 1,5 m del paciente o debe proporcionarse por medio de un transformador de separación para reducir las corrientes de fuga. Cualquier persona que conecte un equipo externo a la entrada de señal, la salida de señal u otros conectores, ha creado un sistema eléctrico médico y por tanto es responsable de que el sistema cumpla los requisitos. Si tiene dudas, póngase en contacto con un técnico médico cualificado o con su representante local. Si el instrumento está conectado a un PC (equipamiento de TI que forma un sistema) asegúrese de no tocar al paciente mientras utiliza el PC.

Si el instrumento está conectado a un PC (equipamiento de TI que forma un sistema), un técnico médico cualificado evaluará el montaje y las modificaciones de acuerdo con la normativa de seguridad que figura en CEI 60601.

Nota: La conexión USB del instrumento tiene protección de aislamiento con respecto a las conexiones del paciente.

Si no sigue esta advertencia, puede producirse una corriente de fuga de alta intensidad al paciente.

NOTA IMPORTANTE: La batería interna solo puede cambiarla un representante técnico autorizado. Si el sistema electrónico sufre daños como resultado de un intento de cambio de batería por parte de alguien que no sea un representante autorizado, la garantía del producto no cubrirá su reparación.

3.13 Vida de la batería y tiempo de carga

Importante: Siga las siguientes precauciones:

Solo el personal técnico puede realizar labores de mantenimiento en la batería.

- Mantenga la batería completamente cargada
- No deje que la batería se descargue completamente
- No ponga la batería cerca del fuego ni le aplique calor
- No dañe la batería ni utilice una batería dañada
- No exponga la batería al agua
- No cortocircuite la batería ni invierta la polaridad
- La batería comienza a cargar automáticamente cuando se coloque el dispositivo Sera™ correctamente en el soporte conectado a la corriente alterna o cuando se conecte al PC por USB
- Utilice solo el cargador suministrado con Sera™
- La batería contiene una protección para evitar la sobrecarga de la batería. La batería dejará de cargarse una vez que esté completamente cargada, incluso si sigue conectada a la fuente de alimentación. Si se deja conectada a la fuente de alimentación, la batería puede seguir perdiendo carga.

Sera™ se apagará automáticamente cuando la carga de la batería sea demasiado baja como para mantener al dispositivo en funcionamiento.

La Tabla 1 ofrece una estimación del tiempo de carga de la batería (tc) en horas. Los siguientes valores se han calculado teniendo en cuenta que el dispositivo se encuentre apagado durante la carga.

Tabla 1: Tiempo de carga estimado de Sera™ en horas.

	tiempo de carga en el soporte hasta el 90 %	tiempo de carga por USB (PC) hasta el 90 %
Apagado	6	9



3.13.1 Luces de indicación de Sera™

La siguiente tabla resume los colores de indicación LED mostrados en Sera™, según las condiciones variables (consulte Tabla 2).

Tabla 2: Estado LED en Sera™ y el soporte.

Estado del instrumento:	OFF (Apagado)		ON (Encendido)		Ahorro de energía (Modo espera)	
Estado de la batería:	Batería cargando	Batería no cargando/completa	Batería no completa	Batería completa	Batería cargando	Batería no cargando
Carga por USB	Azul fijo	Verde fijo	Apagado	Apagado	Azul alterno	Verde alterno
Carga por soporte	Azul fijo	Verde fijo	Apagado	Apagado	Azul alterno	Verde alterno
No cargando	Apagado	Apagado	Apagado	Apagado	N/A	Verde alterno
Error en la batería	Azul+verde fijo	Azul+verde fijo	Apagado	Apagado	Verde+azul alterno	Verde+azul alterno

3.14 Agrupación de software de HearSIM™

Sera™ puede conectarse a un ordenador con un cable USB para usarlo con HearSIM™. El software HearSIM™ permite al usuario personalizar los ajustes del dispositivo Sera™, gestionar los datos del examen y exportarlos a otros sistemas de la base de datos.

Consulte el manual de HearSIM™ para obtener más información.

AVISO: Como parte de la protección de datos, asegúrese de cumplir con los siguientes puntos:

1. Utilice sistemas operativos compatibles con Microsoft
2. Asegúrese de que el sistema operativo cuenta con todos los parches de seguridad
3. Habilite el cifrado de la base de datos
4. Utilice cuentas de usuario y contraseñas individuales
5. Proteja el acceso físico y a la red de los equipos con almacenamiento de datos local
6. Utilice software antivirus, firewall y anti-malware
7. Implemente una política de copias de seguridad apropiada
8. Implemente una política de conservación de registros apropiada

Usar sistemas operativos que ya no cuentan con el soporte de software y seguridad de Microsoft aumentará el riesgo de recibir virus y malware, lo que puede resultar en averías, pérdida de datos y robo y uso indebido de los datos.

Interacoustics A/S no es responsable de sus datos. Algunos productos de Interacoustics A/S pueden ser compatibles o pueden funcionar con sistemas operativos que ya no tienen el soporte de Microsoft. Interacoustics A/S recomienda que siempre utilice sistemas operativos con soporte de Microsoft y que estos se mantengan completamente actualizados.



3.15 Licencias

Cuando reciba el producto Sera™, este incluirá la(s) licencia(s) de los módulos que haya comprado. Si quiere añadir otro tipo de prueba al dispositivo (p. ej., DPOAE o TEOAE o ABRIS), póngase en contacto con su distribuidor para adquirir una nueva licencia.

3.15.1 Adición de una licencia nueva a Sera™

Para añadir una licencia nueva:

1. Asegúrese de que cuenta con la versión más reciente de la agrupación de software de HearSIM™.
2. Conecte el dispositivo Sera™ al ordenador mediante el cable USB suministrado.
3. Ejecute el archivo FirmwareUpgradeSera.exe situado en la carpeta "Sera Tools" (Herramientas de Sera) de la memoria USB de HearSIM™.
4. Pulse "Upgrade" (Actualizar) y siga las instrucciones que se muestran en pantalla. Haciendo esto, se asegurará de que su dispositivo utilice la versión de firmware más reciente. En caso de no hacerlo, podría utilizar una versión más antigua del tipo de prueba con licencia nueva.
5. Ejecute el archivo ErisLicenseManager.exe situado en la carpeta "Sera Tools" (Herramientas de Sera) de la memoria USB de HearSIM™.
6. Introduzca la clave de la nueva licencia suministrada y pulse el botón "Set license" (Establecer licencia)
7. El firmware ya está actualizado y el nuevo tipo de prueba ya debería estar disponible en su dispositivo Sera™.

3.16 Actualización de firmware

Interacoustics lanzará de forma periódica nuevos firmwares para el dispositivo Sera™. El dispositivo debe contar siempre con el firmware más reciente que exista para garantizar que el dispositivo funciona de forma óptima.

Para comprobar su versión de firmware:

Desde la "Home Screen" (Pantalla de Inicio), pulse el botón "Setup" (Configuración)



1. Pulse "About" (Acerca de)
2. El número de la versión de firmware del dispositivo se muestra con las fechas de compilación de MCU y DSP.

Para actualizar el firmware de su dispositivo:

1. Asegúrese de que cuenta con la versión más reciente de la agrupación de software de Sera™.
2. Conecte el dispositivo Sera™ al ordenador mediante el cable USB suministrado.
3. Ejecute el archivo FirmwareUpgradeSera.exe situado en la carpeta "Herramientas" de la memoria USB de Sera™.
4. Pulse "Upgrade" (Actualizar) y siga las instrucciones que se muestran en pantalla.



4 Instrucciones de funcionamiento

4.1 Precauciones generales

Cuando use el instrumento, respete las advertencias generales siguientes:



ADVERTENCIA

1. Utilice este dispositivo solamente tal y como se describe en este manual.
2. Utilice las fundas desechables Sanibel diseñadas para usarlas con este dispositivo.
3. Use siempre una funda, inserción de espuma o EarCup con cada paciente para evitar contaminaciones cruzadas. Las fundas, las inserciones de espumas o EARturtle™ o EarCups no están diseñadas para reutilizarlas.
4. Nunca introduzca la punta de la sonda en el conducto auditivo sin antes fijar una funda, ya que podría dañar el conducto auditivo del paciente.
5. Mantenga la caja de fundas fuera del alcance del paciente.
6. Asegúrese de introducir la funda de la sonda de manera que quede hermética en la oreja pero sin causar daños al paciente. Es obligatorio utilizar una funda adecuada y limpia.
7. Asegúrese de utilizar solamente intensidades de estimulación aceptables para el paciente.
8. Se recomienda realizar una prueba de integridad al principio de cada día para garantizar que los transductores, la sonda y el cable funcionen correctamente en las mediciones de ABR automatizado, TEOAE y DPOAE.
9. Limpie con regularidad la punta de la sonda para garantizar la eliminación de cera y otros residuos, que podrían afectar a la medición.

Importante:

1. Es importante manipular con cuidado el dispositivo siempre que esté en contacto con el paciente. Para una precisión óptima, el paciente debe estar tranquilo y en posición estable mientras se realiza la prueba.
2. Sera™ debe operarse en un entorno tranquilo para que las mediciones no se vean afectadas por ruidos acústicos externos. Esto puede determinarlo una persona debidamente formada en acústica. La norma ISO 8253 Apartado 11 define lo que es una habitación silenciosa para las pruebas de audición en sus directrices.
3. Nunca limpie la carcasa del transductor con agua ni introduzca instrumentos no especificados en el transductor.
4. No deje caer ni someta este dispositivo a impactos. Si el instrumento se cae o resulta dañado, devuélvalo al fabricante para su reparación o calibración. No utilice el instrumento si sospecha que tiene algún daño.



Consulte el Manual de información adicional de Sera™ para ver indicios, posibles causas y sugerencias de resolución del problema (Additional Information).



4.2 Encendido y apagado del Sera™



Encienda el dispositivo Sera™ pulsando la tecla de inicio. Para apagar Sera™, mantenga pulsada la tecla durante dos segundos aproximadamente. Sera™ siempre se iniciará con la pantalla “Home” (Inicio).

Importante: Sera™ necesita aproximadamente cinco segundos para iniciarse. Deje que la unidad se caliente durante 1 minuto antes de utilizarla. Consulte la sección 2.3.9 cuando se use el instrumento después de transportarlo.

Es posible que se muestre información o recordatorios importantes durante el proceso de inicio. Esto puede incluir:

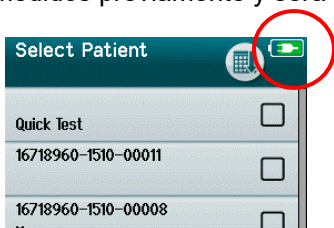
- Recordatorio de caducidad de calibración
- Advertencia de batería baja

4.3 Realización de pruebas durante la carga

Puede llevar a cabo pruebas mientras que Sera™ esté cargándose en el soporte una vez que el nivel de carga sea el suficiente para poder realizar las pruebas. También puede realizar pruebas cuando Sera™ esté conectado al ordenador encendido mediante el cable USB o con la fuente de alimentación conectada directamente en el dispositivo. Sin embargo, las interferencias eléctricas podrían producir ruidos en las grabaciones, por lo que aumentarían el tiempo de duración de la prueba y las posibilidades de obtener un resultado “Refer” (No apto). Por ello, no se recomienda realizar pruebas mientras que el dispositivo esté conectado al ordenador o a la corriente eléctrica.

4.4 Indicador del estado de la carga de la batería

Cuando la capacidad de la batería de Sera™ es baja, la primera indicación que se verá es que el símbolo de la batería en la esquina derecha superior del dispositivo portátil cambia de color. Cuando el nivel de batería es demasiado bajo no se pueden realizar mediciones, aparece un aviso en la pantalla, la medición se detiene y se almacenan todos los datos registrados. Deberá colocar el dispositivo Sera™ en el soporte o conectarlo al PC por USB para continuar con la prueba. Al reiniciar Sera™, se recuperarán los datos medidos previamente y será posible continuar con las mediciones sin repetir las pruebas.



El estado de carga de la batería se representa de forma gráfica en la barra de estado en la parte superior de la pantalla táctil de Sera™ cuando se enciende.

Puede encontrar la explicación de los símbolos de estado de carga en Tabla 2.



Tabla 1: Explicación de los símbolos de estado de carga.

Símbolo	Estado de carga
	Cargando
	100 %
	75 %
	50 %
	25 %
	10 % (quedan aproximadamente 30 minutos de tiempo de pruebas activo)
	5 % (no se pueden realizar pruebas; cargar lo antes posible)
	3 % (apagado automático)

4.5 Vista general de botones y operaciones de Sera™

4.5.1 Formato de pantalla de Sera™

El formato general de pantalla de Sera™ incluye:

The screenshot shows the main interface of the Sera™ device. It features a dark teal header bar with the text 'Select Patient' and a battery status icon. Below the header is a list of patient entries, each with a name and a unique ID, and a checkbox. At the bottom, there is a control bar with four buttons: a back arrow, an up arrow, a down arrow, and a magnifying glass. Red circles with numbers 1 through 6 are overlaid on the image to identify specific UI elements.

1. Pantalla de título
2. Estado/subtítulo
3. Pantalla principal
4. Indicador de batería
5. Botón de funciones
6. Barra de control con botones de funciones



4.5.2 Botones de funciones comunes

Los botones de funciones comunes se explican en 2.

Tabla 2: Botones de funciones comunes.

	Aceptar (aceptar/guardar)		Retroceder (pantalla anterior)		Cancelar
	Imprimir		Buscar		Añadir comentario
	Avanzar página		Retroceder página		Mostrar lista de pruebas
	Ver campos de pruebas		Continuar con prueba/iniciar prueba		Pausa (prueba)
	Stop (test)		Resume (test)		Quick add of new patient
	Ambos oídos (prueba)		Oído derecho		Oído izquierdo
	Ordenar (alfabético)		Ordenar (cronológico)		Cambiar diagnóstico

4.5.3 Teclados (caracteres especiales)

El teclado predeterminado utiliza el conjunto de caracteres en idioma inglés. Para acceder a los caracteres especiales desde otros idiomas, mantenga pulsada la letra más similar al carácter especial que está intentando insertar. Los caracteres alternativos disponibles se mostrarán para la selección.



Los caracteres especiales están disponibles desde los siguientes caracteres del alfabeto inglés:

A



C



D



E



G



I



L



N



O



R



S



T



U

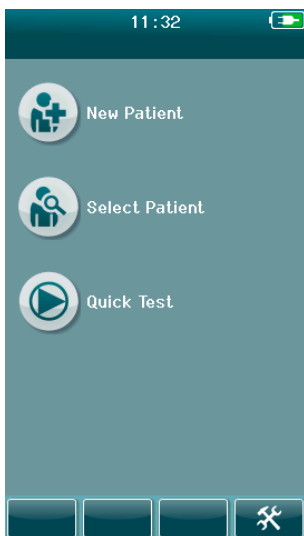


Z





4.5.4 Pantalla de Inicio



Normalmente, Sera™ se inicia en la pantalla “**Home**” (**Inicio**). La pantalla de Inicio muestra los botones que controlan las principales funciones de Sera™.

