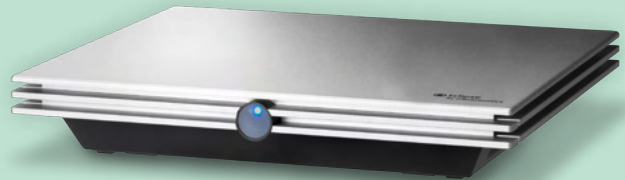




Science **made** smarter

Istruzioni d'uso - IT

Eclipse



D-0120575-G 2025/01



Interacoustics

Copyright® Interacoustics A/S: Tutti i diritti riservati. Le informazioni contenute nel presente documento sono di proprietà di Interacoustics A/S. Le informazioni contenute nel presente documento possono essere modificate senza preavviso. Non è consentita la riproduzione o trasmissione, in alcun modo o tramite qualsiasi mezzo, di una o più parti di questa pubblicazione senza previo consenso scritto da parte di Interacoustics A/S.

INDICE

1	Introduzione	1
1.1	A proposito del presente manuale	1
1.2	Scopo previsto	2
1.3	Indicazioni per l'uso	2
1.4	Controindicazioni	2
1.5	Popolazione di pazienti	3
1.6	Utente di destinazione	3
1.7	Benefici clinici	3
1.8	Descrizione del prodotto	4
1.9	Avvertenze	6
1.10	Malfunzionamento	8
1.11	Smaltimento del prodotto	8
2	Disimballaggio e installazione	9
2.1	Controllo	9
2.2	Indicazioni	10
2.3	Installazione del dispositivo	11
2.3.1	Messa a terra del lettino o della sedia del paziente	12
2.3.2	Pannello posteriore di Eclipse	14
2.3.3	Pannello anteriore di Eclipse	15
2.3.4	Tasti del preamplificatore	15
2.4	Installazione del software	16
2.4.1	Informazioni utili prima di avviare l'installazione	16
2.4.2	Requisiti minimi del PC	16
2.4.3	Occorrente:	17
2.4.4	Installazione del software	17
2.4.5	Installazione del driver	17
2.4.6	Ripristino nel software delle impostazioni predefinite in fabbrica	18
2.4.7	Installazione di un pacchetto linguistico	18
2.5	Modalità di lettura	20
2.6	Licenza	20
2.6.1	Numero seriale di Eclipse	20
2.6.2	Numero seriale DSP e chiave di licenza	20
2.7	Avvio da OtoAccess® Database	21
2.7.1	Configurazione del modulo in OtoAccess® Database	21
2.8	Avvio da Noah (solo ASSR o IA OAE suite)	22
3	Istruzioni per il funzionamento di EP15/EP25	23
3.1	La scheda Record (Registra)	24
3.1.1	Elementi del menù principale	24
3.1.2	Aiuto elettronico	25
3.1.3	Visualizzazione della cronologia delle sessioni	25
3.1.4	Selezione del protocollo	25
3.1.5	Impostazioni temporanee	25
3.1.6	Ridisposizione delle curve	25
3.1.7	Raggruppamento delle forme d'onda	26
3.1.8	Reportistica	26
3.1.9	Stampa	26
3.1.10	Visualizzazione delle curve A-B	26
3.1.11	Visualizzazione della curva controlaterale	26
3.1.12	Talk Forward	26
3.1.13	Visualizzazione di una curva singola	27
3.1.14	Visualizzazione a schermo diviso	27

3.1.15	Salvataggio e apertura di una nuova sessione	28
3.1.16	Aggiunta alla sessione corrente	28
3.1.17	Salvataggio e uscita	28
3.1.18	Selezione del rapporto di stimolo	28
3.1.19	Selezione della frequenza	28
3.1.20	Finestra dello stimolo	28
3.1.21	Finestra di stimolazione manuale.....	29
3.1.22	Finestra di stato	29
3.1.23	Riproducibilità della forma d'onda	29
3.1.24	Avvio e interruzione.....	30
3.1.25	Pausa	30
3.1.26	Intensità successiva	30
3.1.27	Grafico Fmp e rumore residuo	30
3.1.28	Estensione del numero di sweep o delle medie	31
3.1.29	EEG grezzo.....	31
3.1.30	EEG avanzato	31
3.1.31	Nascondi artefatto dello stimolo	32
3.1.32	Guadagno della visualizzazione.....	33
3.1.33	Finestra di registrazione.....	33
3.1.34	Selezione di una forma d'onda	34
3.1.35	Spostamento di una singola curva	34
3.1.36	Visualizzazione di curve differenziali.....	34
3.1.37	Aggiungere una nota alla forma d'onda	34
3.1.38	La scheda Edit (Modifica).....	35
3.1.39	Controllo del rifiuto	35
3.1.40	Posizionamento dei marcatori della forma d'onda.....	35
3.1.41	Cancellazione dei marcatori della forma d'onda.....	36
3.1.42	Suggerimento dei marcatori della forma d'onda.....	37
3.1.43	Dati normativi di latenza.....	37
3.1.44	Cancellazione di singole curve.....	37
3.1.45	Allargamento/Riduzione di singole curve	38
3.1.46	Nascondimento di singole curve	38
3.1.47	Fissaggio di singole curve/Confronto con una sessione della cronologia	38
3.1.48	Unione delle curve (Creazione di una curva somma).....	39
3.1.49	Somma di curve	39
3.1.50	Curva differenziale Ipsi meno Contra (Ipsi-Contra)	40
3.1.51	Curva differenziale A meno B (A-B (N))	40
3.1.52	Modifica del filtro di visualizzazione	40
3.1.53	Condizioni della curva registrata	41
3.1.54	Aggiunta di commenti a una curva	41
3.1.55	Utilizzo del cursore.....	41
3.1.56	Calcolo del rapporto segnale/rumore (3:1).....	42
3.1.57	Marcatori della forma d'onda CR, RA e INC.....	42
3.2	La scheda Latency (Latenza).....	43
3.2.1	Valori di latenza	43
3.2.2	Valori di interlatenza.....	43
3.2.3	Grafico di latenza	44
3.2.4	Visualizzazione dei marcatori da massimo a minimo (marcatore SN10) (solo per software EPx5)	44
3.3	Errore nel lancio di Help (Aiuto) in Windows® 10 e 11	45
3.4	Scorciatoie per il PC.....	46
3.5	Preparazione del paziente prima del test.....	47
3.5.1	Controllo dell'impedenza.....	47
3.5.2	Trasduttori.....	47
3.6	Effettuazione una registrazione della soglia ABR	48
3.6.1	Montaggio degli elettrodi	48
3.6.2	Stimoli della soglia ABR.....	48
3.6.3	Modifica delle registrazioni della soglia ABR.....	49

3.6.4	Interpretazione e utilizzo dei risultati della soglia ABR.....	49
3.7	Effettuazione di una registrazione di neurolatenza.....	50
3.7.1	Montaggio degli elettrodi.....	50
3.7.2	Modifica di una registrazione di neurolatenza.....	50
3.8	Effettuazione di una registrazione eABR.....	52
3.8.1	Due montaggi degli elettrodi consigliati per eABR.....	52
3.8.2	Modifica di una registrazione eABR.....	52
3.8.3	Stima della soglia elettrica per installazione di un impianto cocleare.....	53
3.9	Effettuazione di una registrazione ECoChG.....	54
3.9.1	Montaggi degli elettrodi per EcoChG.....	54
3.9.2	Modifica di una registrazione ECoChG.....	56
3.10	Effettuazione di una registrazione CM.....	57
	La preparazione del paziente.....	57
3.10.1	Montaggio degli elettrodi per CM.....	57
3.10.2	Stimoli per registrazioni CM.....	57
3.10.3	Esempio di registrazione CM.....	57
3.10.4	Interpretazione del risultato CM.....	57
3.11	Effettuazione di una registrazione AMLR.....	58
3.11.1	Esempio di montaggio degli elettrodi per AMLR.....	58
3.11.2	Stimoli AMLR disponibili.....	58
3.11.3	Esempio di registrazione AMLR.....	59
3.12	Effettuazione di una registrazione ALR/ERA corticale.....	59
3.12.1	Esempio di montaggio degli elettrodi per una registrazione della soglia ALR.....	60
3.12.2	Stimoli.....	60
3.12.3	Interpretazione del risultato ALR.....	61
3.12.4	Stima della soglia elettrofisiologica e installazione di apparecchi acustici nei neonati.....	61
3.13	Effettuazione di una registrazione P300/MMN.....	62
3.13.1	Esempio di montaggio degli elettrodi per P300/MMN.....	62
3.13.2	Stimoli disponibili per P300/MMN.....	62
3.13.3	Riassunto dei parametri per P300 e MMN.....	63
3.14	Prestazioni di sistema/Test di Loopback (LBK15).....	64
4	Istruzioni per il funzionamento di VEMP.....	65
4.1	Impostazione del preamplificatore.....	66
4.2	Monitor VEMP.....	66
4.3	Marcatori della forma d'onda VEMP.....	66
4.4	Calcolo del rapporto di asimmetria VEMP (Partner VEMP).....	66
4.5	Adattamento in scala di VEMP.....	67
4.6	Effettuazione di una registrazione cVEMP.....	68
4.6.1	Montaggio degli elettrodi per cVEMP.....	68
4.6.2	Stimoli per cVEMP.....	68
4.6.3	Parametri di raccolta predefiniti.....	68
4.6.4	Procedura.....	69
4.6.5	Modifica dei risultati cVEMP.....	69
4.6.6	Esempio di risultato cVEMP.....	69
4.7	Effettuazione di una registrazione oVEMP.....	70
4.7.1	Montaggio degli elettrodi per oVEMP.....	70
4.7.2	Stimoli per oVEMP.....	70
4.7.3	Parametri di raccolta predefiniti.....	70
4.7.4	Procedura.....	71
4.7.5	Modifica dei risultati oVEMP.....	71
4.7.6	Esempio di risultato oVEMP.....	71
5	Modulo Aided Cortical.....	72
5.1	Effettuare una misurazione della funzione corticale con apparecchio.....	72
5.1.1	Montaggio degli elettrodi per Aided Cortical.....	72
5.1.2	Stimoli per il modulo Aided Cortical.....	73
5.2	Sound Field Analysis.....	73

5.3	Condizione dell'orecchio e abbreviazioni	75
5.4	Marcatori delle forme d'onda del modulo Aided Cortical	76
5.4.1	Rapporto	77
5.5	Algoritmo di rilevamento Fmpj™	77
5.6	Esempio di test corticale con apparecchio	77
5.6.1	Riepilogo dei parametri per Aided Cortical	79
6	Modulo di ricerca	80
6.1	Salvataggio di ciascuno sweep per una riproduzione successiva	80
6.2	Esportazione di curve mediate e/o intere sessioni	81
6.3	Esportazione della sessione (tutte le curve)	82
6.4	Esportazione di forme d'onda in modalità offline	82
6.5	Importazione di file .wave da utilizzare come stimoli	83
7	Istruzioni per il funzionamento	86
7.1	Maneggiamento e selezione dei tappini	87
7.2	Controlli quotidiani del sistema per i dispositivi OAE	87
7.2.1	Test di integrità della sonda	87
7.2.2	Controllo dell'orecchio reale	89
8	Software di IA OAE Suite	90
8.1	Configurazione dell'alimentazione del PC	90
8.2	Dispositivi compatibili	90
8.2.1	Avvio da OtoAccess® Database	90
8.2.2	Avvio da Noah 4	90
8.2.3	Modalità di simulazione	90
8.2.4	Rapporto di crash	91
8.3	Utilizzo del menu	92
8.4	Utilizzo del modulo DPOAE	93
8.4.1	Preparazione per il test	93
8.4.2	Elementi del modulo DPOAE	95
8.5	Utilizzo del modulo TEOAE	102
8.5.1	Preparazione per il test	102
8.5.2	Elementi del modulo TEOAE	104
8.6	Utilizzare la procedura guidata per la stampa	111
9	Istruzioni per il funzionamento di ABRIS	113
9.1	Utilizzo del modulo ABRIS	113
9.2	Montaggio degli elettrodi	113
9.3	Controllo dell'impedenza	114
9.4	Test di Loopback (LBK15)	114
9.5	Schermata del test ABRIS	115
9.5.1	Elementi del menù principale	115
9.5.2	Visualizzazione della cronologia delle sessioni	116
9.5.3	Salvataggio e uscita	116
9.5.4	Stampa	116
9.5.5	Aiuto elettronico	116
9.5.6	Reportistica	116
9.5.7	Visualizzazione dell'EEG o della barra del rumore	116
9.5.8	Finestra dello stimolo	117
9.5.9	Finestra di stato del test	117
9.5.10	Orecchio	117
9.6	Effettuazione di una registrazione ABRIS	118
9.6.1	Avvio e pausa del test	118
9.6.2	Grafico EEG	118
9.6.3	Barra del rumore EEG	118
9.6.4	Forma d'onda AEP	118
9.6.5	Casella per le annotazioni	119

9.6.6	Barra di stato.....	119
9.6.7	Curva della risposta ABRIS.....	119
9.7	Scorciatoie per il PC.....	120
10	Istruzioni per il funzionamento di ASSR.....	121
10.1	Utilizzo del modulo ASSR.....	121
10.2	Preparativi per il test ASSR.....	122
10.3	Preparativi per il test.....	122
10.3.1	Preparazione della pelle.....	122
10.3.2	Posizionamento degli elettrodi.....	122
10.3.3	Controllo dell'impedenza.....	122
10.4	Montaggio degli elettrodi.....	123
10.5	Controllo dell'impedenza.....	123
10.6	Prestazioni di sistema/Test di Loopback (LBK15).....	123
10.7	La scheda ASSR.....	124
10.7.1	Elementi del menù principale.....	124
10.7.2	Selezione del protocollo.....	124
10.7.3	Impostazioni temporanee.....	125
10.7.4	Reportistica.....	125
10.7.5	Stampa.....	125
10.7.6	Salvataggio e uscita.....	125
10.7.7	Visualizzazione della cronologia delle sessioni.....	125
10.7.8	Finestra dello stimolo.....	126
10.7.9	Finestra di stato totale della sessione.....	126
10.7.10	Rapporto di stimolo.....	126
10.8	Effettuazione di una registrazione ASSR.....	127
10.8.1	Avvio e interruzione.....	127
10.8.2	Pausa.....	127
10.8.3	Grafici EEG grezzi.....	127
10.8.4	Grafico di frequenza del test.....	127
10.8.5	Tabella ASSR.....	128
10.8.6	Estensione della durata del test.....	129
10.8.7	Regolazione dell'intensità dello stimolo.....	129
10.8.8	Interruzione a una frequenza/intensità di test.....	130
10.8.9	Calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR.....	130
10.9	La scheda Audiogramma.....	132
10.9.1	Simboli dell'audiogramma stimato.....	132
10.9.2	Simboli audiometrici in NOAH o OtoAccess® Database.....	133
10.9.3	Audiogramma stimato.....	134
10.9.4	AC e BC nello stesso audiogramma.....	135
10.9.5	Nessuna risposta.....	136
10.9.6	Fattore di correzione selezionato.....	136
10.9.7	Scorciatoie per il PC.....	136
11	Manutenzione.....	137
11.1	Procedure di manutenzione generale.....	137
11.2	Come pulire i prodotti Interacoustics.....	137
11.3	Pulizia della punta della sonda OAE.....	138
11.4	Riparazione.....	140
11.5	Garanzia.....	140
12	Specifiche tecniche.....	142
12.1	Specifiche tecniche - Apparecchio Eclipse.....	142
12.2	Specifiche tecniche di EP15/EP25/VEMP/Aided.....	143
12.2.1	Valori di correzione da peSPL a nHL.....	146
12.3	Specifiche tecniche di TEOAE.....	147
12.4	Specifiche tecniche di DPOAE.....	148
12.5	Specifiche tecniche di ABRIS.....	149