En la pantalla puede verse la siguiente información:

- Seleccione “**New Patient**” (**Paciente nuevo**) para introducir los datos demográficos de un paciente nuevo. Después de introducir la información del paciente, puede guardar el nombre en la base de datos para realizar pruebas posteriormente o continuar con las pruebas.
- “**Select Patient**” (**Seleccionar Paciente**) para revisar la lista de pacientes guardados en el dispositivo. Seleccione un paciente para revisar su información demográfica y de pruebas o para comenzar una prueba.
- Seleccione “**Quick Test**” (**Prueba rápida**) para proceder de inmediato a realizar una prueba sin introducir información del paciente. Las pruebas rápidas se guardan temporalmente con el nombre de paciente “Quick Test”. Si quiere guardar una sesión de “Quick Test” (Prueba rápida) en un paciente específico después de la prueba, puede guardarlo editando “Patient Information” (Información del paciente).
- El control “**Change User**” (Cambiar usuario) no estará disponible para seleccionarlo si el inicio de sesión no está habilitado. Seleccione “**Change User**” (Cambiar usuario) para cerrar la sesión del usuario actual y mostrar la lista de Usuario para la selección del nuevo usuario.
- Seleccione “**Setup**” (**Configuración**) para acceder a la lista de los ajustes del dispositivo que pueden cambiarse directamente desde Sera™. Algunos de los ajustes solo pueden modificarse usando HearSIM™



4.5.5 Cómo añadir un paciente nuevo



La información del paciente puede introducirse manualmente en el Sera™ desde la pantalla “New Patient” (Paciente nuevo). Seleccione el botón “New Patient” (Paciente nuevo) en la pantalla “Home” (Inicio).

En la pantalla “New Patient” (Paciente nuevo), seleccione un campo para introducir datos tocando el campo seleccionado. Se abrirá el control de introducción de datos apropiado, como un teclado, un calendario o una lista desplegable. Introduzca los datos del paciente del campo. Introduzca los datos del paciente para los campos deseados:

- ID del paciente (campo obligatorio)
- Last name (Apellidos)
- First name (Nombre)
- Hora y fecha de nacimiento
- Date of birth (Fecha de nacimiento)
- Gender (Sexo)
- Risk Factors (Factores de riesgo)
- Otros factores de riesgo

Pueden añadirse campos adicionales del paciente a través del software HearSIM™:

- Consentimiento de examen
- Consentimiento de seguimiento
- Origen étnico

Seleccione e introduzca los datos hasta que se completen los campos deseados.

Seleccione otro campo e introduzca datos hasta que se complimenten todos los campos deseados.

El campo “Patient ID” (Id. del paciente) debe cumplimentarse para poder guardar los datos y realizar una prueba.

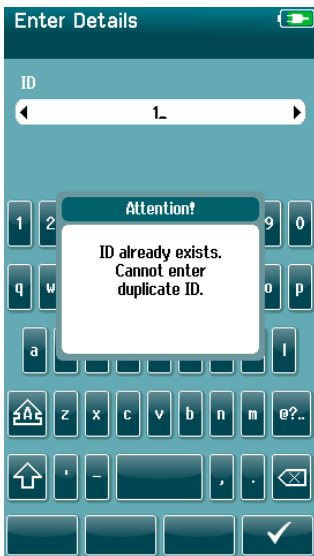
Se puede configurar el dispositivo para introducir un número de Id. automático en este campo para que no tenga que introducir una Id. El formato de la Id. incluirá el número de serie del dispositivo seguido del año y el mes en formato AAMM y un número secuencial del 1 al 65 550. Esta Id. puede sobrescribir cuando introduzca los datos del paciente.

Puede configurar Sera™ para utilizar un número de ID de introducción automática mediante HearSIM™.

Cuando haya terminado de introducir datos, puede proceder de inmediato a realizar pruebas con el paciente o pulse el botón de introducción rápida



4.5.6 Conflicto entre Id. de pacientes



La Id. de los pacientes debe ser única. Si intenta introducir una Id. de paciente por duplicado en la base de datos, aparecerá un mensaje de conflicto de Id. Después de cerrar el mensaje seleccionando **“Checkmark” (Marca de verificación)** en la barra de control, cambie la Id. a un número diferente y único.

4.5.7 Selección en la lista de pacientes

Se puede seleccionar un paciente en la lista de pacientes. Seleccione el botón **“Select Patient” (Seleccionar paciente)** en la pantalla “Home” (Inicio).



Puede encontrar el paciente deseado en la lista de distintas formas:

- Use el botón **“Search” (Buscar)** para abrir una pantalla en la que podrá introducir toda o parte de la Id., el nombre o el apellido del paciente para buscar pacientes que coincidan con los datos introducidos. La lista de pacientes se reducirá para incluir solo los perfiles que coincidan.
- Retroceda o avance páginas con las teclas de flechas para encontrar el nombre del paciente que esté buscando.
- Seleccione el paciente en cuestión para abrir la pantalla “Patient information” (Información del paciente).

Cuando haya seleccionado el paciente, puede:

- **“Review” (Revisar)** el historial de pruebas del paciente
- **“Test” (Realizar prueba)** al paciente.

En la lista “Select Patient” (Seleccionar paciente), hay un cuadrado a la derecha del nombre del paciente/Id. El aspecto del cuadrado refleja el estado de la prueba (3).



Tabla 3: Estado de la prueba del paciente.

16718960-1510-00008 Meyer	<input type="checkbox"/>	No hay pruebas guardadas en el dispositivo de este paciente
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>	Hay pruebas guardadas en el dispositivo (entre 1 y 49 pruebas)
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>	Se ha alcanzado el máximo de pruebas guardadas (50). No se pueden realizar más pruebas a este paciente



4.6 Información general sobre las pruebas

Es importante obtener el consentimiento del paciente, o en el caso de que el paciente sea menor de edad, el consentimiento de los padres o tutores del paciente. Además se recomienda proporcionar al paciente y a las personas que lo acompañan un resumen general del procedimiento de prueba, qué esperar y cómo interpretar el resultado de la prueba.

4.6.1 Preparación del paciente – Pruebas ABR automatizado

Durante las pruebas ABR automatizado se recopilan las señales eléctricas de la vía neurológica entre la cóclea y el tronco encefálico por medio de electrodos colocados al bebé. Puesto que estas señales son muy leves y pueden verse alteradas por las señales miogénicas, se recomienda que el bebé esté dormido o en un estado de calma durante la prueba. El bebé puede estar en su cuna, en una mesa de reconocimiento o sujetado por uno de sus padres.

La preparación de la piel ayuda a conseguir un buen contacto (es decir, impedancia baja) entre la piel y el electrodo. Después de limpiar y eliminar todos los residuos de la piel, aplique el producto de preparación para que la piel esté seca. Esto ayudará a garantizar una buena adhesión del electrodo desechable a la piel.



Los electrodos usados por Sera™ con ABRIS están previstos para su uso sobre la piel intacta y externa alrededor de los oídos y sobre el cuero cabelludo. No deben usarse si la piel no está intacta o si el bebé padece una afección dermatológica contagiosa.



Consulte el Manual de información adicional de Sera™ para obtener más instrucciones sobre cómo preparar al paciente y qué montaje de electrodo se debe usar.



PELIGRO

**Riesgo de estrangulación.
No acerque los cables al cuello del bebé.**



ADVERTENCIA

Evite el contacto entre los electrodos sin usar y otras piezas conductoras.

4.6.2 Preparación del paciente – Pruebas OAE

Las respuestas OAE son muy leves, por lo que se recomienda que el bebé esté dormido o en un estado de calma durante la prueba. El bebé puede estar en su cuna, en una mesa de reconocimiento o sujetado por uno de sus padres durante la prueba.



Consulte el Manual de información adicional de Sera™ para obtener más instrucciones sobre cómo preparar al paciente para la prueba.

4.6.3 Manipulación y selección de fundas

Las fundas Sanibel son de un solo uso. No las reutilice. La reutilización de las fundas puede provocar el contagio de una infección de paciente a paciente.

La sonda y los auriculares de inserción deben tener una funda de un tamaño y tipo adecuados antes de realizar pruebas. Su elección dependerá del tamaño y la forma del canal auditivo y del oído. Su elección también dependerá de las preferencias personales y del modo en que usted realice la prueba.



Asegúrese de que la funda se introduzca completamente en el conducto auditivo antes de comenzar la prueba. Las puntas auditivas para sonda OWA y las fundas auditivas en forma de seta, y aquellas para SnapPROBE™ le permiten obtener un buen ajuste en el conducto auditivo para probar "manos libres" (sin sujetar la sonda o el auricular de insercción en su lugar). La realización de pruebas "manos libres" reduce la posibilidad de ruidos de contacto que afecten a las mediciones.

Importante: Todos los elementos desechables incluidos en Sera™ están fabricados por Sanibel Supply. El sistema solo se ha probado con los desechables fabricados por Sanibel Supply. La utilización de desechables de otras marcas podría alterar el funcionamiento y los resultados obtenidos con el dispositivo, por lo que no es recomendable. Los desechables de Sanibel no contienen látex, DEHP ni BPA y cumplen con los estándares actuales de biocompatibilidad.



Consulte la guía rápida "Selección de la funda adecuada" incluida en el Manual de información adicional de Sera™ para obtener información sobre los tamaños y la variedad de fundas.



PELIGRO

Riesgo de asfixia

Mantenga las fundas y las piezas de menor tamaño similares fuera del alcance del bebé.

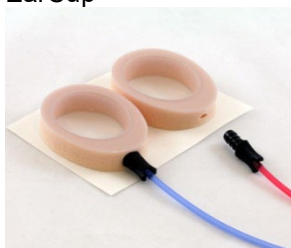


4.6.4 Uso de las EarCups y EARTurtle™

El EARTurtle™ y las EarCups™ infantiles de Sanibel™ son de un solo uso y no deben reutilizarse. Reutilizar las EarCups y el EARTurtle™ puede provocar el contagio de infecciones de paciente a paciente, así como afectar al nivel de estímulo correcto para el oído del paciente.

Compruebe que las EarCups y el EARTurtle™ Slide estén bien ajustados al adaptador de la EarCup —o si se trata del EARTurtle™ Click, al adaptador de EARTurtle™— y conectados a los tubos de los auriculares antes de las pruebas. La mejor forma de retirar una EarCup y el EARTurtle™ es mediante el uso de toallitas con alcohol o agua para reducir la irritación en la piel del bebé.

EarCup



Asegúrese de que el adaptador del EARTurtle™ y la EarCup esté completamente insertado en la EarCup/EARTurtle™ desechable antes de realizar la prueba. Si se inserta de forma incorrecta puede presentarse un nivel de estímulo incorrecto en el oído del paciente. Esto podría afectar a los resultados de la prueba.

EARTurtle™



Importante: Todos los elementos desechables incluidos en Sera™ están fabricados por Sanibel Supply. El sistema solo se ha probado con los desechables suministrados por Sanibel Supply. La utilización de desechables de otras marcas podría alterar el funcionamiento y los resultados obtenidos con el dispositivo, por lo que no es recomendable. Los desechables de Sanibel no contienen látex, DEHP ni BPA y cumplen con los estándares actuales de biocompatibilidad.



4.6.5 Iniciación de una prueba

Es posible iniciar una prueba de varias formas:




1. Después de introducir la información de **“New Patient” (Paciente nuevo)**.

Desde la pantalla “Patient Information” (Información del paciente), después de haber seleccionado un paciente de la lista **“Select Patient”** (Seleccionar paciente).

2. **“Quick Test” (Prueba rápida)** (en la pantalla “Home” [Inicio])
Un administrador puede habilitar o deshabilitar la función de prueba rápida mediante HearSIM™. Si “Quick Test” (Prueba rápida) está deshabilitada en su dispositivo, el botón **“Quick Test” (Prueba rápida)** no aparecerá en la pantalla “Home” (Inicio).

Los siguientes procesos son los mismos con independencia del tipo de prueba (ABR automatizado u OAE) que realice.

Si se selecciona el botón **“Test” (Prueba)**  se inicia el proceso de la prueba. Dependiendo de la configuración de su dispositivo, puede que aparezcan algunas pantallas antes de que se muestre la pantalla de prueba de real.

4.6.6 Selección del tipo de prueba



Si su dispositivo cuenta con las funciones ABR automatizado y OAE o existe más de un protocolo para la misma prueba en el dispositivo, puede aparecer la pantalla "Select Test" para que seleccione qué prueba desea realizar.

Bajo el tipo de prueba (por ejemplo, TEOAE), se lista el nombre del protocolo.

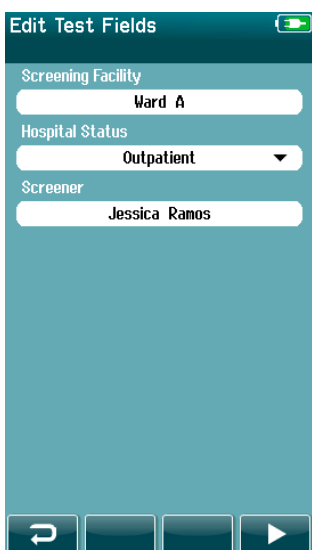
Las pruebas mostradas también dependen del transductor conectado. Por ejemplo, si solo la sonda está conectada a Sera™, las pruebas ABR automatizadas no se mostrarán en la lista. El preamplificador debe conectarse junto con un transductor apropiado para ver las pruebas ABR automatizadas.



Consulte el Manual de información adicional de Sera™ para obtener más información sobre los protocolos.



4.6.7 Entradas de campo relacionadas con la prueba



Puede configurar su Sera™ a través de HearSIM™ para que con cada prueba se guarde la información en relación con:

- Lugar donde se realiza el cribado
- Estado hospitalario
- Etapa de examen
- Motivo por el que no se realiza el examen
- Médico
- ID de seguimiento
- Tipo de guardería
- Seguro
- Nombre de la madre
- Centro médico de nacimiento

Cuando esta función está activada, aparece una pantalla con entradas de campo sobre la prueba para que pueda cumplimentar estos campos correctamente con la información del paciente actual. Dado que, a menudo, estos campos son los mismos de un paciente a otro, se reutilizará su selección para que solo tenga que confirmar la entrada pulsando el botón **“Test” (Prueba)** si los elementos que aparecen actualmente en los campos son correctos.

Si ha iniciado sesión en el dispositivo después de iniciarlo, su nombre también se guardará con la prueba, y la pantalla con entradas de campo sobre la prueba mostrará su nombre en formato de solo lectura.

4.6.8 Símbolos sobre el resultado del cribado

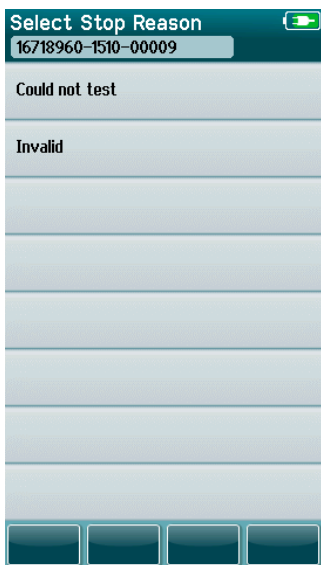
Puede encontrar una explicación de los símbolos sobre el resultado de cribado en Tabla 3.

Tabla 3: Símbolos sobre el resultado del cribado.