12.6	Specifiche tecniche di ASSR.....	150
12.7	Compatibilità elettromagnetica (EMC)	151
12.8	Panoramica del modulo software Eclipse	156
12.8.1	Moduli EP15/EP25/VEMP*	156
12.9	Intensità massima dello stimolo del modulo EP15/EP25/VEMP	157
12.10	Modulo TEOAE	158
12.11	Modulo DPOAE	158
12.12	Modulo ABRIS.....	158
12.13	Modulo ASSR.....	159



1 Introduzione

1.1 A proposito del presente manuale

Il presente manuale è valido dalla versione software EP15/25 v4.7, IA OAE suite 1.3, ABRIS v1.6, VEMP v4.7 e ASSR v 1.3.

Il presente prodotto è stato fabbricato da:

Interacoustics A/S
Audiometer Allé 1
5500 Middelfart
Danimarca
Tel.: +45 6371 3555
Email: info@interacoustics.com
Sito web: www.interacoustics.com

Lo scopo del presente manuale consiste nel fornire agli utenti informazioni per eseguire le procedure di test in modo coerente ed efficiente usando lo strumento Eclipse, che include i moduli EP15, EP25, TEOAE, DPOAE, ABRIS, VEMP e ASSR. Alcuni moduli software ivi descritti potrebbero non essere inclusi nella licenza in uso. Contattare il distributore di zona per espandere la licenza e inserire altri moduli.



1.2 Scopo previsto

Potenziale evocato (EP), EP15 e EP25:

Eclipse EP15 ed EP25 misurano i potenziali uditivi evocati.

Screening per neonati della risposta uditiva del tronco encefalico (ABRIS):

Eclipse ABRIS misura i potenziali uditivi evocati e, sulla base dei criteri definiti dall'utente, il risultato è SUPERATO o NON SUPERATO.

Valutazione della risposta stazionaria uditiva (ASSR):

Eclipse ASSR misura i potenziali uditivi evocati e fornisce i dati della risposta specifica per la frequenza a diversi livelli di stimolo.

Emissioni otoacustiche evocate transienti (TEOAE) e distorsione

Emissioni otoacustiche del prodotto (DPOAE):

Eclipse TEOAE e DPOAE misurano le emissioni otoacustiche.

Potenziale evocato miogenico vestibolare cervicale (cVEMP) e

potenziale evocato miogenico vestibolare oculare (oVEMP):

Eclipse VEMP misura i potenziali evocati miogenici vestibolari cervicale e oculare.

1.3 Indicazioni per l'uso

EP15 ed EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE, DPOAE, cVEMP e oVEMP:

Non ci sono indicazioni mediche per questo dispositivo.

1.4 Controindicazioni

EP15 ed EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE e DPOAE

Non è indicato posizionare il trasduttore di stimolo sull'orecchio o nell'orecchio del paziente se questo presenta secrezioni, trauma del canale uditivo esterno acuto, dolore (ad esempio, otite esterna grave) o occlusione del canale uditivo esterno. Non esaminare pazienti che presentano tali sintomi senza l'approvazione di un medico.

cVEMP e oVEMP

Non sottoporre al test VEMP pazienti con problemi di lesioni muscolari, cervicali e al collo. In più, non sottoporre al test VEMP pazienti con perdita dell'udito conduttiva e pazienti per cui è difficile individuare il muscolo sternocleidomastoideo. Non sottoporre al test oVEMP i pazienti affetti da cecità totale o da esenterazione (rimozione dell'occhio e dei muscoli extraoculari).



1.5 Popolazione di pazienti

EP15 ed EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE e DPOAE

La popolazione di pazienti target comprende persone di qualsiasi età, tra cui i neonati, demografia ed etnia.

cVEMP e oVEMP

La popolazione di pazienti target comprende persone con almeno 8 anni di età e persone di qualsiasi demografia ed etnia.

1.6 Utente di destinazione

Il sistema Eclipse (tutti i moduli) è destinato all'uso da parte di personale appositamente addestrato, come audiologi, chirurghi ENT, otorinolaringoiatri, medici, professionisti dell'udito o personale con un livello di formazione equiparabile. Non utilizzare il dispositivo senza le conoscenze e la formazione necessarie a comprenderne il funzionamento e come interpretare i risultati.

1.7 Benefici clinici

EP15 ed EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE e DPOAE e cVEMP e oVEMP

Eclipse non ha alcun beneficio clinico. Tuttavia, le sue caratteristiche tecniche permettono al medico di ottenere informazioni preziose sulle prestazioni a livello uditivo e vestibolare di un paziente.



1.8 Descrizione del prodotto

Eclipse è un dispositivo di screening e/o diagnostico multifunzione che può comunicare con moduli software audiologici integrati che siano installati su un PC. A seconda dei moduli software e delle licenze installate, il sistema può eseguire le operazioni seguenti tramite OtoAccess® Database:

- Valutazione dei potenziali evocati di latenza bassa, media ed elevata (EP15/EP25)
- Valutazione del potenziale miogenico vestibolare evocato (VEMP)
- Test delle funzioni corticali (Aided)
- Emissioni otoacustiche evocate transienti (TEOAE)
- Emissioni otoacustiche del prodotto di distorsione (DPOAE)
- Screening per neonati della risposta uditiva del tronco encefalico (ABRIS)
- Valutazione della risposta stazionaria uditiva (ASSR)

Il sistema comprende i seguenti componenti inclusi:

EP15/EP25/VEMP/ASSR/ABRIS/Aided

Eclipse
Preamplificatore EPA
Collettore per cavo EPA4
Cavo USB
Cavo di alimentazione
LBK15 (solo EP15, EP25, VEMP)
Cuffie a inserimento IP30 comprese olive
Olive neonatali a inserimento da 4 mm, 3,5 mm
Kit iniziale pediatrico (olive)
Adattatore per olive e Tubekit.
Cavi per elettrodi standard ETB con tasti
Kit per elettrodi a francobollo di superficie ETSE.
Cavo a ponte da 125 mm.
Tubetto di gel NuPrep da 4 oz/114 g (SPG15)
Elettrodi a scatto monouso.
Elettrodi a francobollo monouso.
Pulitori per ponte e impianto (Proxyssoft)
Tamponi in garza
Elettrodi a snap in gommapiuma PEG15 Pregel (25 pz)
Batuffoli imbevuti di alcool
EP15/EP25/VEMP/Aided software
Istruzioni per l'uso su USB
Manuale di informazioni aggiuntive su USB

Aided:

Oltre all'hardware sopra indicato, è incluso quanto segue:
Altoparlante attivo SP90A
Cavi per l'altoparlante
Supporto per altoparlante
Microfono ambientale
Supporto per microfono

EP25:

L'ECochG Starter Kit comprende cavo, gel e due elettrodi

Componenti opzionali:

OtoAccess® Database

Sono anche disponibili trasduttori come cuffie DD45s e conduttore osseo B81.

DPOAE

Eclipse
Sonda OAE completa¹
Cavo di alimentazione
Cavo USB
IA OAE suite software
Confezione assortita di tappini BET25
Strumento per la pulizia
Estremità per la sonda
Software OtoAccess®
Istruzioni per l'uso su USB
Manuale di informazioni aggiuntive su USB

TEOAE

Eclipse
Sonda OAE completa
Cavo di alimentazione
specifico per il paese
Cavo di connessione USB
IA OAE suite software
Confezione assortita BET25 con tappini per OAE
Strumento per la pulizia
Estremità per la sonda
Software OtoAccess®
Istruzioni per l'uso su USB
Manuale di informazioni aggiuntive su USB

¹ Componente applicato conforme a IEC60601-1



Consultare la brochure più aggiornata Articoli monouso e accessori Sanibel (www.interacoustics.com) o contattare il distributore di zona.



1.9 Avvertenze

Nel presente manuale vengono utilizzati i seguenti simboli che indicano avvertenze, precauzioni o avvisi:

	La segnalazione ATTENZIONE identifica condizioni o pratiche che possono rappresentare un pericolo per il paziente e/o l'utente.
	La segnalazione PRUDENZA identifica condizioni o pratiche che possono causare il danneggiamento dell'apparecchio.
AVVISO	La dicitura AVVISO viene utilizzata in riferimento a pratiche non legate alle lesioni personali.

Stati Uniti d'America: Le leggi federali limitano la vendita, la distribuzione o l'utilizzo di questo dispositivo a, da parte di o dietro ordine di un medico abilitato.

Leggere le presenti istruzioni con attenzione e integralmente prima di utilizzare il prodotto

1. Questa apparecchiatura deve essere collegata ad altre apparecchiature al fine di costituire un sistema elettrico medico. Le apparecchiature esterne per il collegamento all'ingresso del segnale, all'uscita del segnale o ad altri connettori devono essere conformi al relativo standard del prodotto, come ad esempio IEC 60950-1 per le apparecchiature IT e la serie IEC 60601 per le apparecchiature elettriche mediche. Inoltre, tutte le combinazioni analoghe (sistemi elettrici medici) devono essere conformi alle normative in materia di sicurezza elencate nello standard generale IEC 60601-1, edizione 3.1, paragrafo 16. Tutte le apparecchiature non conformi ai requisiti relativi alla corrente di dispersione presentati in IEC 60601-1 devono restare all'esterno dell'area del paziente (almeno a 1,5 m da esso) o disporre di un trasformatore di separazione per ridurre le correnti di dispersione. La connessione di apparecchiature esterne all'ingresso del segnale, all'uscita del segnale o ad altri connettori produrrà un sistema elettrico medico che richiede l'adempimento ai presenti requisiti del sistema. In caso di dubbi, contattare un tecnico medico qualificato o il rappresentante di zona. Quando l'apparecchio è connesso a un PC o ad altri articoli simili, è importante prestare attenzione a non toccare contemporaneamente il PC e il paziente.
2. Utilizzare un dispositivo di separazione (isolamento) per isolare le apparecchiature all'esterno dell'area del paziente da quelle all'interno della stessa. In particolare, il dispositivo di separazione è richiesto durante una connessione di rete. Il requisito del dispositivo di separazione viene definito in IEC 60601-1, paragrafo 16.
3. Per evitare il rischio di shock elettrico, il presente apparecchio deve essere connesso solo a una rete elettrica dotata di messa a terra.
4. Non utilizzare prese multiple aggiuntive o prolunghe. Per un'impostazione sicura, consultare la sezione 2.3.



5. Non è consentito effettuare alcuna modifica alla presente apparecchiatura senza l'autorizzazione da parte di Interacoustics.
Interacoustics metterà a disposizione, dietro richiesta, gli schemi di circuito, le liste dei componenti, le descrizioni, le istruzioni di calibrazione e le altre informazioni. Queste coadiuveranno il personale di assistenza nella riparazione dei componenti del presente audiometro che sono stati designati da parte del personale di assistenza di Interacoustics come riparabili.
6. Per una sicurezza elettrica massima, spegnere l'alimentazione di un dispositivo connesso alla rete elettrica quando questo non viene utilizzato.
7. Il presente dispositivo non è protetto da penetrazioni di acqua o di altri liquidi. Se si verifica uno sversamento di liquidi, controllare il dispositivo con attenzione prima dell'utilizzo oppure inviarlo in assistenza.
8. Nessun componente dell'apparecchio può venire sottoposto ad assistenza o manutenzione mentre è in uso sul paziente.
9. Non utilizzare l'apparecchiatura se questa mostra segni visibili di danni.

1. Non inserire o utilizzare in nessun altro modo le cuffie a inserimento senza aver prima installato un'oliva da test pulita e non difettosa. Assicurarsi che il gommino o l'oliva siano installati correttamente. Le olive e i gommini sono solo monouso.
2. Il presente apparecchio non è progettato per venire utilizzato in ambienti soggetti a fuoriuscite di liquidi.
3. Il presente apparecchio non è progettato per venire utilizzato in ambienti ricchi di ossigeno o in associazione con agenti infiammabili.
4. Controllare la calibrazione nel caso in cui un componente dell'apparecchio venga esposto a shock o maneggiato in maniera impropria.
5. I componenti contrassegnati come "monouso" sono pensati per essere utilizzati su un unico paziente durante una singola procedura ed è presente un rischio di contaminazione nel caso in cui vengano riutilizzati.
6. Non accendere o spegnere il dispositivo Eclipse mentre questo è connesso a un paziente.
7. Le specifiche per il dispositivo sono valide se questo viene messo in funzione all'interno dei limiti ambientali.
8. Al momento della connessione del dispositivo ai suoi accessori, utilizzare solo l'apposita porta come illustrato nella sezione "Pannello posteriore di Eclipse". Se viene selezionata la porta sbagliata per il trasduttore, il livello di pressione sonora (SPL) dello stimolo non corrisponderà a quello calibrato impostato nell'interfaccia per l'utente e ciò potrebbe causare una diagnosi errata.
9. Per garantire un funzionamento sicuro e misurazioni valide, il dispositivo Eclipse e i suoi accessori devono venire controllati e calibrati almeno una volta all'anno o più di frequente, se così è previsto dai regolamenti locali o se è presente alcun dubbio sul corretto funzionamento del dispositivo Eclipse.
10. Utilizzare solo intensità di stimolo sonoro che siano accettabili per il paziente.
11. Si consiglia di sottoporre i componenti che si trovano a diretto contatto con il paziente (ad esempio, la sonda) a procedure standard di controllo delle infezioni fra pazienti. Consultare la sezione relativa alla pulizia
12. Assicurarsi che il trasduttore destro/sinistro sia connesso al corrispondente orecchio del paziente e che all'interno dell'interfaccia per l'utente sia selezionato il corretto orecchio da testare.