Símbolo	Resultado del cribado
✓	Apto
✗	No apto
?	Incompleto

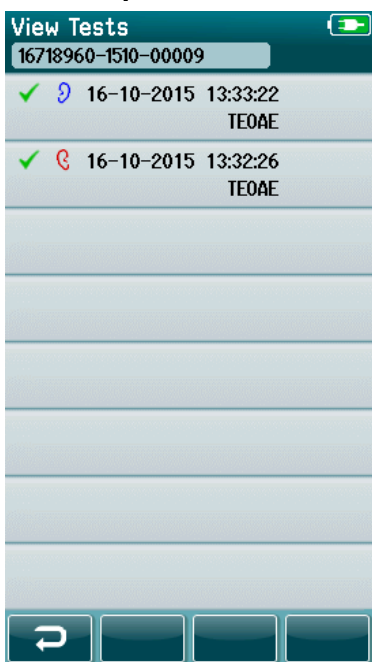


4.6.9 Razón de detención por prueba incompleta



El administrador puede habilitar una función en Sera™ a través de HearSIM™ para que se muestre de forma automática la pantalla “Select Stop Reason” (Seleccionar motivo de detención) cuando se detenga una prueba de forma manual. Esta información se guarda con el registro de la prueba.

4.6.10 Impresión tras la realización de pruebas



La impresión de los resultados de las pruebas en la impresora de etiquetas se puede realizar en la pantalla “Test Done” (Prueba completada) seleccionando el botón “Test List” (Lista de prueba) en la barra de control inferior. La lista completa de pruebas realizadas a los pacientes aparecerá en orden cronológico inverso.

Para que le resulte más cómodo, los resultados de pruebas en ambos oídos más recientes de la sesión actual estarán preseleccionados para su impresión. Además, aparecerán señalados con una pequeña marca de verificación verde sobre un icono de impresora en el lado derecho de la fila. Puede anular la selección de una prueba tocando el símbolo. Puede seleccionar otras pruebas en la lista para su impresión según sus preferencias.

Si solo se seleccionan una prueba de oído derecho e izquierdo para imprimir en la lista, los resultados de ambos oídos se imprimirán en una sola etiqueta. Cuando se seleccionen más de dos pruebas a un oído, cada resultado de pruebas se imprimirá en una etiqueta distinta.

El administrador puede habilitar una función en Sera™ a través de HearSIM™ para que se muestre de forma automática la pantalla “Select Stop Reason” (Seleccionar motivo de detención) cuando se detenga una prueba de forma manual. Esta información se guarda con el registro de la prueba.



4.7 Pruebas ABR automatizado

Durante la prueba ABR automatizado, las pantallas cambiarán para reflejar los procesos que se estén llevando a cabo, así como las opciones disponibles para el diagnóstico.



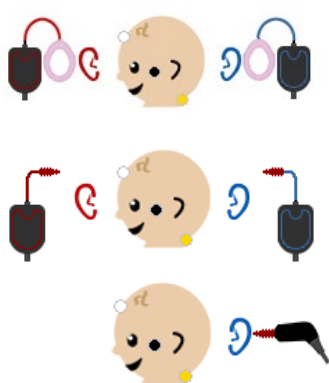
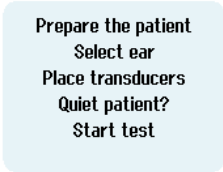




Consulte el Manual de información adicional de Sera™ para obtener más información sobre la ABR automatizado y los protocolos.

4.7.1 Pantalla de la prueba inicial ABR automatizado

La pantalla de ABR automatizado inicial muestra la siguiente información e instrucciones (Tabla 4).

Tabla 4: Pantalla de ABR automatizado inicial.

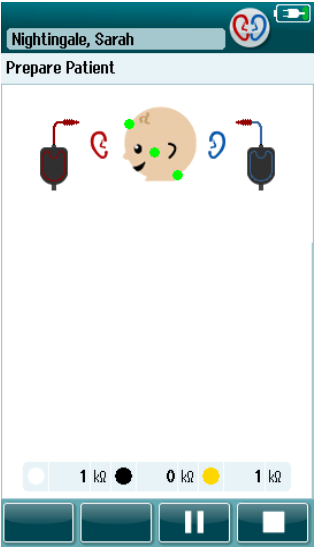
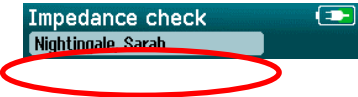
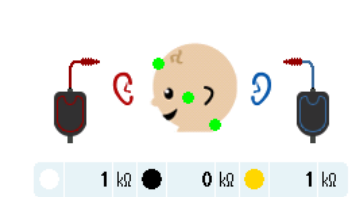


Imagen mostrada	Nombre de la función	Descripción
	Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.
	Botón de selección de oído.	Cámbielo para seleccionar el oído para la prueba.
	Tipo de transductor.	La imagen del transductor mostrada junto al bebé refleja los transductores conectados. (EarCups, inserciones o sonda).
	Instrucciones de usuario.	Se muestran instrucciones sobre la prueba.
	Botón de inicio.	Inicia la comprobación de impedancia.
	Botón de retroceso.	Vuelve a la pantalla anterior.



4.7.2 Pantalla “Impedance check” (comprobación de impedancia)

Durante la comprobación de impedancia, los símbolos de electrodos de la imagen del bebé se mostrarán en verde o ámbar con el valor de impedancia en kΩ en la parte inferior de la pantalla (Tabla 5). Cuando todos los valores de impedancia estén en “verde” (<50 kOhm) durante varios segundos consecutivos, la comprobación de impedancia finaliza y comienza automáticamente la fase de detección de respuesta.

Tabla 5: Pantalla “Impedance check” (comprobación de impedancia) de ABR automatizado. Si un indicador de impedancia permanece en ámbar, mejore la impedancia de la posición de este electrodo de las siguientes maneras:

Imagen mostrada	Nombre de la función	Descripción
	Información del estado de la prueba.	Indica que el dispositivo está en el modo de comprobación de impedancia.
	Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.
	Información de la comprobación de impedancia.	Ofrece información sobre los valores de impedancia: Verde = impedancia buena. Ámbar = impedancia deficiente. Se muestran los valores de impedancia en kOhm.
	Botón de detención.	Detiene la comprobación de impedancia.
	Botón de pausa/continuar.	Pausa o continúa la comprobación de impedancia.

- Asegurarse de que el electrodo está colocado adecuadamente en la zona de la piel preparada
- Si la impedancia sigue siendo deficiente, puede que sea necesario retirar el electrodo y usar el producto de preparación de la piel para volver a limpiar la piel o utilice un gel conductor. Puede ser posible volver a aplicar el mismo electrodo, pero si este no tiene suficiente adhesión deberá usar un electrodo nuevo.



Si la impedancia sigue siendo deficiente, aparecerá un mensaje de que indicará que se ha alcanzado el límite de tiempo tras 60 segundos de comprobación de impedancia. Una vez que haya cerrado el mensaje, volverá a aparecer la pantalla inicial de la prueba.

4.7.3 Pantalla de medición ABR automatizado

Durante la medición ABR automatizado, una gráfica de barras muestra el avance hacia un resultado “Pass” (apto) (Tabla 6). La barra roja refleja el avance de la prueba del oído derecho. La barra azul refleja el avance de la prueba del oído izquierdo.

Al final de la prueba, aparecerá el símbolo de resultado del cribado encima de la barra.

Tabla 6: Pantalla de medición de ABR automatizado.

Testing... Nightingale, Sarah	Imagen mostrada	Nombre de la función	Descripción
		Información del estado de la prueba.	Indica que el dispositivo está en el modo de prueba.
		Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.
		Barras de avance de la prueba.	Proporciona información sobre el avance de la prueba hasta llegar a un resultado apto.
		Barra de ruido con marca de verificación si el ruido es aceptable.	Indica la calidad del nuevo encefalograma.
		Barra de tiempo.	Tiempo de la prueba.
		Botón de detención.	Detiene la prueba y asigna un resultado incompleto.
		Botón de pausa/continuar.	Pausa o continúa la medición.



4.7.3.1 Barra de ruido

Durante la prueba, la **barra de ruido** mostrará la amplitud de las muestras nuevas de encefalograma. Aparecerá una marca de verificación en el lado derecho de la barra cuando las señales entrantes sean lo suficientemente bajas para que el algoritmo de detección de respuesta las acepte y las procese. Si las muestras de encefalograma entrantes contienen un alto nivel de ruido debido al ruido miogénico o eléctrico, desaparecerá la marca de verificación y la barra de ruido reflejará que el ruido excede el nivel de rechazo. Si esto ocurre, debería pausar la prueba y paliar el ruido calmando al bebé o solventando otras fuentes de ruido (eléctrico).

4.7.3.2 “Time bar” (Barra de tiempo)

Durante la prueba, la **barra de tiempo o avance** se irá llenando a medida que se vayan obteniendo muestras de datos correctas. Cuando se adquieran 180 segundos (3 minutos) de muestras de encefalograma aceptables, la barra se habrá completado y la prueba habrá terminado automáticamente.

4.7.3.3 Pantalla de finalización de la prueba

Cuando la prueba finalice, el resultado de la prueba completada más recientemente continuará siendo visible (Tabla 7). El control de selección de oído vuelve a estar activo para que el usuario pueda seleccionar el otro oído para una prueba o repetir una medición de la prueba en el mismo oído.

El control de selección del oído también puede usarse para cambiar entre la última prueba ABR automatizado realizada en el oído derecho e izquierdo durante la sesión.

Tabla 7: Pantalla de prueba ABR automatizado finalizada.

Done! Nightingale, Sarah	Imagen mostrada	Nombre de la función	Descripción															
Done! Nightingale, Sarah		Información del estado de la prueba.	Indica que la prueba ha finalizado.															
	Done! Nightingale, Sarah	Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.															
Done! Nightingale, Sarah	Done! Nightingale, Sarah	Botón de selección de oído.	Cámbielo para seleccionar el oído para la prueba.															
<table border="1"> <tr><td>Artifact</td><td>0</td><td>%</td></tr> <tr><td>Time</td><td>26</td><td>sec</td></tr> <tr><td><input type="radio"/></td><td>2 kΩ</td><td><input type="radio"/></td></tr> <tr><td><input type="radio"/></td><td>0 kΩ</td><td><input type="radio"/></td></tr> <tr><td><input type="radio"/></td><td>1 kΩ</td><td><input type="radio"/></td></tr> </table>	Artifact	0	%	Time	26	sec	<input type="radio"/>	2 kΩ	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	0 kΩ	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1 kΩ	<input type="radio"/>		Las barras de resultado de la prueba, los símbolos de resultados y la información adicional de la prueba.	Ofrece información sobre los resultados de la prueba más reciente por oído.
Artifact	0	%																
Time	26	sec																
<input type="radio"/>	2 kΩ	<input type="radio"/>																
<input type="radio"/>	0 kΩ	<input type="radio"/>																
<input type="radio"/>	1 kΩ	<input type="radio"/>																
<table border="1"> <tr><td>Residual Noise</td><td>41</td><td>nV</td></tr> <tr><td>Time</td><td>121</td><td>sec</td></tr> <tr><td><input type="radio"/></td><td>1 kΩ</td><td><input type="radio"/></td></tr> <tr><td><input type="radio"/></td><td>0 kΩ</td><td><input type="radio"/></td></tr> <tr><td><input type="radio"/></td><td>1 kΩ</td><td><input type="radio"/></td></tr> </table>	Residual Noise	41	nV	Time	121	sec	<input type="radio"/>	1 kΩ	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	0 kΩ	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	1 kΩ	<input type="radio"/>			
Residual Noise	41	nV																
Time	121	sec																
<input type="radio"/>	1 kΩ	<input type="radio"/>																
<input type="radio"/>	0 kΩ	<input type="radio"/>																
<input type="radio"/>	1 kΩ	<input type="radio"/>																
		Botón de inicio.	Inicia una comprobación de impedancia para una nueva prueba.															



Botón mostrar lista de pruebas.

Abre una lista de todas las pruebas realizadas durante la sesión actual.

Impresión disponible si se ha configurado una impresora.



Botón añadir comentario.

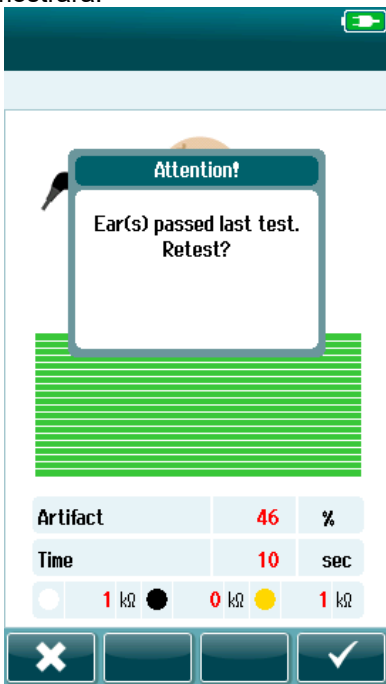
Seleccione este botón para añadir un comentario sobre la prueba que acaba de realizar.





Botón de retroceso.

Vuelve a la pantalla anterior ("Select test type" [Seleccionar tipo de prueba] o "Prepare patient" [Preparar paciente]).

Si el usuario inicia otra prueba en el mismo oído en el que se acaba de realizar, la siguiente pantalla mostrará:



Este mensaje avisa de que se acaba de realizar una prueba con resultados correctos el oído en cuestión y solicita confirmación para volver a realizar una prueba en el mismo oído.

Los usuarios pueden seleccionar la marca de verificación  para realizar otra prueba o pueden seleccionar el botón de cancelar  para cancelar la repetición de la prueba y volver a la pantalla "Test Done" (Prueba finalizada).



4.8 Prueba OAE

Durante la prueba OAE, las pantallas cambiarán para reflejar los procesos que se estén llevando a cabo, así como las opciones disponibles para el operario.



Consulte el Manual de información adicional de Sera™ para obtener más información sobre TEOAE, DPOAE y los protocolos.

4.8.1 Pantalla inicial de la prueba OAE

La pantalla inicial de OAE muestra la siguiente información e instrucciones (Tabla 8).

Tabla 8: Pantalla inicial de la prueba OAE.

Imagen mostrada	Nombre de la función	Descripción
	Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.
	Botón de selección de oído.	Cámbielo para seleccionar el oído para la prueba.
	Transductor.	La imagen del transductor mostrada junto al bebé refleja los transductores conectados.
	Instrucciones de usuario.	Se muestran instrucciones sobre la prueba.
	Botón de inicio.	Inicia la comprobación de sonda.
	Botón de retroceso.	Vuelve a la pantalla anterior.



4.8.2 Pantalla de comprobación de sonda

Durante la comprobación de sonda, se muestra información sobre la calidad del ajuste de la sonda en el conducto auditivo. (DPOAE en la Table 9 y TEOAE en la tabla 10). Una vez que la sonda esté bien ajustada, la comprobación de la sonda termina y comienza automáticamente la fase de medición OAE.

Tabla 9: Pantalla de comprobación de sonda DPOAE.

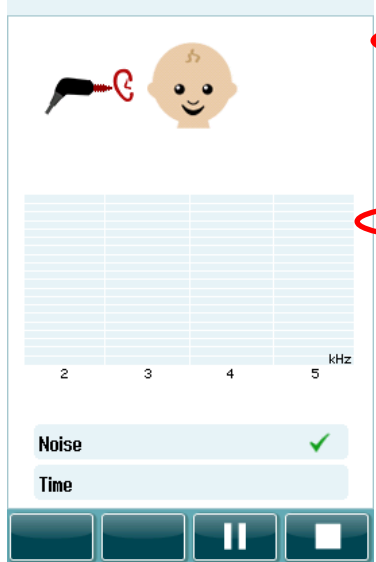
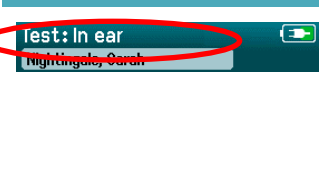
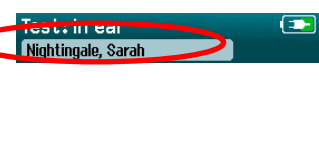



Test: In ear Nightingale, Sarah	Imagen mostrada	Nombre de la función	Descripción
		Estado de comprobación de sonda.	Muestra el estado de comprobación de sonda: en el oído, fuera del oído, obstruida.
		Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.
		Barras de estado.	Muestra el estado de la sonda en el oído. Deben cumplirse todos los criterios antes de iniciar la prueba.
		Botón de detención.	Detiene la comprobación de sonda.
		Botón de pausa/continuar.	Pausa o continúa la comprobación de sonda.



Tabla 10: TEOAE Probe check screen.

Test: In ear & seal	Imagen mostrada	Nombre de la función	Descripción
<p>Prepare Patient</p> 		Estado de comprobación de sonda.	Muestra el estado de comprobación de sonda: en el oído, fuera del oído, obstruida.
		Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.
		Barras de estado.	Muestra el estado de la sonda en el oído. Deben cumplirse todos los criterios antes de iniciar la prueba.
		Botón de detención.	Detiene la comprobación de sonda.
		Botón de pausa/continuar.	Pausa o continúa la comprobación de sonda.

Si el ajuste de la sonda no es aceptable, debe mejorar la situación antes de que comience la prueba:

- Asegúrese de que la punta de la sonda esté introducida correctamente en el conducto auditivo.
- Asegúrese de que el bebé esté relajado y apacible o durmiendo, o solvente ruidos acústicos en el entorno de la prueba.



4.8.3 Pantalla de medición OAE

Durante la medición OAE, se reflejará el avance hacia un resultado apto por medio de una barra para cada frecuencia del protocolo de la prueba (Tabla 11). La barra se llenará por completo y encima de ella aparecerá una marca de verificación cuando se cumplan los criterios estipulados para un resultado apto en la frecuencia específica.


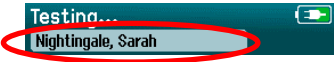
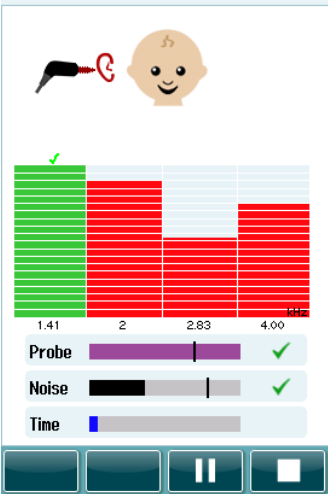
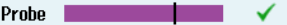
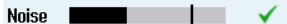
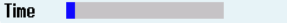


Además, podrá ver barras horizontales para la estabilidad de la sonda, el ruido y el avance de la prueba. Cuando el ruido y la estabilidad de la sonda sean aceptables, aparecerá una marca de verificación junto a la barra horizontal.

Tabla 11: Pantalla de medición DPOAE.

Imagen/zona de la pantalla	Nombre de la función	Descripción
	Información del estado de la prueba.	Indica que el dispositivo está en el modo de prueba.
	Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.
	Barras de avance de la prueba.	Proporciona información sobre el avance de la prueba hasta llegar a un resultado apto.
	Barra de ruido con marca de verificación si el ruido es aceptable.	Indica un nivel y estado de rechazo de ruido aceptable.
	Barra de tiempo.	Tiempo de la prueba.
	Botón de detención.	Detiene la prueba y asigna un resultado incompleto.
	Botón para pausar/continuar cribado.	Pausa o continúa la medición.



Table 12: TEOAE measurement screen.

Imagen/zona de la pantalla	Nombre de la función	Descripción
	Información del estado de la prueba.	Indica que el dispositivo está en el modo de prueba.
	Información del paciente.	Muestra el nombre del paciente seleccionado.
	Barras de avance de la prueba.	Proporciona información sobre el avance de la prueba hasta llegar a un resultado apto.
	Sonda.	Indica el estado de ajuste de la sonda.
	Barra de ruido con marca de verificación si el ruido es aceptable.	Indica un nivel y estado de rechazo de ruido aceptable.
	Barra de tiempo.	Tiempo de la prueba.
	Botón de detención.	Detiene la prueba y asigna un resultado incompleto.
	Botón para pausar/continuar cribado.	Pausa o continúa la medición.

4.8.3.1 Barra de estabilidad de la sonda

Durante la prueba, estado de la prueba del conducto auditivo se reflejará en “**Probe stability bar**” (**Barra de estabilidad de la sonda**). Aparecerá una marca de verificación en el lado derecho de la barra cuando la estabilidad de la sonda sea aceptable. Si la estabilidad de la sonda cae por debajo de un nivel aceptable, es posible que la sonda se esté cayendo del oído y, por tanto, la marca de verificación desaparecerá. Si esto ocurre, debe comprobar el ajuste de la sonda en el oído.



4.8.3.2 “Noise bar” (Barra de ruido)

Durante la prueba, la **barra de ruido** mostrará la amplitud del ruido acústico entrante. Aparecerá una marca de verificación en el lado derecho de la barra cuando las señales entrantes sean lo suficientemente bajas para que el algoritmo de detección de respuesta las acepte y las procese. Si los datos de muestras entrantes contienen un alto nivel de ruido, desaparecerá la marca de verificación y la barra de ruido reflejará que el ruido excede el nivel de rechazo.

Si esto ocurre, debería pausar la prueba y paliar el ruido calmando al bebé o solventando otras fuentes de ruido ambiental. También debe comprobar el ajuste de la sonda.

4.8.3.3 “Time bar” (Barra de tiempo)

Durante la prueba, la **barra de tiempo o avance** se irá llenando a medida que se vayan procesando muestras de datos correctas. Cuando se haya alcanzado el tiempo de prueba máximo, la barra se llenará por completo y la prueba finalizará automáticamente.

4.8.4 Pantalla de finalización de la prueba

Cuando el cribado finalice, el resultado del cribado completado más recientemente continuará siendo visible. El control de selección de oído volverá a estar activo para que el usuario pueda seleccionar el otro oído para una prueba o repetir una medición del cribado en el mismo oído.

El control de selección del oído también puede usarse para cambiar entre la última prueba OAE realizada en el oído derecho e izquierdo durante la sesión.

Tabla 13: Pantalla de finalización de la prueba DPOAE.

Imagen/zona de la pantalla	Nombre de la función	Descripción
	Información del paciente y el estado “Test Done” (Prueba finalizada).	Muestra el paciente actual.
	Los botones de selección de oído vuelven a estar activos al terminar la prueba.	Elija un oído para probar o cambie para ver los resultados de la prueba del otro oído de la sesión actual.
	Barras y símbolos de resultados de la prueba e información adicional sobre la prueba.	Información sobre los resultados del cribado más reciente de la sesión de pruebas actual. Los resultados generales aparecen en la parte superior. Los resultados de las frecuencias individuales aparecen sobre la barra del oído.
	Estabilidad de la sonda %.	Indica la calidad del ajuste de la sonda durante la prueba.



	Artefacto %.	Indica el porcentaje de artefactos medidos durante la prueba.
	Tiempo.	Tiempo total de la prueba.
	Botón de inicio.	Inicia la comprobación de ajuste de la sonda OAE.
	Vista de la lista de pruebas.	Abre la lista de todas las pruebas realizadas en la sesión actual. Se puede imprimir desde aquí si se ha configurado una impresora.
	Botón de retroceso.	Vuelve a la pantalla anterior (antes de la pantalla de prueba inicial).
	Comentar.	Seleccione para abrir una pantalla para añadir un comentario sobre la prueba que acaba de realizar

4.8.4.1 Estabilidad de la sonda % (solo DPOAE)

Cuando finaliza la medición, la **Estabilidad de la sonda %** proporciona una indicación de la estabilidad de la colocación de la sonda durante la prueba. Un bajo % de estabilidad de la sonda indica que la sonda se movió durante la prueba.

4.8.4.2 Estabilidad de los estímulos % (solo TEOAE)

Cuando finaliza la medición, la **Estabilidad del estímulo %** proporciona una indicación de la estabilidad del nivel de estímulo durante la medición. Un bajo % de estabilidad normalmente indica que la sonda se movió durante la prueba.

4.8.4.3 Artefacto (%)

Cuando la medición haya finalizado, se mostrará la cantidad total de artefactos que se han medido durante la prueba.

4.8.4.4 Tiempo

Cuando la medición haya finalizado, se mostrará el tiempo total de la prueba.



4.9 “Quick Test” (Prueba rápida)

4.9.1 General



Al seleccionar “**Quick Test**” (**Prueba rápida**) en la pantalla “Home” (Inicio), se evita la necesidad de introducir la información del paciente o de seleccionar un paciente de la base de datos.

El proceso de una “**Quick Test**” (**Prueba rápida**) es idéntico al de una prueba estándar.

Las pruebas pueden imprimirse inmediatamente después de completar la prueba, pero en la impresión no aparecerá ninguna información sobre la identificación del paciente.

Se guardará la última sesión de “Quick Test” (Prueba rápida) solo de forma temporal en Sera™ hasta la próxima vez que se vuelva a seleccionar el botón “Quick text” (Prueba rápida) en la pantalla “Home” (Inicio). Si realiza una prueba rápida, la sesión de prueba rápida anterior se eliminará de forma inmediata y permanente de Sera™.

Importante: Un administrador puede habilitar o deshabilitar la función de prueba rápida mediante HearSIM™. Si “Quick Test” (Prueba rápida) está deshabilitada en su dispositivo, el botón “**Quick Test**” (**Prueba rápida**) no aparecerá en la pantalla “Home” (Inicio).

4.9.2 Guardado de una prueba rápida

Si suele guardar las pruebas de cribado, le recomendamos encarecidamente que primero introduzca la información del paciente o seleccione un paciente de la base de datos **antes** de realizar el cribado.

Sin embargo, si desea guardar una sesión de prueba rápida (todas las pruebas) justo después de realizarla, siga estas instrucciones:

1. En la pantalla “Home” (Inicio), seleccione “**Select Patient**” (**Seleccionar paciente**)
2. Seleccione el paciente para la “**Quick Test**” (**Prueba rápida**)
3. Edite los datos del paciente en la pantalla “Patient Information” (Información del paciente)
4. Seleccione la marca de verificación en la barra de control de la parte inferior

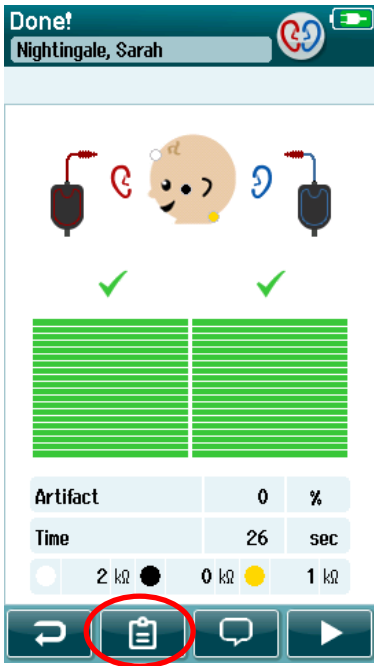
La sesión de prueba rápida se ha guardado con la Id. del paciente y el nombre que usted introdujo.



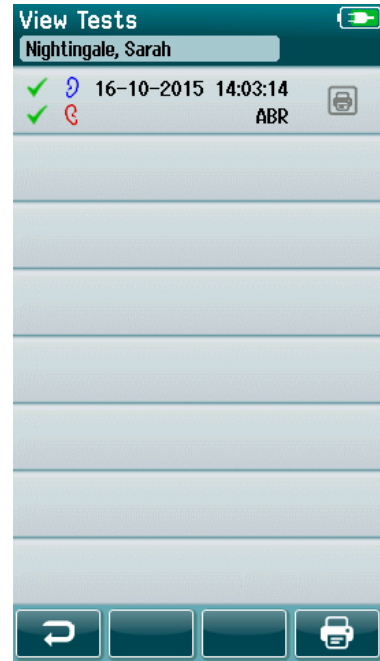
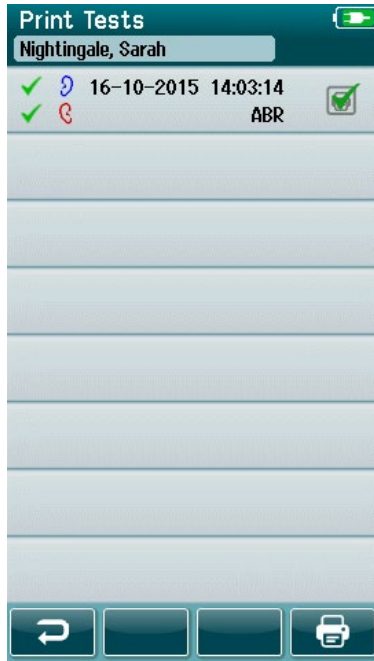
4.10 Impresión

4.10.1 Formas de impresión

Puede imprimir los resultados de cribados con la impresora de etiquetas desde la pantalla “Test List” (Lista de pruebas), a la que puede acceder desde la pantalla “Test Done!” (Prueba finalizada) o “Patient Information” (Información de pacientes).



Impresión desde la pantalla “Test Done!” (Prueba finalizada)



Impresión desde la pantalla “Patient Information” (Información de pacientes).

4.10.2 Formato de impresión de etiqueta

En las etiquetas impresas se muestra la siguiente información:

- Nombre
- Apellido
- Id.
- Sexo
- Fecha de nacimiento
- Resultado del oído izquierdo, fecha y hora
- Resultado del oído derecho, fecha y hora



4.11 Revisión a los pacientes y sesiones guardadas

La siguiente sección describe los pasos para buscar un paciente almacenado en el dispositivo, editar la información del paciente, ver pruebas (sesiones guardadas), seleccionar una sesión para imprimirla y ver la información de la prueba.

4.11.1 Selección de paciente



Seleccione el botón **“Select Patient” (Seleccionar paciente)** en la pantalla **“Home” (Inicio)** para ver la lista de nombres de pacientes de la base de datos del dispositivo. La lista puede ordenarse alfabéticamente por apellido o por fecha de la prueba en orden cronológico inverso con el icono de ordenar, que se encuentra la esquina superior derecha.



Use las teclas de flechas **Arriba** y **Abajo** de la barra de control de la parte inferior para ver el resto de páginas de la lista.

4.11.2 Búsqueda de un paciente

Puede usar el botón **“Search” (Buscar)** de la barra de control para abrir una pantalla con teclado. Escriba el apellido o el número de Id. enteros o parciales y seleccione **“Search” (Buscar)** de nuevo para ver una lista reducida solo con los pacientes coincidentes. Seleccione un paciente de la lista para continuar a la pantalla **“Patient Information” (Información del paciente)**, donde se muestra la información detallada del paciente.