AVVISO

1. Allo scopo di prevenire errori nel sistema, adottare le precauzioni adeguate per evitare l'ingresso nel PC di virus e simili.
2. Utilizzare solo trasduttori calibrati con l'apparecchio effettivamente in uso. Allo scopo di identificare una calibrazione valida, il numero seriale dell'apparecchio viene indicato sul trasduttore.
3. Sebbene il dispositivo adempia i requisiti pertinenti in materia di EMC, è necessario adottare delle precauzioni per evitare che questo venga esposto in maniera non necessaria a campi elettromagnetici provenienti, ad esempio, da telefoni cellulari, ecc. Se il dispositivo viene utilizzato vicino ad altre apparecchiature, è necessario monitorarlo per assicurarsi che non siano presenti interferenze reciproche. Consultare anche le considerazioni relative a EMC nella sezione 11.7.
4. L'utilizzo di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati, fatta eccezione per i trasduttori e i cavi venduti da Interacoustics o dai suoi rappresentanti, può causare un aumento nelle emissioni o una riduzione nell'immunità dell'apparecchiatura. Per un elenco di accessori, trasduttori e cavi che adempiono i requisiti, consultare la sezione 1.3.
5. L'unità LBK15 non è adatta all'esecuzione di un controllo funzionale di ASSR e ABRIS a causa della natura degli algoritmi ASSR. Per una verifica funzionale (rilevamento di falsi esiti di superato), il paziente deve essere connesso a elettrodi in assenza di stimoli (trasduttore disconnesso).
6. Se dovesse verificarsi un incidente grave correlato al dispositivo, informare Interacoustics e l'autorità competente dello Stato Membro in cui l'utente e/o il paziente risiede.

1.10 Malfunzionamento



In caso di malfunzionamento di un prodotto, è importante proteggere pazienti, utenti e altre persone da eventuali danni. Pertanto, se il prodotto ha causato o potenzialmente potrebbe causare dei danni, deve essere rimosso e spostato in un idoneo luogo separato dalle altre apparecchiature.

I malfunzionamenti pericolosi e non pericolosi relativi al prodotto stesso o al suo utilizzo, devono essere riportati immediatamente al distributore da cui è stato acquisito. È necessario includere più dettagli possibili, ad esempio il tipo di danno, il numero di serie del prodotto, la versione del software, gli accessori collegati e qualsiasi altra informazione pertinente.

1.11 Smaltimento del prodotto

Interacoustics si impegna a garantire che i propri prodotti vengano smaltiti in sicurezza quando non è più possibile utilizzarli. Affinché ciò sia possibile, è importante la collaborazione dell'utente. Interacoustics si aspetta pertanto il rispetto delle normative locali sullo smaltimento e la raccolta differenziata delle apparecchiature elettriche ed elettroniche e che il dispositivo non venga smaltito insieme ai rifiuti indifferenziati.

Qualora il distributore offra un programma di reso, utilizzarlo per garantire il corretto smaltimento del dispositivo.



2 Disimballaggio e installazione

2.1 Controllo

Verificare la presenza di danni

Alla ricezione dello strumento, verificare la presenza di tutti i componenti indicati nell'elenco di controllo della spedizione. Controllare visivamente tutti i componenti e verificare l'assenza di graffi o componenti mancanti. Verificare il funzionamento meccanico ed elettrico del contenuto della spedizione. Se l'attrezzatura è difettosa, contattare immediatamente un distributore locale. Conservare i materiali di spedizione per eventuali ispezioni del vettore e richieste di risarcimento all'assicurazione.

Conservare la scatola per le spedizioni future

Lo strumento viene fornito con imballi di spedizione appositamente progettati per i componenti. Conservare gli imballi per le spedizioni future, il reso o l'assistenza.

Procedura di segnalazione e reso

Segnalare immediatamente qualsiasi componente mancante, danneggiato o guasto, dovuti verosimilmente alla spedizione, al fornitore/distributore locale, allegando la fattura, il numero di serie e una descrizione dettagliata del problema. Per informazioni sull'assistenza in loco, contattare il distributore locale. Per restituire il sistema o i componenti in assistenza, inserire tutti i dettagli relativi ai problemi del prodotto nel "**Rapporto di reso**" (Return Report) allegato al presente manuale. È importante indicare tutti i dati noti sul problema nel rapporto di reso, in modo da agevolare i tecnici nella comprensione e risoluzione del problema. Il distributore locale è responsabile del coordinamento di qualsiasi procedura di assistenza/reso e delle relative formalità.











Conservazione

Per conservare lo strumento per un certo periodo di tempo, rispettare le condizioni indicate nella sezione dedicata alle specifiche tecniche.







2.2 Indicazioni

Sull'apparecchio possono essere presenti le seguenti indicazioni:

Simbolo	Spiegazione
	Componenti applicati di Tipo B. Questo simbolo viene utilizzato per i componenti applicati al paziente che richiedono solo una protezione elettrica ordinaria, ad esempio le cuffie.
	Componenti applicati di Tipo BF. Questo simbolo viene utilizzato per i componenti applicati al paziente che richiedono un livello di protezione elettrica maggiore, ad esempio gli elettrodi accoppiati per il paziente.
	Seguire le Istruzioni per l'uso.
 0123	Il marchio CE in combinazione con il simbolo MD indica il rispetto da parte di Interacoustics A/S dei requisiti del regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 allegato I L'approvazione del sistema di qualità viene fornita da TÜV, codice identificativo n. 0123.
	Dispositivo medico
	Anno di produzione.
	Produttore
	Numero di serie
	Numero di riferimento
	Non riutilizzare
I	On (Alimentazione connessa alla rete elettrica).
	L'equipotenzialità viene utilizzata per componenti metallici messi a terra, ad esempio la struttura al di sotto del letto di un paziente. Questo riduce il rumore percepito dal paziente. Utilizzare il cavo di equipotenzialità accluso a Eclipse.



Simbolo	Spiegazione
○	Off (Alimentazione disconnessa dalla rete elettrica).
	Mantenere all'asciutto
	Intervallo di temperatura per il trasporto e l'immagazzinamento
	Limitazioni di umidità per il trasporto e l'immagazzinamento
	Limitazioni di pressione atmosferica per il trasporto e l'immagazzinamento
	Marchio di certificazione ETL
 Interacoustics	Logo aziendale
	RAEE (Direttiva UE) Questo simbolo indica che il prodotto non deve essere smaltito come rifiuto indifferenziato e deve essere conferito presso un centro di raccolta differenziata per il recupero e il riciclaggio.

La presente etichetta si trova sul retro del dispositivo Eclipse.

2.3 Installazione del dispositivo

Quando si connette il dispositivo Eclipse all'alimentazione e al computer è necessario osservare le seguenti avvertenze:

1. Tutti i contatti fra le parti conduttive degli elettrodi o dei loro connettori, incluso l'elettrodo neutro e gli altri componenti conduttivi (compresa la messa a terra), devono essere evitati.

Se necessario, contattare il distributore di zona per acquistare un isolatore ottico USB.



1. Evitare qualsiasi confusione di cavi, come ad esempio il mescolamento del cavo USB o di alimentazione, ecc. con il cavo dell'elettrodo o del preamplificatore utilizzato per il sistema EP.
2. Gli schemi seguenti indicano come fare in modo che Eclipse venga installato correttamente e che la sicurezza del paziente venga salvaguardata.

Gli schemi seguenti indicano come fare in modo che Eclipse venga installato correttamente e che la sicurezza del paziente venga salvaguardata.

Eclipse con numero seriale 8507420 o superiore presenta una sicurezza medica integrata presso la presa di alimentazione di Eclipse, la porta USB e la porta In/Out del Trigger.

Non è necessario connettere un ulteriore trasformatore di sicurezza allo scopo di preservare la sicurezza del paziente.