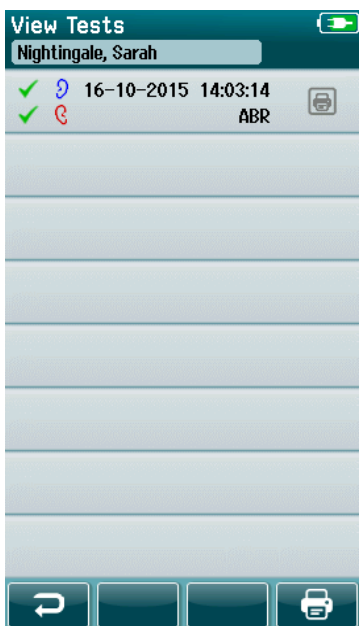
Cuando seleccione un paciente de la lista, los detalles del paciente se mostrarán para que pueda revisarlos.

4.11.3 Botón “Test” (Realizar prueba)

Seleccione el botón **“Test” (Realizar prueba)** en la barra de control para realizar una prueba al paciente en cuestión.

Visualización de pruebas guardadas

Seleccione el botón **“Test List” (Lista de pruebas)** en la barra de control de la pantalla **“Patient Information” (Información del paciente)** para ver una lista de las pruebas realizadas al paciente en cuestión.

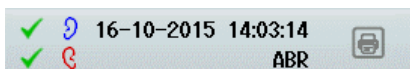


La lista de pruebas está ordenada de forma cronológica, empezando por las pruebas más recientes. Cada fila representa una prueba.

Si se han guardado más de 8 pruebas, use los botones de flechas **Arriba** y **Abajo** de la barra de control de la parte inferior para ver el resto de páginas de la lista.

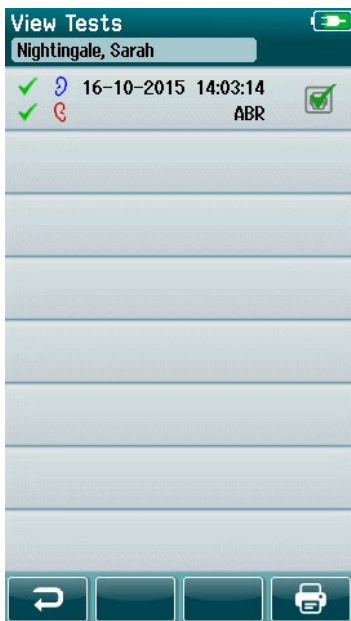


Cada fila de la lista de pruebas muestra la siguiente información:



- Símbolo de resultado de apto, no apto o incompleto
- Símbolo de oído de la prueba para los oídos derecho izquierdo o ambos.
- Fecha y hora de la prueba
- Tipo de prueba (ABR automatizado, DPOAE o TEOAE)

4.11.3.1 Impresión de una prueba guardada



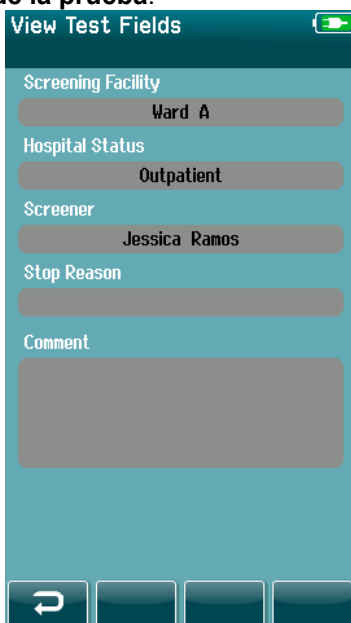
Toque el cuadro de impresión que se encuentra a la derecha de la prueba para seleccionar su impresión. Cuando lo seleccione, el icono de impresión se marcará con una marca de verificación. Seleccione tantas pruebas como desee imprimir. A continuación, seleccione el botón **“Print” (Imprimir)** en la barra de control.

Cada prueba se imprimirá en una etiqueta separada, excepto en los casos en los que haya seleccionado una prueba de solo el oído izquierdo y otra del derecho del mismo tipo de prueba. En este caso, ambas pruebas se imprimirán en una sola etiqueta.

Importante: Los cuadros de impresión y el botón **“Print” (Imprimir)** solo aparecerán en la pantalla si su Sera™ tiene habilitados los ajustes inalámbricos y “Printer” (Impresora) mediante HearSIM™ y si se ha emparejado una impresora HM-E200 con el dispositivo. De lo contrario, estos controles estarán ocultos.

4.11.4 Revisión de una prueba guardada

Seleccione la prueba que desea revisar para ver la información de los **resultados de pruebas** y los **campos de la prueba**.



Seleccione el botón **“View Test Fields”** (Ver los campos de la prueba) en el panel de control para ver la información de los campos relacionada con la prueba. Esta pantalla solo está disponible si se ha habilitado la opción “Test Fields” (Campos de la prueba) en el dispositivo mediante HearSIM™.

Los campos relacionados con la prueba no pueden editarse en Sera™. Si fuera necesario editarlos, debe transferir primero los datos de la prueba a HearSIM™ y editarlos desde ahí.



4.12 Administración del usuario en el dispositivo

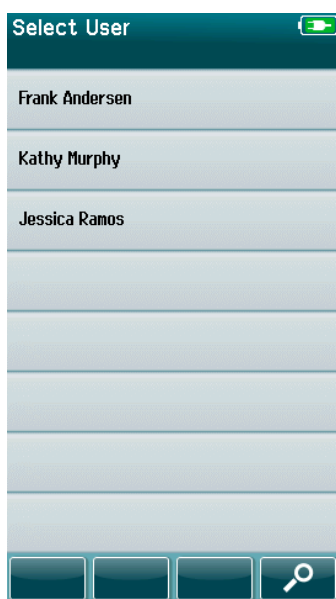
4.12.1 General

Sera™ puede ajustarse para que solicite que el usuario inicie sesión en el dispositivo a través de HearSIM™. Esta función está deshabilitada de forma predeterminada.



Tan pronto como se habilite el inicio de sesión, podrá ver un botón para cambiar el usuario en la pantalla “Home” (Inicio).

4.12.2 Selección del usuario (opcional)



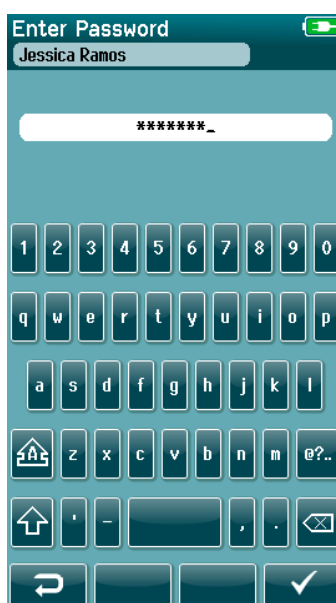
Sera™ puede ajustarse para que solicite que el usuario inicie sesión en el dispositivo a través de HearSIM™. Esta función está deshabilitada de forma predeterminada.

Una vez habilitada el inicio de sesión, cuando inicie el dispositivo se mostrará la pantalla “User List” (Lista de usuario) que usted creó en HearSIM™ y transfirió a Sera™.

Seleccione su nombre de usuario de la lista para ir a la pantalla de introducción de contraseña. Las flechas **Arriba** y **Abajo** de la barra de control le permiten navegar por las páginas si hay más de 8 usuarios en la lista.

Seleccione el botón “**Search**” (**Buscar**) en la barra de control para escribir caracteres de su nombre de usuario con el teclado que aparece en la pantalla. Luego seleccione la **marca de verificación** de la barra de control para ver una lista de usuarios reducida.

4.12.3 Introducción de la contraseña

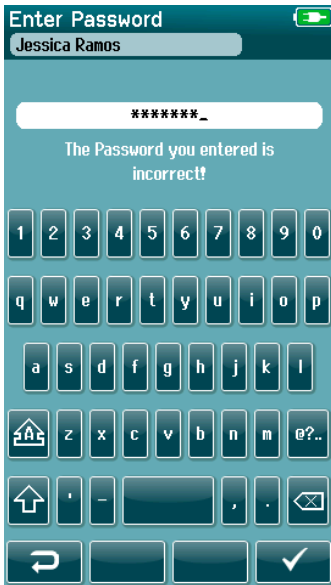


Introduzca su contraseña en la pantalla de introducción de la contraseña con el teclado en pantalla y seleccione el botón de **marca de verificación** en la barra de control.

Si la contraseña es correcta, se mostrará la pantalla “**Home**” (Inicio).



4.12.4 Contraseña incorrecta



Si introduce una contraseña incorrecta, aparecerá un mensaje indicando que la contraseña que ha introducido era incorrecta.

El mensaje aparecerá durante unos segundos y luego desaparecerá para permitir que vuelva a introducir la contraseña.

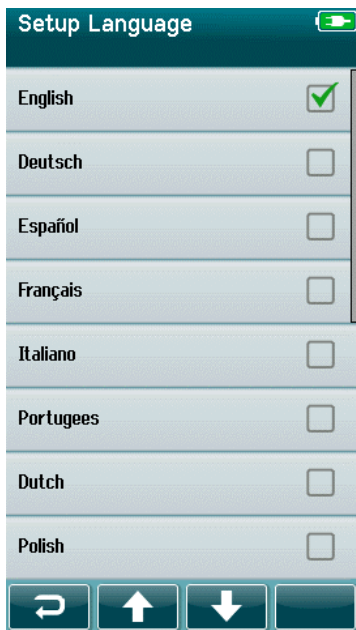


4.13 Configuración



Seleccione el botón **“Setup” (Configuración)** en la barra de control de la pantalla **“Home” (Inicio)** para acceder a una lista de ajustes que pueden realizarse directamente en Sera™.

4.13.1 Pantalla “Language” (Idioma)



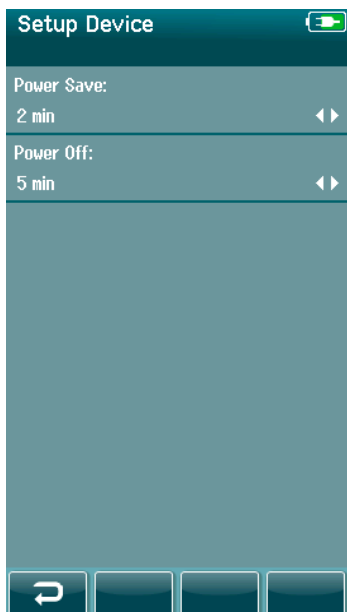
Use las flechas **Arriba** y **Abajo** para navegar por la lista de idiomas.

Seleccione el idioma que prefiera. Verá que aparece una marca de verificación en la casilla de verificación junto al idioma.

Para confirmar la selección y salir de la pantalla “Language” (Idioma), seleccione el botón de **marca de verificación** en la barra de control.

Los idiomas disponibles son inglés, alemán, español, francés, italiano, portugués, holandés, polaco, finlandés, ruso, chino, coreano, noruego, turco, japonés, kazajo y checo.

4.13.2 Dispositivo



Establezca su preferencia de horario para las funciones de **“Power Save” (Ahorro de energía)** y **“Power Off” (Apagado)**.

- **“Power Save” (Ahorro de energía o modo en espera)** puede establecerse en “Never” (Nunca), de 1 a 5 minutos o 10 minutos
- **“Power Off” (Apagado)** puede establecerse en “Never” (Nunca) o en 1, 5, 10, 15 o 30 minutos

Seleccione el botón de **marca de verificación** en la barra de control para confirmar los ajustes y cierre la pantalla “Device Setup” (Configuración del dispositivo).

Configure el **brillo preferido de su pantalla**.

Establezca sus preferencias para la **fecha y hora**.

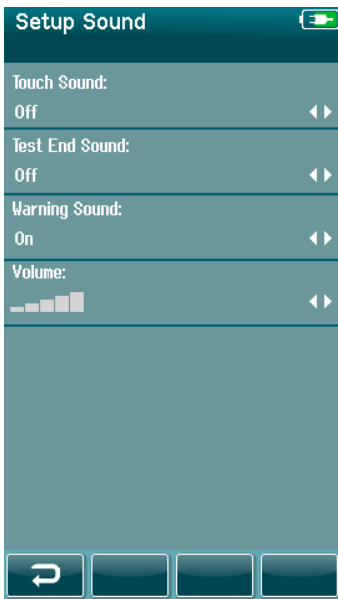
- Ajustar la fecha y la hora
- Seleccione entre un modo de reloj de 24 horas o de 12 horas

Opción para **eliminar todos los pacientes y datos de la prueba** del dispositivo.

La eliminación de los datos es irreversible. Se mostrará una notificación de advertencia antes de completar la eliminación.



4.13.3 Sonido

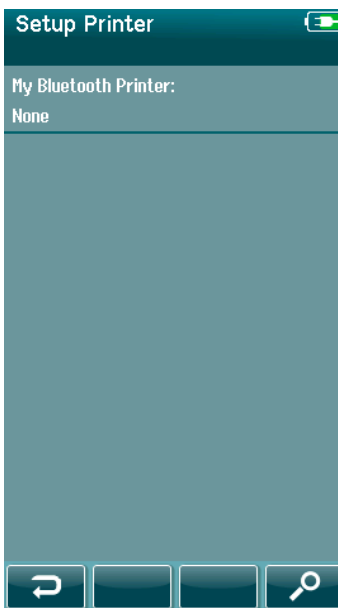


Configure las preferencias para la emisión de sonidos como *feedback* en varias circunstancias. El volumen también puede establecerse aquí. Puede elegir que suenen sonidos en las siguientes circunstancias:

- **Sonido técnico:** un sonido suena cuando se pulsen todos los botones del dispositivo
- **Sonido de finalización de prueba:** un sonido suena cuando se completa una prueba
- **Sonido de advertencia:** un sonido de advertencia suena cuando se retire un electrodo durante la prueba ABR automatizado o cuando la batería esté baja

Seleccione el botón de **marca de verificación** en la barra de control para confirmar los ajustes y cierre la pantalla “Sound Setup” (Configuración del sonido).

4.13.4 Impresora

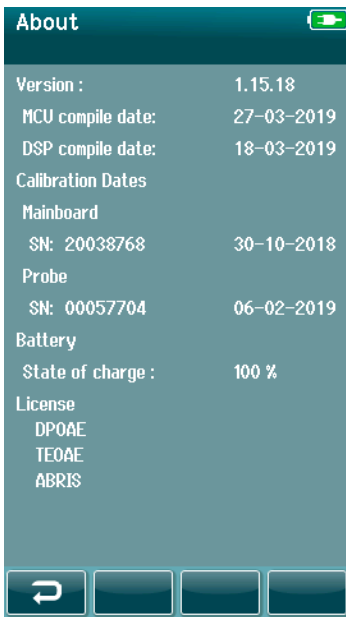


Para emparejar la impresora inalámbrica opcional HM-E200, seleccione el botón “**Search**” (Buscar) en la barra de control. Asegúrese de que la impresora esté encendida. Cuando la impresora esté correctamente emparejada con Sera™, aparecerá el nombre “HM-E200”.

Seleccione el botón de **marca de verificación** en la barra de control para confirmar los ajustes y cierre la pantalla “Printer Setup” (Configuración de la impresora).



4.13.5 Acerca de



Seleccione “**About**” (**Acerca de**) para conocer información sobre Sera™:

- Versiones de firmware
- Números de serie y fechas de calibración
- Información de la batería
- Licencias



5 Prueba del equipo (integridad)

5.1 General

El rendimiento de la sonda y los cables de los electrodos son cruciales para los resultados de las pruebas. Recomendamos realizar una prueba del equipo al principio de cada día, antes de comenzar a realizar pruebas a los pacientes para garantizar que el equipo funcione correctamente.

- Antes de realizar la prueba de integridad, asegúrese de que la punta de la sonda o el adaptador de fundas estén limpios, sin cera ni residuos.
- Realice siempre la prueba del equipo en un entorno tranquilo.
- En las pruebas, utilice solo la cavidad o el Pass-Checker recomendados. Si utiliza otro tipo de dispositivo o cavidad, es posible que no detecte los fallos del transductor o del equipo.

5.1 Pass-Checker para ABR automatizado (opcional)

El Sera™ ABRIS Pass-Checker opcional puede utilizarse para realizar una prueba de integridad de los cables de los electrodos y del transductor usados para las pruebas ABR automatizado en Sera™. Puede realizar una prueba de integridad de forma habitual o si sospecha que hay algún problema en el hardware de Sera™, en los cables de los electrodos o en el transductor. Puede comprar el Pass-Checker a través de su representante de Interacoustics.



1. Compruebe que los cables de los electrodos y los auriculares, EarCups y sondas de inserción están conectados al cable preamplificador de Sera™ y que este está conectado a Sera™.
2. Conecte los tres cables de los electrodos de colores a sus respectivos botones de metal del Pass-Checker. Asimismo, asegúrese de que los colores de los cables coinciden con los de los anillos que rodean los botones de metal.



3. Para un transductor de EarCups, introduzca por completo los adaptadores de EarCup negros en las aberturas de cada lado.



Cuando utilice auriculares de inserción, asegúrese de que el adaptador de fundas está conectado a una funda desechable (se recomienda la verde de 9 mm). Introduzca las fundas en las aberturas hasta que el extremo exterior de la seta quede acoplado en el extremo exterior de la abertura. No empuje demasiado la funda, podría quedar atrapada dentro.

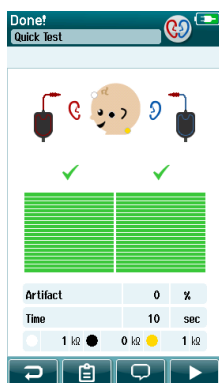
Si utiliza la sonda, asegúrese de que haya una funda desechable conectada (se recomienda la azul) antes de introducirla en la abertura. Bloquee la otra abertura del Pass-Checker antes de realizar la prueba.

4. Encienda el Pass-Checker pulsando el botón de encendido. Las luces LED ámbar se encenderán cuando el Pass-Checker se encienda.

El Pass-Checker tiene una función de apagado automático. Si realiza varias pruebas durante la resolución de problemas, asegúrese de que el Pass-Checker continúe encendido durante las pruebas.

5. Realice una prueba ABR automatizado binaural o monoaural (para sondas) estándar.
6. La prueba debería continuar rápidamente con las fases de impedancia y mediciones y tener un resultado Apto para ambos oídos (o uno de ellos si se usa la sonda). Si la prueba no tiene un resultado Apto o la prueba no puede continuar después de la comprobación de impedancia, es posible que haya un problema en el sistema.

ABR
(CE-Chirp 35dB nHL)



Consulte el Manual de información adicional de (Additional Information) Sera™ para ver indicios, posibles causas y sugerencias de resolución del problema.

Importante: La batería del Pass-Checker solo debe cambiarla un representante autorizado de Interacoustics. Si el sistema electrónico del Pass-Checker sufre daños como resultado de un intento de cambio de batería por parte de alguien que no sea un representante autorizado, la garantía del producto no cubrirá su reparación.

Si no dispone del Pass-Checker para realizar una prueba de integridad ABR automatizado, puede realizar la prueba usted mismo.



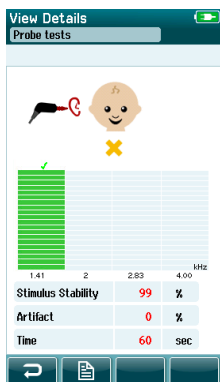
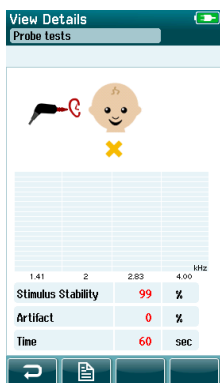
5.2 Prueba de integridad de la sonda para TEOAE

Se proporciona una cavidad de prueba llamada Simulador de oído infantil con Sera™ para realizar una prueba de integridad de la sonda para los módulos OAE.

La prueba de integridad de la prueba garantiza que la sonda o hardware no generan distorsiones del sistema. La punta de la sonda debería inspeccionarse en busca de cerumen o suciedad antes de realizar la prueba. La prueba debería realizarse en un entorno tranquilo



TEOAE
(1.5 – 4 kHz)



1. Inserte la sonda OWA con la funda auditiva con reborde roja de 3 mm o la sonda SnapPROBE™ con cualquier funda auditiva conectada al Simulador de oído infantil proporcionado con Sera™.
2. Seleccione la opción de prueba rápida en la pantalla principal y ejecute una prueba TEOAE estándar. Debe que la prueba se ejecute hasta que se detenga automáticamente. No detenga la prueba manualmente.
3. Si la sonda funciona correctamente (no aparecen marcas de prueba en ninguna banda TE), puede continuar con las pruebas diarias.
4. Si aparecen mensajes de error durante las pruebas o si aparece una marca de prueba sobre una o varias bandas TE al final de la prueba, la integridad de la sonda no ha pasado la prueba. Limpie la punta de la sonda de cera y residuos y vuelva a realizar la prueba. Si la sonda tampoco pasa la prueba esta segunda vez, **no utilice Sera™ para realizar pruebas a los pacientes. Pida ayuda a su distribuidor local.**

Consulte el de información de Sera™ para ver indicios, posibles causas y sugerencias de resolución del problema.

Importante: Si una sonda se manipula con fuerza (por ejemplo, cae sobre una superficie dura), puede ser necesario volver a calibrarla. Los valores de calibración de la sonda se almacenan en la clavija de la sonda. Así se pueden intercambiar las sondas en todo momento.



5.3 Prueba de integridad de la sonda para DPOAE

Se proporciona una cavidad de prueba llamada Simulador de oído infantil con Sera™ para realizar una prueba de integridad de la sonda para los módulos OAE.

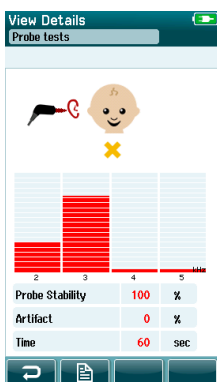
La prueba de integridad de la prueba garantiza que la sonda o hardware no generan distorsiones del sistema. La punta de la sonda debería inspeccionarse en busca de cerumen o suciedad antes de realizar la prueba. La prueba debería realizarse en un entorno tranquilo



DPOAE

(2 – 5 kHz)

1. Inserte la sonda OWA con la funda auditiva con reborde roja de 3 mm o la sonda SnapPROBE™ con cualquier funda auditiva conectada al Simulador de oído infantil proporcionado con Sera™.
2. Seleccione la opción de prueba rápida en la pantalla principal y ejecute una prueba TEOAE estándar. Debe que la prueba se ejecute hasta que se detenga automáticamente. No detenga la prueba manualmente.
3. Si la sonda funciona correctamente (no aparecen marcas de prueba en ninguna banda TE), puede continuar con las pruebas diarias.



4. Si aparecen mensajes de error durante las pruebas o si aparece una marca de prueba sobre una o varias bandas TE al final de la prueba, la integridad de la sonda no ha pasado la prueba. Limpie la punta de la sonda de cera y residuos y vuelva a realizar la prueba. Si la sonda tampoco pasa la prueba esta segunda vez, **no utilice Sera™ para realizar pruebas a los pacientes. Pida ayuda a su distribuidor local.**



Consulte la información adicional de Sera™ (Additional Information) para conocer los síntomas, las causas posibles y las soluciones de problemas sugeridas.

Importante: Si una sonda se manipula con fuerza (por ejemplo, cae sobre una superficie dura), puede ser necesario volver a calibrarla. Los valores de calibración de la sonda se almacenan en la clavija de la sonda. Así se pueden intercambiar las sondas en todo momento.



6 Mantenimiento

6.1 Procedimientos de mantenimiento general

Siga estas recomendaciones de mantenimiento y cuidados para asegurar un correcto funcionamiento y la seguridad del instrumento:

1. Se recomienda realizar como mínimo una revisión anual del dispositivo para asegurar que las propiedades acústicas, eléctricas y mecánicas sean las adecuadas. Esto se debe realizar en un taller autorizado para garantizar un servicio y reparación adecuados.
2. Verifique que no haya ningún daño en el aislamiento del cable de alimentación o de los conectores y que no esté expuesto a ningún tipo de carga mecánica que pudiera ocasionar algún tipo de daño.
3. Para asegurar que se mantenga la fiabilidad del dispositivo, se recomienda que el operador realice una prueba a una persona cuyos datos se conozcan, a intervalos pequeños, por ejemplo una vez al día. Esta persona podría ser el mismo operador. En el caso de OAE, se recomienda realizar una prueba de integridad diaria de la sonda para confirmar que funcione correctamente antes de realizar pruebas a los pacientes.
4. Si la superficie o una(s) pieza(s) de un instrumento están contaminadas, se pueden limpiar con un paño suave humedecido en una solución suave de agua con detergente o similar. Desconecte siempre el adaptador de alimentación de red durante el proceso de limpieza y tenga especial cuidado de que no entre líquido alguno en el interior del instrumento o sus accesorios.
5. Después de cada paciente, asegúrese de que no haya ninguna contaminación en las piezas en contacto con el paciente. Se deben tener en cuenta las precauciones generales para evitar la transmisión de enfermedades de un paciente a otro. Use agua para la limpieza habitual, pero en el caso de una contaminación grave es posible que haya que utilizar un desinfectante.



Consulte el Manual de información adicional de Sera™ (Additional Information) para obtener más información sobre la limpieza y el mantenimiento del equipo y de los protocolos.

6.2 Procedimientos de mantenimiento general



ADVERTENCIA

- Antes de proceder a la limpieza, apague y desconecte el instrumento de la red eléctrica.
- Use un paño suave ligeramente humedecido en una solución detergente para limpiar todas las superficies expuestas.
- No permita que el líquido entre en contacto con las partes metálicas del interior de los auriculares externos o de inserción.
- No limpie con una autoclave, ni esterilice ni sumerja el instrumento ni ningún accesorio en ningún líquido
- No use objetos sólidos ni con punta para limpiar ninguna parte del instrumento ni de los accesorios
- Si alguna pieza entra en contacto con un fluido, no permita que se seque antes de limpiarla
- Las fundas de goma o de espuma son de un solo uso.

Soluciones recomendadas para la limpieza y desinfección:

- Agua templada con una solución de limpieza suave y no abrasiva (jabón)



6.3 Limpieza de Sera™

6.3.1 Pantalla táctil

Limpie el exterior del instrumento con un paño sin pelusas ligeramente humedecido con una solución detergente. Utilice un paño para limpiar lentes o de microfibra para limpiar la pantalla táctil de Sera™.

6.3.2 Carcasa, soporte y cables



ADVERTENCIA

Limpie con sumo cuidado.

- Antes de limpiar, retire el dispositivo Sera™ del soporte y desenchufe el soporte de la corriente.
- Utilice un paño suave humedecido con un poco de solución de agua y detergente o similar para limpiar las partes de plástico de Sera™ y el soporte.
- Si es necesario desinfectar, use un paño desinfectante en lugar de un producto de esprái. Asegúrese de que un exceso de líquido en el paño no se filtre en zonas sensibles como conectores o soldaduras en las que se conecten piezas de plástico como, por ejemplo, el borde de goma que rodea el dispositivo Sera™.

Siga las instrucciones del producto desinfectante.

6.3.3 Artículos desechables

Use solamente las piezas desechables de Sanibel Supply suministradas con Sera™. Las fundas, EarCups, EARturtle™ y electrodos adhesivos son de uso único. Una vez utilizados, deben desecharse. No pueden desinfectarse.



ADVERTENCIA

En caso de reutilización de artículos desechables de uso único, el riesgo de contaminación accidental aumenta.



6.4 Limpieza de la punta de la sonda

Para garantizar que las mediciones de impedancia sean correctas, es importante asegurarse de que el sistema de la sonda esté limpio en todo momento. Por eso debe seguir las siguientes instrucciones ilustradas para descubrir cómo quitar, por ejemplo, cerumen, de los pequeños canales auditivos de la punta de la sonda.



Utilice Thornton Bridge & Implant Floss o Thornton 3 in 1 Floss para la limpieza.

Deseche el hilo después del uso.

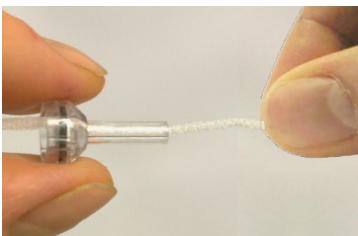


No limpie nunca la punta de la sonda mientras la punta siga colocada en la carcasa de la sonda.

Desenrosque la tapa de la sonda girándola hacia la izquierda y retire la punta de la sonda de la carcasa de la sonda.



Coloque el hilo de limpieza en uno de los conductos desde la base de la punta de la sonda.



Tire del hilo de limpieza por completo a través del conducto de la punta de la sonda. Repita el proceso en cada canal si es necesario.



Para limpiar el conducto más grande se recomienda duplicar el hilo para limpiar todos los recovecos correctamente.



Para acceder y limpiar el conducto más grande es necesario retirar la junta del interior de la punta de la sonda. Puede hacer esto con un alfiler fijo. Vuelva a colocar la junta en su lugar después de la limpieza.



Vuelva a conectar la punta de la sonda a la sonda y enrosque la junta en su lugar.



NO intente limpiar la punta de la sonda mientras esté colocada en la sonda.

Solo introduzca el hilo o el alambre de limpieza en la base de la sonda para garantizar que la cera y los desechos se han retirado de la punta de la sonda. Esto también evita que la junta sufra daños. No utilice nunca herramientas para apretarla.



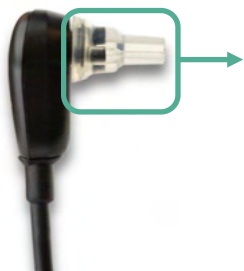
Consulte el Manual de información adicional de Sera™ para obtener más información sobre la limpieza de la sonda.



6.5 Limpieza de la sonda SnapPROBE™

Las fundas auditivas para la sonda SnapPROBE™ están diseñadas para mantener la distancia entre los componentes sensibles de la sonda y el canal auditivo del niño. La forma alargada normalmente recogerá la mayor parte del cerumen, que se desecha junto con la funda auditiva tras su uso, limitando la frecuencia en la que los filtros de la sonda deben sustituirse. Es importante que la punta de la sonda esté limpia y sin cerumen u otros residuos antes de realizar una prueba. El cerumen o los residuos en la punta de la sonda pueden causar una presentación incorrecta del estímulo o del registro. Por tanto debe realizarse una inspección visual de la sonda y sus filtros antes de cada medición.