Eclipse adempie i requisiti di sicurezza di IEC 60601-1:2012

Fig.1: Eclipse è alimentato dalla rete elettrica ed è connesso con un cavo USB standard a un computer portatile alimentato tramite batteria o rete elettrica.

Fig.2: Eclipse è alimentato dalla rete elettrica ed è connesso a un computer tramite un cavo USB. Il computer può essere collegato ad altri dispositivi pur continuando a preservare la sicurezza del paziente.

In caso di dubbio, consultare uno specialista in materia di sicurezza dei dispositivi medici.



ATTENZIONE

La presa separabile consente di disconnettere in maniera sicura il dispositivo dalla rete. Non posizionare lo strumento in modo tale da rendere difficile lo sgancio della spina di alimentazione.

2.3.1 Messa a terra del lettino o della sedia del paziente

Il connettore di messa a terra sul retro di Eclipse può essere utilizzato per ridurre ulteriormente i rumori nell'ambiente di test durante la valutazione dei potenziali evocati.

1. Svitare il bullone del connettore di messa a terra presente sul retro di Eclipse.
2. Fissare ad anello l'estremità del cavo di messa a terra attorno alla vite metallica e riposizionare il bullone.



3. Attaccare il morsetto all'altra estremità del cavo al lettino o alla sedia per il paziente utilizzata durante la valutazione dei potenziali evocati. Assicurarsi che il morsetto sia connesso a una parte metallica conduttiva (non verniciata) come una vite o un bullone del lettino o della sedia.

In caso di dubbio, consultare uno specialista in materia di sicurezza dei dispositivi medici.



2.3.2 Pannello posteriore di Eclipse



Posizione:	Simbolo:	Funzione:
1	Power (Alimentazione)	Accensione/Spegnimento
2	Alimentazione di rete	Presa per l'alimentazione, 100-240 V~50-60 Hz
3		Connessione per equipotenzialità, consultare il capitolo Contrassegni.
4	USB/PC	Connettore per il cavo USB da collegare al PC
5	Trigger In/Out (Input/Output del trigger)	Connettore per l'input/output del trigger Ad esempio, per la valutazione eABR (impianto cocleare), ecc.
6	Talk Forward	Connettore per il microfono di Talk Forward o per il microfono ambientale
7	OAE	Connettore per la sonda OAE Nota: la sonda OAE è pensata solo per Eclipse! La calibrazione è conservata su Eclipse.
8	Patient Resp. (Risposta del paziente)	Connettore per il tasto di risposta del paziente
9	Bone (Osseo)	Connettore per il conduttore osseo o per l'altoparlante
10	Right (Destra)	Connettore per cuffia o auricolare destro
11	Left (Sinistra)	Connettore per cuffia o auricolare sinistro
12	Preamp. (Preamplificatore)	Connettore per il preamplificatore



2.3.3 Pannello anteriore di Eclipse



Posizione:	Simbolo:	Funzione:
1	Indicazione di alimentazione	Acceso – spia blu. Spento – spia spenta.

2.3.4 Tasti del preamplificatore



Il preamplificatore viene utilizzato per i moduli ABRIS, EP15, EP25, VEMP, ASSR e Aided. Per ulteriori informazioni sul suo utilizzo, consultare il capitolo relativo ai vari moduli.

Posizione:	Simbolo:	Funzione:
1	Manopola	Manopola utilizzata per determinare l'impedenza dell'elettrodo di superficie.
2	LED	Le spie verdi o rosse indicano l'impedenza dell'elettrodo.
3	Tasto	Premere il tasto IMP per selezionare la modalità di impedenza. Il tasto lampeggia in blu quando questa modalità è selezionata.



2.4 Installazione del software

2.4.1 Informazioni utili prima di avviare l'installazione

1. È necessario avere diritti di amministratore per il computer su cui si desidera installare il software per il modulo Eclipse.
2. NON connettere il dispositivo Eclipse al computer prima di aver installato il software!

AVVISO

1. Interacoustics non fornisce alcuna garanzia sul funzionamento del sistema nel caso in cui venga installato qualsiasi altro software di terze parti, fatta eccezione per OtoAccess® Database oppure Noah 4.10 o successivo.

2.4.2 Requisiti minimi del PC

Eclipse è un dispositivo medico che deve essere utilizzato assieme a un PC che abbia determinate specifiche minime.

- Core i5 di 8^a generazione o superiore
- 16 GB di RAM o più
- Disco fisso con almeno 10 GB di spazio libero (è consigliato un disco a stato solido SSD).
- È consigliata una risoluzione minima dello schermo di almeno 1280x1024 pixel
- Scheda grafica compatibile con DirectX 11.x (è consigliata una scheda Intel/NVidia)
- Una porta USB versione 1.1 o superiore

AVVISO: per una protezione dei dati ottimale, devi adeguarti a tutti i seguenti punti:

1. Devi utilizzare sistemi operativi supportati da Microsoft
2. Devi verificare che ai sistemi operativi vengano applicate le patch di sicurezza
3. Devi abilitare la crittografia dei database
4. Devi usare account utente e password individuali
5. Devi disporre di un accesso fisico e di rete sicuro ai computer dotati di archiviazione dei dati locale
6. Devi utilizzare software antivirus, firewall e anti-malware aggiornati
7. Devi implementare una politica di backup appropriata
8. Devi implementare adeguati criteri di conservazione dei registri
9. Assicurarsi di modificare le password di amministrazione predefinite

Sistemi operativi supportati

- Microsoft Windows® 10 a 32 bit e a 64 bit
- Microsoft Windows® 11 a 32 bit e a 64 bit

Windows® è un marchio registrato di Microsoft Corporation negli Stati Uniti e in altri paesi.

Importante: assicurarsi di aver installato i service pack più recenti e gli aggiornamenti più importanti per la versione di Windows® in esecuzione.

AVVISO L'uso di sistemi operativi privi del supporto software e di sicurezza di Microsoft aumenterà il rischio di contrarre virus e malware, con conseguenti possibilità di guasti, perdita e furto e uso improprio dei dati.

Interacoustics A/S non può essere considerata responsabile dei dati dell'utente. Alcuni prodotti di Interacoustics A/S supportano o possono funzionare con sistemi operativi non supportati da Microsoft. Interacoustics A/S consiglia di usare sempre sistemi operativi supportati da Microsoft e completamente aggiornati da un punto di vista della sicurezza.



2.4.3 Occorrente:

1. USB del software per i moduli di Eclipse
2. Cavo USB
3. Dispositivo Eclipse

Per utilizzare il software con un database (ad esempio, Noah 4 oppure OtoAccess® Database), verificare che il database sia installato prima di installare il software Eclipse Suite. Seguire le istruzioni fornite dal produttore per installare il database necessario.

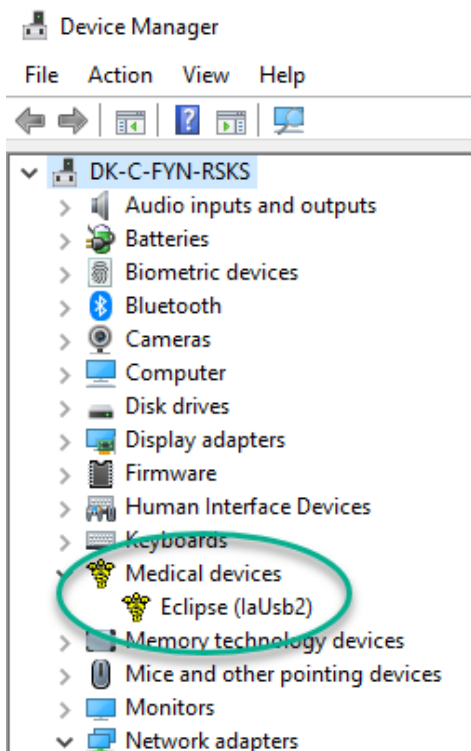
2.4.4 Installazione del software

1. Inserire il USB di installazione e seguire i passaggi visualizzati sullo schermo per installare il software per i moduli di Eclipse. Cliccare su **Start (Avvio)**, **My Computer (Computer)** e poi cliccare due volte sul lettore USB per visualizzare i file contenuti nel USB di installazione. Cliccare due volte sul file **setup.exe** per avviare l'installazione.
2. Si verrà guidati lungo il processo di installazione. Seguire i suggerimenti che compaiono nelle finestre di dialogo.
3. Durante l'installazione, è possibile che venga richiesto di installare i protocolli predefiniti, i fattori di correzione, i dati normativi, i modelli di rapporto e stampa o elementi di impostazione generale. Accettare i suggerimenti per assicurare che vengano applicate le impostazioni predefinite più aggiornate.
4. Leggere e accettare qualsiasi limitazione di responsabilità mostrata per installare il software.
5. La finestra di dialogo dell'impostazione indica quando l'installazione è completa. Cliccare su **Close (Chiudi)** per terminare l'installazione.
6. Consultare le istruzioni per l'uso di Eclipse per configurare il modulo Eclipse installato in modo che venga eseguito in associazione a OtoAccess® Database o Noah 4.

2.4.5 Installazione del driver

Ora che il modulo Eclipse è installato, è necessario installare il driver per Eclipse.

1. Connettere Eclipse al PC tramite USB mettendo in atto i requisiti di sicurezza delineati nelle sezioni precedenti e accendere Eclipse.
2. Il sistema individua automaticamente il nuovo dispositivo e una finestra pop-up che compare sulla barra delle applicazioni accanto all'orologio segnala che il driver è installato e il dispositivo è pronto per l'uso.
3. Per controllare che il driver sia stato installato correttamente, andare su **Device Manager (Gestione dei dispositivi)** e verificare che Eclipse compaia sotto Medical Devices (Dispositivi medici).



2.4.6 Ripristino nel software delle impostazioni predefinite in fabbrica

Seguire le istruzioni di installazione del software utilizzando il USB di installazione dei moduli di Eclipse pertinenti per ripristinare i protocolli predefiniti in fabbrica. Non è necessario disinstallare il software prima di eseguire questa operazione.

2.4.7 Installazione di un pacchetto linguistico

Dopo aver installato un modulo software per Eclipse, è possibile installare un pacchetto linguistico per modificare la lingua da inglese a quella desiderata.

Inserire il USB di installazione e seguire i passaggi visualizzati sullo schermo per installare il software per i moduli di Eclipse. Se la procedura di installazione non parte automaticamente, cliccare su Avvio e poi su Computer. Cliccare due volte sul lettore USB per visualizzare i file contenuti nel USB di installazione. Cliccare due volte sul file setup.exe per avviare l'installazione.

Le seguenti lingue sono disponibili sul USB dei rispettivi moduli di Eclipse:

EP15	EP25	VEMP	ASSR	ABRIS	DPOAE	TEOAE
Tedesco	Tedesco	Tedesco	Tedesco	Tedesco	Tedesco	Tedesco
Francese	Francese	Francese	Francese	Francese	Francese	Francese
Spagnolo	Spagnolo	Spagnolo	Spagnolo	Spagnolo	Spagnolo	Spagnolo
Italiano	Italiano	Italiano	Italiano	Italiano	Italiano	Italiano
Russo	Russo	Russo	Russo	Russo	Russo	Russo
Polacco	Polacco	Polacco	Polacco	Polacco	Polacco	Polacco
Portoghese	Portoghese	Portoghese	Portoghese	Portoghese	Portoghese	Portoghese
Cinese	Cinese	Cinese	Cinese	Cinese	Cinese	Cinese
Giapponese	Giapponese	Giapponese	Giapponese	Giapponese	Giapponese	Giapponese
Turco	Turco	Turco	Turco	Turco	Turco	Turco
Coreano	Coreano	Coreano			Coreano	Coreano
Lettone	Lettone	Lettone				



EP15	EP25	VEMP	ASSR	ABRIS	DPOAE	TEOAE
Slovacco Ucraino Greco Svedese Ceco	Slovacco Ucraino Greco Svedese Ceco	Slovacco Ucraino Greco Svedese Ceco				



2.5 Modalità di lettura

I moduli software di Eclipse si avviano automaticamente in modalità di lettura se il programma viene eseguito senza una chiave di licenza valida o se non c'è un dispositivo connesso. Quando il sistema è in modalità di lettura, non è possibile effettuare alcuna registrazione. Tuttavia, è possibile visualizzare e modificare le registrazioni salvate.

2.6 Licenza

Ciascun modulo software di Eclipse e, in alcuni casi, i test all'interno dei moduli sono concessi ad una licenza. Se si desidera aggiungere ulteriori moduli o test al proprio sistema, contattare il distributore di zona e comunicare il numero seriale di Eclipse, il numero seriale DSP e la chiave di licenza attuale per lo strumento.

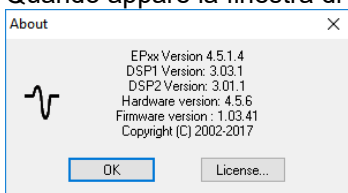
2.6.1 Numero seriale di Eclipse

Il numero seriale del dispositivo Eclipse si trova al di sotto dello strumento.

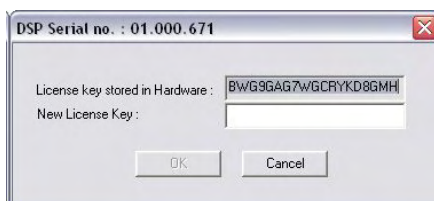
2.6.2 Numero seriale DSP e chiave di licenza

Il numero seriale DSP e la chiave di licenza dei vari moduli sono accessibili all'interno del software.

1. Avviare il modulo software in questione e cliccare su **Help (Aiuto) | About (A proposito)** a partire dal menù principale.
2. Quando appare la finestra di dialogo, cliccare sul tasto **License (Licenza)**.



3. La finestra di dialogo relativa alla licenza contiene nell'intestazione il numero seriale DSP e, inoltre, la chiave di licenza conservata in precedenza e un campo in cui è possibile immettere la nuova chiave di licenza fornita dal distributore.



Il tasto **OK** diventa attivo quando il campo della chiave di licenza è stato compilato.