Si quedan restos de cerumen, residuos o similares, los filtros de la sonda deben ser sustituidos.



Extraiga la funda auditiva de la sonda para acceder a los tres filtros de la sonda SnapPROBE™.



Los filtros pueden extraerse usando la herramienta para sustituir filtros del juego de filtros de sustitución.



Utilice la ranura vacía del juego de filtros de sustitución para extraer un filtro de la sonda.



Inserte el nuevo filtro proporcionado en la herramienta en la ranura del filtro vacía. Deseche el filtro antiguo inmediatamente para evitar que se mezcle con los filtros nuevos.

6.6 Accesorios y piezas de recambio

Algunos componentes reutilizables pueden gastarse con el tiempo. Le recomendamos que tenga estas piezas de recambio disponibles (según corresponda a la configuración de su dispositivo Sera™).



6.7 Acerca de las reparaciones

Interacoustics solo se considera responsable de la validez de la marca CE, los efectos en la seguridad, la fiabilidad y el rendimiento del equipo cuando:

1. las operaciones de montaje, extensiones, reajustes, modificaciones o reparaciones se llevan a cabo por personal autorizado,
2. se mantenga un intervalo de servicio de un año;
3. la instalación eléctrica de la sala en cuestión cumpla con los requisitos apropiados, y
4. el equipo lo utilice solamente el personal autorizado de acuerdo con la documentación proporcionada por Interacoustics.

El cliente se podrá en contacto con el distribuidor local para determinar las posibilidades de asistencia/reparación incluyendo la asistencia/reparación in situ. Es importante que el cliente (a través del distribuidor local) complete el **INFORME DE DEVOLUCIÓN** (Return Report) cada vez que envíe el componente/producto para su asistencia o reparación a Interacoustics.

6.8 Garantía

Interacoustics le garantiza que:

- Sera™ no presentará defectos de material ni mano de obra con un uso y un servicio normales durante un periodo de 24 meses a partir de la fecha en que Interacoustics lo entregue al primer comprador
- Los accesorios no presentan defectos de mano de obra y materiales en condiciones normales de uso y servicio durante un periodo de noventa (90) días a partir de la fecha en que Interacoustics lo entregue al primer comprador

Si durante el periodo de garantía aplicable algún producto necesitara alguna reparación, el comprador deberá comunicárselo directamente al servicio local de Interacoustics para que este determine las instalaciones de reparación apropiadas. La reparación o sustitución se realizará a cargo de Interacoustics, en virtud de los términos que se especifican en esta garantía. El producto que requiera reparación se debe devolver rápidamente, en un embalaje adecuado y a portes pagados. La pérdida o los daños en el envío de devolución a Interacoustics serán a riesgo del comprador.

La vida útil esperada del instrumento es de 7 años.

En ningún caso Interacoustics se considerará responsable de cualquier daño incidental, indirecto o derivado que tenga que ver con la compra o utilización de cualquier producto de Interacoustics.



Esto se aplicará exclusivamente al comprador original. Esta garantía no tendrá validez con ningún propietario o titular posterior del producto. Además, la garantía no se aplicará a (e Interacoustics no será responsable de) ninguna pérdida relativa a la adquisición o el uso de un producto de Interacoustics:

- reparado por cualquier persona que no sea un representante técnico autorizado de Interacoustics;
- haya sido modificado de forma que, a juicio de Interacoustics, dichas modificaciones puedan afectar a la estabilidad y fiabilidad del producto;
- haya sufrido mal uso, negligencia o accidente, o alteración del número de serie o lote, o que este haya sido borrado o eliminado; o
- haya habido un mantenimiento o uso inapropiados conforme a las instrucciones dadas al respecto por Interacoustics.


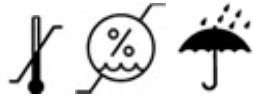
Esta garantía sustituye a cualquier otra garantía, expresa o implícita, y a otras obligaciones o responsabilidades de Interacoustics. Interacoustics no concede, directa o indirectamente, la autoridad a ningún representante u otra persona para asumir, en nombre de Interacoustics, cualquier otra responsabilidad relacionada con la venta de los productos de Interacoustics.

INTERACOUSTICS RECHAZA CUALQUIER OTRA RESPONSABILIDAD, EXPLÍCITA O IMPLÍCITA, INCLUIDA CUALQUIER GARANTÍA DE COMERCIABILIDAD O ADECUACIÓN A UN OBJETIVO O APLICACIÓN DETERMINADOS.



7 Especificaciones técnicas generales

7.1 Instrumento Sera™ – Especificaciones técnicas

Marca CE de instrumentación médica 	La marca CE junto con el símbolo MD indica que Interacoustics A/S cumple los requisitos del Reglamento sobre productos sanitarios (UE) 2017/745. La aprobación del sistema de calidad la realiza TÜV, número 0123.	
Normativas	Seguridad:	CEI 60601-1: 2012, Alimentación interna, tipo B y BF piezas aplicadas
	CEM:	CEI 60601-1-2: 2014+AMD1:2020 CEI 60601-2-40: 2016
	Calibración:	ISO 389-2: 1994 ISO 389-6: 2007
	Señal de prueba:	CEI 60645-3: 2007
	OAE:	CEI 60645-6 2009, Tipo 2
	ABR:	CEI 60645-7 2009, Tipo 2
Base	Seguridad: Power Tensión de corriente y frecuencias: Salida:	CEI 60601-1: 2012, Clase II UES12LCP-050160SPA Número de pieza 8515473 De 100 a 240 VCA, de 50 a 400 mA 5,0 V de CC (1,6 A máx.).
Entorno de funcionamiento 	Temperatura: Humedad relativa: Presión ambiente: Tiempo iniciación: Tiempo de calentamiento:	De 5 a 40 °C (de 41 °F) +104 °F 15 – 93% (sin condensación) De 98 kPa a 104 kPa <5 s Nil
Entorno de transporte y almacenamiento	Temperatura de almacenamiento: Temperatura de transporte: Humedad relativa de transporte y almacenamiento:	De 0 °C a 50 °C, -4 °F... +122 °F De -25 °C a 70 °C, -13°F... +158 °F Máx. 93% (sin condensación)
Clasificación de la altitud	Altitud de funcionamiento máx.:	2000 m/6561 ft por encima del nivel del mar
Marcado IP02 IP20	La marca IP ofrece información sobre la protección contra entradas. La marca especifica el grado de protección contra la entrada de líquidos y partículas. Este instrumento tiene diferentes marcas IP con el siguiente impacto: IP02: Para proteger el instrumento de la lluvia y el agua, utilice siempre la bolsa durante el transporte. IP20: Esta marca figura en las piezas del instrumento e indica que estas no están protegidas contra la entrada de agua. NOTA: El cargador, la fuente de alimentación y el soporte no se deben utilizar en entornos sanitarios del hogar.	




General		
Dimensiones de Sera™		15,8 x 8,3 x 1,9 cm/6,2 x 6,2 x 0,7 in
Peso de Sera™		265 g/0,5 lb
Interfaz de usuario:		Pantalla táctil resistente
Tamaño de pantalla:		9,5 x 5,6 cm, color, resolución de 272 x 480
Interconexión de datos:		Sin cables Frecuencia de transmisión: 2400 – 2483,5 MHz Tipos de modulación: GFSK, π/4-DQPSK y 8DPSK Potencia radiada: 2,5 mW (Clase 2)
Feedback del usuario:		Altavoz integrado
Ajustes del idioma:		Inglés, alemán, español, francés, italiano, portugués, holandés, polaco, finlandés, rumano, ruso, chino, coreano, turco, noruego, japonés, kazajo y checo.
Batería	Tipo:	Batería de litio-ion 44794; capacidad: 3,7 V/3850 mAh
	Vida útil prevista:	Según el uso, normalmente más de tres años
Memoria		1 GB (máx. 250 pacientes guardados con 50 pruebas cada uno)
Conector		Conector de 12 clavijas de Omnetics
Peso del preamplificador		85 g/0,19 lb
Dimensiones del preamplificador		8,5 x 0,5 x 2,5 cm/3,4 x 0,2 x 0,9 in

Impresora		
Impresora térmica (opcional):	Tipo:	HM-E200
	Conexión:	Sin cables
	Batería:	Recargable, polímero de litio, DC 7,4 V, 1300 mAh
	Cargador:	De 100 a 240 V de CA, ~50/60 Hz, 1,0 A
	Peso:	234 g/8,3 oz
	Papel:	Papel térmico Etiquetas térmicas (103 por rollo)
	Ancho de papel:	58 mm (anchura) en impresora térmica 56 mm x 60 mm (anchura x longitud) en impresora térmica
	Tiempo de impresión:	Máx. 100mm/s. El tiempo de impresión depende del tamaño del protocolo utilizado.


ABRIS		
Preamplificador	Un canal:	3 electrodos, 51 cm, 20 in
	Ganancia:	72 dB
	Respuesta de frecuencia:	De 0,5 a 5000 Hz
	Ruido:	<25 nV/√Hz
	Índice CMR:	>100 dB, 100 Hz.
	Frecuencia de muestra:	22,05 kHz
	Voltaje de desplazamiento de entrada máximo:	2,5 V
	Impedancia de entrada:	10 MΩ/250 pF



	Potencia desde la unidad central:	Alimentación aislada
Medición de la impedancia eléctrica	Frecuencia de medición:	33 Hz
	Forma de onda:	Rectangular
	Corriente de medición:	11,25 μ A
	Rango:	De 0,5 k Ω a 50 k Ω \pm 10 %
Estímulo	Estímulos:	CE-Chirp® (200 Hz – 11 kHz), Click (200 Hz – 11 kHz)
	Tasa de estímulo:	90 Hz
	Transductores: (Calibración estándar)	Auricular de inserción IP30, EARTurtle EarCup IP30 Sonda OWA SnapPROBE™
	Nivel:	25, 30, 35, 40, 45 dB nHL
	Ancho de banda:	22,05 kHz
Registro	Tiempo de análisis:	3 minutos
	Resolución A/D:	24 bits
	Sistema de rechazo de artefacto:	Nivel de rechazo (Pico, RMS mín., RMS máx.) y Clipping (Saturación)
Pantalla		Transductor, Barras de resultados de la prueba, símbolos de resultados (“pass”/“refer”/“imcomplete” [apto/no apto/incompleta]), duración de la prueba, artefacto, impedancias de electrodos.
Precisión de la medición	Sensibilidad de los algoritmos (protocolo predeterminado):	\geq 99,99 %  Consulte la información adicional de Sera™ para obtener más información sobre los protocolos de prueba disponibles, los ajustes del protocolo de prueba y la sensibilidad y especificaciones.


DPOAE		
Estímulo	Intervalo de frecuencia:	De 1500 a 6000 Hz
	Frecuencia nominal:	f2
	Proporción f2/f1:	1,22
	Nivel:	50 – 65 dB SPL
	Transductor:	Detección automática y calibración automática de la sonda SnapPROBE™ Punta de sonda reemplazable Detección automática de sonda OWA, calibración automática Punta de sonda intercambiable
Registro	Tiempo de análisis:	60 segundos.
	Resolución A/D:	24 bits, resolución 5,38 Hz
	Sistema de rechazo de artefacto (ruido):	30 dB SPL
	Ruido residual:	Una medición media de RMS en la zona de frecuencia de contenedor PD (26 contenedores en las frecuencias <2500 Hz y 60 contenedores \geq 2500 Hz).
	Presión de prueba:	Ambiente
Pantalla		Transductor, Barras de resultados de la prueba, símbolos de resultados (“pass”/“refer”/“imcomplete” [apto/no apto/incompleta]), estabilidad de la sonda, tiempo de la prueba, artefacto.



Precisión de la medición:	Sensibilidad de los algoritmos (protocolo predeterminado):	$\geq 99.6 \%$  Consulte la información adicional de Sera™ para obtener más información sobre los protocolos de prueba disponibles, los ajustes del protocolo de prueba y la sensibilidad y especificaciones.
----------------------------------	---	---

Sera™ con DPOAE utiliza un método mejorado de control de nivel de estímulo, que suministra de forma más precisa la intensidad especificada en el rango completo de conductos auditivos, desde bebés a adultos. La aplicabilidad del estándar IEC 60645-6 está limitado actualmente a oídos de adultos. Por tanto, para servir mejor al mercado con un producto que proporcione niveles de estímulos más precisos a una gama amplia de volúmenes del canal auditivo (específicamente bebés), hemos decidido utilizar un procedimiento de calibración más completo para los DPOAE que está fuera del alcance del IEC 60645-6 para algunos protocolos.

Todos los protocolos que incluyen IEC en el nombre utilizan el método de calibración especificado por IEC.

TEOAE		
Estímulo	Intervalo de frecuencia:	De 1500 a 4000 Hz
	Tipo de estímulo:	No lineal (de acuerdo con CEI 60645-3: 2007)
	Nivel:	60 – 83 dBpe SPL, calibrado pico a pico, controlado por AGC
	Tasa de clic:	71/segundo
	Transductor:	Detección automática y calibración automática de la sonda SnapPROBE™ Punta de sonda reemplazable Detección automática de sonda OWA, calibración automática Punta de sonda intercambiable
Registro	Tiempo de análisis:	60segundos a un tiempo ilimitado
	Ventana de grabación:	De 2,5 a 14,1 ms
	Resolución A/D:	24 bits
	Sistema de rechazo de artefacto (ruido):	55 dB SPL
	Presión de prueba:	Ambiente
	Ruido residual:	Un valor RMS para cada banda de octavo, en base al promedio ponderado Bayesiano para el periodo de tiempo OAE definido.
Precisión de la medición:	Sensibilidad de los algoritmos (protocolo predeterminado):	$\geq 99.6 \%$  Consulte el Manual de información adicional de Sera™ para obtener más información sobre “Sensitivity” (sensibilidad) y “Specificity” (especificidad).
Pantalla		Transductor, Barras de resultados de la prueba, símbolos de resultados (“pass”/“refer”/“imcomplete” [apto/no apto/incompleta]), estabilidad del estímulo, tiempo de la prueba, artefacto.

7.2 Especificación de conexiones de entrada/salida

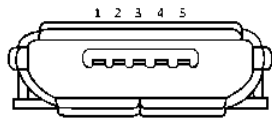
Conector ABR/OAE de Sera™ para sonda/preamplificador

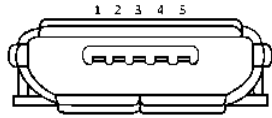
Conector de transductor/preamplificador/sonda



Clavija	Descripción	Descripción
1	CH1 salida	CH1 salida
2	CH1 GND	CH1 GND
3	DGND	DGND
4	Micrófono GND A/GND	Micrófono GND A/GND
5	Entrada micrófono –/equilibrio analógico	Entrada micrófono –/equilibrio analógico
6	Entrada micrófono +/equilibrio analógico	Entrada micrófono +/equilibrio analógico
7	Alimentación +3/+5 V	Alimentación +3/+5 V
8	CH2 salida	CH2 salida
9	CH2 GND	CH2 GND
10	I2C CLK	I2C CLK
11	I2C DATA	I2C DATA
12	I2C Interrumpir	I2C Interrumpir

Entrada/salida de datos	
USB tipo A-B Micro	USB port for communication

CONECTOR DEL SOPORTE	CONECTOR
RED	 <p>MICRO USB 5 V/1,6 A</p>

CONECTOR DE SERA™		MICRO USB (ENTRADA)	
	1		1. +5 VCC 2. CN 3. CN 4. CN 5. Toma a tierra

Propiedades de calibración

Precisión	
ABRIS	±2 dB para todos los tipos de estímulo

DPOAE	±1,5 dB para 1000 a 4000Hz y ±3 dB fuera de intervalo
TEOAE	±2 dB para estímulo clic



7.3 Valores de referencia de calibración para el estímulo CE-Chirp®

Los estímulos de la sonda y de inserción se calibran en valores SPL con un acoplador simulador de oído conforme a la CEI 60318-4.

Transductor	peRETSPL [dB re. 20 µPa]
RadioEar IP30 con fundas auditivas, EARturtle	31,5 dB SPL
RadioEar IP30 con EarCups	58,5 dB SPL
Sonda OWA	35 dB SPL
SnapPROBE™	34,1 dB SPL

Valores de referencia para el estímulo CE-Chirp® y valores estándar de Interacoustics.

7.4 Valores de referencia de calibración para el estímulo de clic

Los estímulos de la sonda y de inserción se calibran en valores SPL con un acoplador simulador de oído conforme a la CEI 60318-4.

Transductor	peRETSPL [dB re. 20 µPa]
RadioEar IP30 con fundas auditivas, EARturtle	35 dB SPL
RadioEar IP30 con EarCups	61,5 dB SPL
Sonda OWA	33,5 dB SPL
SnapPROBE™	37,4 dB SPL

7.5 Tipos de acoplador que se usan para la calibración

ABRIS:

Los estímulos de la sonda y de inserción se calibran en valores SPL con un acoplador simulador de oído conforme a la CEI 60318-4.

DPOAE:

Los estímulos de la sonda L1 y L2 se calibran individualmente en valores SPL con un acoplador simulador de oído CEI 711 conforme a la CEI 60318-4.

TEOAE:

Los estímulos de la sonda se calibran en valores peSPL con el acoplador simulador de oído CEI 711 conforme a la CEI 60318-4.



7.6 Información general sobre especificaciones

En Interacoustics estamos continuamente intentando mejorar los productos y su rendimiento. Por lo tanto, las especificaciones pueden estar sujetas a cambio sin previo aviso.

Solo se podrán garantizar el funcionamiento y las especificaciones del instrumento si recibe un mantenimiento técnico por lo menos una vez al año. Esto se debe llevar a cabo en un taller autorizado por Interacoustics.

Interacoustics pone los diagramas y manuales de servicio a disposición de las empresas de servicio autorizadas.

Cualquier pregunta sobre representantes y productos debe enviarse a:

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Dinamarca

Tel.:

+45 6371 3555

Dirección de correo electrónico:

info@interacoustics.com

Web:

www.interacoustics.com

7.7 Apéndice A: Estímulo

Además del estímulo especificado en el estándar IEC 60645-3, se utiliza otro estímulo en algunos protocolos ABR automatizados. Este estímulo CE-Chirp® tiene la misma respuesta de frecuencia de magnitud lineal que el estímulo clic especificado en el estándar. Sin embargo, está diseñado como una suma de funciones de coseno en el dominio de frecuencia. Las frecuencias de los cosenos son múltiplos del índice de repetición del estímulo. Con intensidad igual para cada frecuencia para conseguir la misma respuesta de frecuencia de magnitud lineal. Sin embargo, la fase de los componentes del coseno está retardada según el retardo coclear de la frecuencia correspondiente para lograr un diseño de estímulo más eficaz. El intervalo de frecuencia del estímulo es desde 200 Hz hasta 11 kHz.



7.8 Apéndice B: Compatibilidad electromagnética (CEM)

Este equipo es adecuado para entornos hospitalarios y clínicos salvo en ubicaciones próximas a equipos quirúrgicos de alta frecuencia activos y salas con apantallamiento RF de sistemas para imagen de resonancia magnética, donde la intensidad de las interferencias electromagnéticas es alta.

AVISO: El fabricante define el FUNCIONAMIENTO ESENCIAL de este equipo de la siguiente forma: Este equipo no tiene RENDIMIENTO ESENCIAL. La ausencia o pérdida de RENDIMIENTO ESENCIAL no puede generar ningún riesgo inmediato inaceptable
El diagnóstico definitivo deberá basarse siempre en conocimientos clínicos.

No utilice este equipo junto con otros equipos ya que podría resultar en un funcionamiento incorrecto. Si fuera necesario utilizarlo de este modo, debe observar el equipo y el otro equipo para comprobar que estén funcionando de forma normal

El uso de accesorios y cables diferentes a los especificados o suministrados por el fabricante de este equipo podría causar un aumento de las emisiones electromagnéticas o una disminución de la inmunidad electromagnética de este equipo y causar un funcionamiento inapropiado. Puede encontrar la lista de accesorios y cables en esta sección.

No se deben utilizar equipos de comunicaciones RF portátiles (incluidos periféricos tales como cables de antena y antenas externas) a una distancia inferior de 30 cm (12 pulgadas) de cualquier pieza de este equipo, incluidos los cables especificados por el fabricante. De lo contrario, podría producirse una degradación del rendimiento de este equipo que resultará en un funcionamiento inadecuado.

Este equipo cumple con la norma CEI60601-1-2:2014 y AMD1:2020, clase de emisión B, grupo 1

AVISO: No hay desviaciones del estándar colateral ni de los usos de prestaciones.

AVISO: Todas las instrucciones de mantenimiento necesarias cumplen con EMC y podrá encontrarlas en la sección de mantenimiento general en este manual. No es necesario seguir otros pasos. Para garantizar el cumplimiento de los requisitos de la EMC, como se especifica en la norma CEI 60601-1-2, es esencial usar solo los accesorios siguientes según proceda:

Pieza	Fabricante	Modelo
Preamplificador	Interacoustics	-
Sonda OWA	RadioEar	-
SnapProbe	RadioEar	-
Auricular ID estéreo IP30 de 50 Ohm	RadioEar	IP30
Auricular ID estéreo EarCup IP30 de 50 Ohm	RadioEar	IP30

Cualquier persona que conecte un equipo adicional es responsable de asegurarse de que el sistema cumpla la norma CEI 60601-1-2.

El cumplimiento de los requisitos de la CEM, según se establece en la norma CEI 60601-1-2, está garantizado si los tipos y la longitud de los cables responden a las siguientes especificaciones:

Descripción	Longitud (metros)	Apantallado (sí/no)
Fuente de alimentación	1,5	N
Cargador/soporte inalámbrico	-	-
Auriculares de inserción audiométricos (IP30)	0,25	Y
Sondas auditivas (OWA/Snap)	0,50	Parcial
Preamplificador	1,15	Parcial
Cables de los electrodos	0,51	N

El uso de accesorios, transductores y cables con sistemas/equipos médicos distintos a este equipo podría provocar un aumento de las emisiones o una disminución de la inmunidad del sistema/equipo médico.



Guía y declaración del fabricante: emisiones electromagnéticas

El **Sera™** está indicado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del **Sera™** debe velar por que se use en un entorno de este tipo.

Prueba de emisiones	Cumplimiento	Entorno electromagnético: guía
Emisiones de RF CISPR 11	Grupo 1	El Sera™ usa energía RF solo para sus funciones internas. Por tanto, las emisiones de radiofrecuencia son muy bajas y no es probable que ocasionen interferencias en equipos electrónicos cercanos. El Sera™ es apto para usarlo en todos los entornos comerciales, industriales, empresariales y residenciales.
Emisiones de RF CISPR 11	Clase B	
Emisiones armónicas CEI 61000-3-2	No aplicable	
Fluctuaciones de tensión/ emisiones de parpadeo (flicker) CEI 61000-3-3	No aplicable	

Distancias de separación recomendadas entre los equipos de comunicación RF portátiles y móviles y el Sera™.

El **Sera™** está diseñado para usarlo en entornos electromagnéticos en los que las interferencias RF estén controladas. El cliente o el usuario del **Sera™** puede contribuir a evitar las interferencias electromagnéticas manteniendo una distancia mínima entre los equipos de comunicaciones RF portátiles y móviles (transmisores) y el **Sera™**, según las recomendaciones siguientes, y en función de la potencia máxima de salida de los equipos de comunicaciones.

Potencia máxima de salida nominal del transmisor [W]	Distancia de separación en función de la frecuencia del transmisor [m]		
	De 150 kHz a 80 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	De 80 MHz a 800 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	De 800 MHz a 2,7 GHz $d = 2,23\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30

Para los transmisores que tengan una potencia de salida máxima nominal no indicada anteriormente, la distancia de separación recomendada d en metros (m) se puede calcular con la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P es la potencia máxima de salida nominal del transmisor en (W) que indica el fabricante del transmisor.

Nota 1: A 80 MHz y 800 MHz, se aplica el intervalo de frecuencias más alto.

Nota 2: Es posible que estas directivas no se apliquen a todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión proveniente de las estructuras, los objetos y las personas.



Guía y declaración del fabricante: inmunidad electromagnética

El **Sera™** está indicado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del **Sera™** debe velar por que se use en un entorno de este tipo.


Prueba de inmunidad	Nivel de prueba CEI 60601	Cumplimiento	Entorno electromagnético: guía
Descarga electrostática (ESD) CEI 61000-4-2	Contacto +8 kV Aire +15 kV	Contacto +8 kV Aire +15 kV	Los suelos deben ser de madera, hormigón o baldosa cerámica. Si los suelos tienen un revestimiento de material sintético, la humedad relativa debe estar por encima del 30%.
Inmunidad para campos de proximidad de equipos con comunicación RF inalámbrica CEI 61000-4-3	Frecuencia de punto 385-5,785 MHz Niveles de modulación definidos en la tabla 9	Según se define en la tabla 9	El equipo por comunicación RF inalámbrica no debería usarse cerca de ninguna de las partes del Sera™ .
Transitorios rápidos/ráfagas eléctricas CEI 61000-4-4	+2 kV para los cables de la fuente de alimentación +1 kV para los cables de entrada/salida	No aplicable +1 kV para los cables de entrada/salida	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno residencial o comercial típico.
Sobretensión CEI 61000-4-5	+1 kV cable a cable +2 kV cable a tierra	No aplicable	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno residencial o comercial típico.
Las caídas de tensión, interrupciones breves y variaciones de tensión en los cables de la fuente de alimentación CEI 61000-4-11	0% UT (100% de caída en UT) durante 0,5 ciclos, a 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 y 315° 0% UT (100% de caída en UT) durante 1 ciclo 40% UT (60% de caída en UT) durante 5 ciclos 70% UT (30% de caída en UT) durante 25 ciclos 0% UT (100% de caída en UT) durante 250 ciclos	No aplicable	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno residencial o comercial típico. Si el usuario del Sera™ requiere que se mantenga el funcionamiento durante las interrupciones del suministro de la red eléctrica, es recomendable que el Sera™ reciba alimentación de una fuente de alimentación no interrumpible o su batería.
Frecuencia de alimentación (50/60 Hz) CEI 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Los campos magnéticos de frecuencia de alimentación deben estar a unos niveles propios de una ubicación en un entorno comercial o residencial típico.
Campos radiados en proximidad cercana - prueba de inmunidad CEI 61000-4-39	9 kHz a 13,56 MHz Frecuencia, nivel y modulación definidos en AMD 1: 2020, tabla 11	Según se define en la tabla 11 de AMD 1: 2020	Si el Sera™ contiene componentes o circuitos magnéticamente sensibles, los campos magnéticos de proximidad no deberían ser mayores que los niveles de prueba especificados en la Tabla 11.

Nota: UT es la tensión de la red eléctrica de CA anterior a la aplicación del nivel de pruebas.



Guía y declaración del fabricante: inmunidad electromagnética

El **Sera™** está indicado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del **Sera™** debe velar por que se use en un entorno de este tipo.

Prueba de inmunidad	Nivel de prueba de CEI/EN 60601	Nivel de cumplimiento	Entorno electromagnético: guía
RF conducida CEI/EN 61000-4-6	3 Vrms De 150kHz a 80 MHz 6 Vrms En bandas ISM (unas bandas de radio amateur para un entorno de Atención médica doméstica).	3 Vrms 6 Vrms	Es imperativo respetar la distancia de separación calculada con la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor a la hora de colocar los equipos de comunicaciones RF portátiles y móviles con respecto a las piezas del Sera™ , incluidos los cables. Distancia de separación recomendada: $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
RF radiada CEI/EN 61000-4-3	3 V/m De 80 MHz a 2,7 GHz 10 V/m De 80 MHz a 2,7 GHz Solo para entorno de atención médica doméstica	3 V/m 10 V/m (Si es atención médica doméstica)	$d = \frac{3,5}{V/m} \sqrt{P}$ De 80 MHz a 800 MHz $d = \frac{7}{V/m} \sqrt{P}$ De 800 MHz a 2,7 GHz Donde <i>P</i> es la potencia máxima de salida nominal del transmisor en vatios (V), según el fabricante del transmisor, y <i>d</i> es la distancia de separación recomendada en metros (m). Las intensidades de campo de los transmisores de RF fijos, según determine un estudio electromagnético in situ, ^a deben ser inferiores al nivel de cumplimiento de cada intervalo de frecuencia ^b Es posible que se produzcan interferencias en las proximidades de los equipos marcados con el símbolo siguiente: 

NOTA 1 A 80 MHz y 800 MHz, se aplica el intervalo de frecuencia más alto

NOTA 2: Estas directivas podrían no aplicarse a todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión proveniente de las estructuras, los objetos y las personas.

^aLas intensidades de campo de los transmisores fijos, como estaciones de base de radio (móviles/inalámbricas), teléfonos y radios móviles terrestres, radioaficionados, emisiones de radio AM y FM y emisiones de TV, no pueden predecirse teóricamente con precisión. Para evaluar el entorno electromagnético debido a los transmisores de RF fijos, se debería plantear la posibilidad de realizar un estudio electromagnético in situ. Si la intensidad de campo medida en el punto en el que se usa el **Sera™** supera el nivel de cumplimiento de RF aplicable indicado anteriormente, se debe observar el **Sera™** para comprobar que funciona correctamente. Si se detecta alguna anomalía en el funcionamiento, es posible que haya que tomar medidas adicionales, como la reorientación y el cambio de ubicación del **Sera™**.

^b Sobre el intervalo de frecuencia de 150 kHz a 80 MHz, la intensidad de campo debe ser inferior a 3 V/m.

Return Report – Form 001



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

Company: _____

Address: _____

Phone: _____

e-mail: _____

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

Mail:
rma-diagnostics@dgs-diagnostics.com

Contact person: _____ Date: _____

Following item is reported to be:

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

Item: _____ **Type:** _____ **Quantity:** _____

Serial No.: _____ Supplied by: _____

Included parts: _____

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

Description of problem or the performed local repair:

Returned according to agreement with: Interacoustics, Other : _____

Date : _____ Person : _____

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

The above mentioned item is reported to be dangerous to patient or user 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.