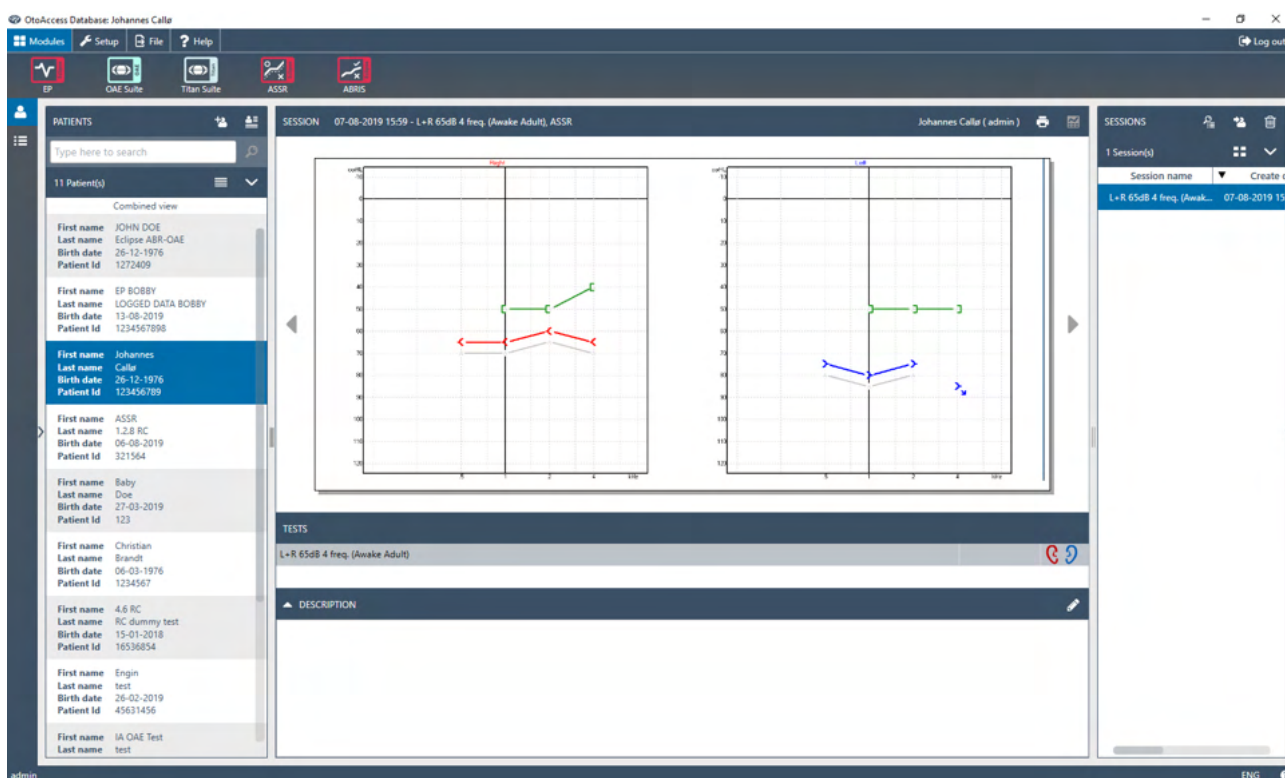


2.7 Avvio da OtoAccess® Database

Assicurarsi che Eclipse sia acceso e connesso prima di aprire il modulo software. Se il dispositivo non viene rilevato, è possibile aprire il modulo Eclipse selezionato ma il test non verrà avviato fino a quando il dispositivo non viene rilevato.

Per avviare da OtoAccess® Database:

1. Aprire OtoAccess® Database
2. Selezionare il paziente su cui si desidera lavorare evidenziandolo in blu
3. Se il paziente non è ancora elencato:
 - premere l'icona **Add a New Patient (Aggiungi un nuovo paziente)**.
 - compilare almeno i campi obbligatori contrassegnati da una freccia.
 - salvare le informazioni sul paziente premendo l'icona **Save (Salva)**.
4. Cliccare due volte sul modulo desiderato per avviare il test.



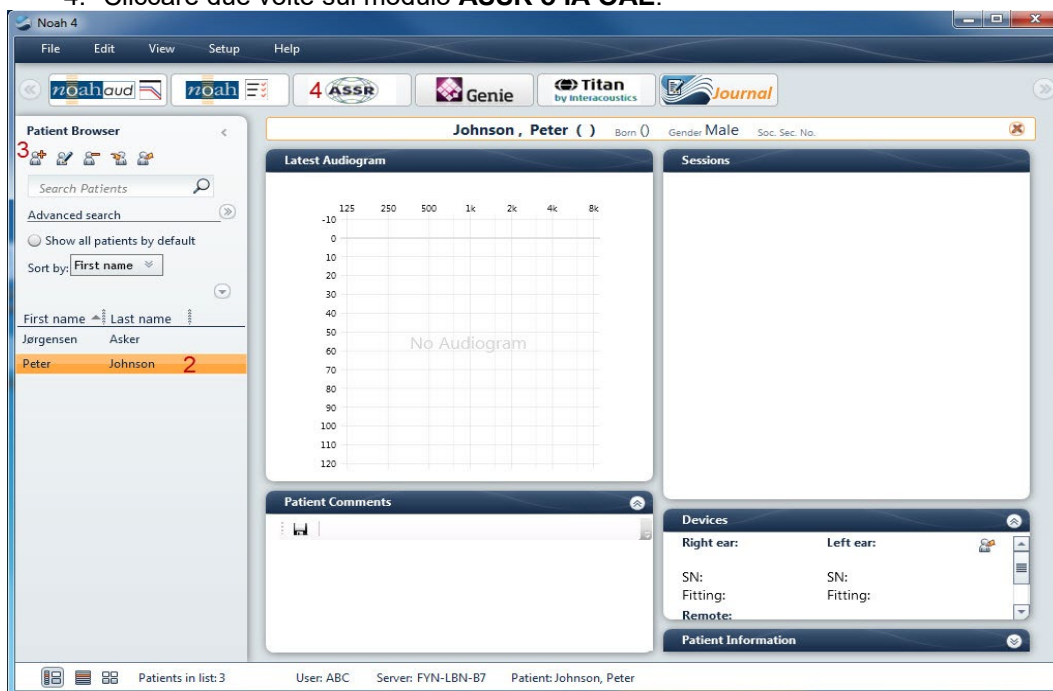
2.7.1 Configurazione del modulo in OtoAccess® Database

Quando si lavora con Interacoustics OtoAccess® Database, consultare le istruzioni per l'uso del database.



2.8 Avvio da Noah (solo ASSR o IA OAE suite)

1. Aprire NOAH
2. Selezionare il paziente su cui si desidera lavorare evidenziandolo in arancione
3. Se il paziente non è ancora elencato:
 - cliccare sul tasto **Add a New Patient (Aggiungi un nuovo paziente)**
 - compilare tutti i campi richiesti
 - salvare i dettagli del paziente cliccando sul tasto **OK**.
4. Cliccare due volte sul modulo **ASSR o IA OAE**.



Per ulteriori istruzioni in merito al funzionamento in associazione con il database Noah, consultare il Manuale operativo di Noah.



3 Istruzioni per il funzionamento di EP15/EP25



1. Tutti i contatti fra le parti conduttive degli elettrodi o dei loro connettori, incluso l'elettrodo neutro e gli altri componenti conduttivi (compresa la messa a terra), devono essere evitati.
2. Controllare l'impostazione prima della registrazione e verificare che verrà utilizzato il tipo corretto di stimolo sonoro, di livello, di filtraggio e di finestra di registrazione in quanto un altro operatore potrebbe aver cambiato o cancellato le impostazioni del protocollo. Durante la registrazione, i parametri dello stimolo sono visibili sull'interfaccia per l'utente.
3. Se il sistema non è stato utilizzato per un periodo di tempo considerevole, l'operatore deve controllare i trasduttori (ad esempio, verificare che i tubicini in silicone delle Cuffie non presentino crepe) e gli elettrodi (ad esempio, controllare la data di scadenza degli elettrodi monouso e verificare che i cavi non presentino danni) allo scopo di accertare che il sistema sia pronto all'avvio del test e sia in grado di offrire risultati accurati.
4. È consentito utilizzare solo gel per elettrodi da encefalografia. Seguire le istruzioni del produttore per quanto riguarda l'utilizzo del gel.
5. La presenza di acufene, iperacusia o di altre sensibilità a rumori acuti può rendere la valutazione controindicata se vengono utilizzati stimoli a elevata intensità.

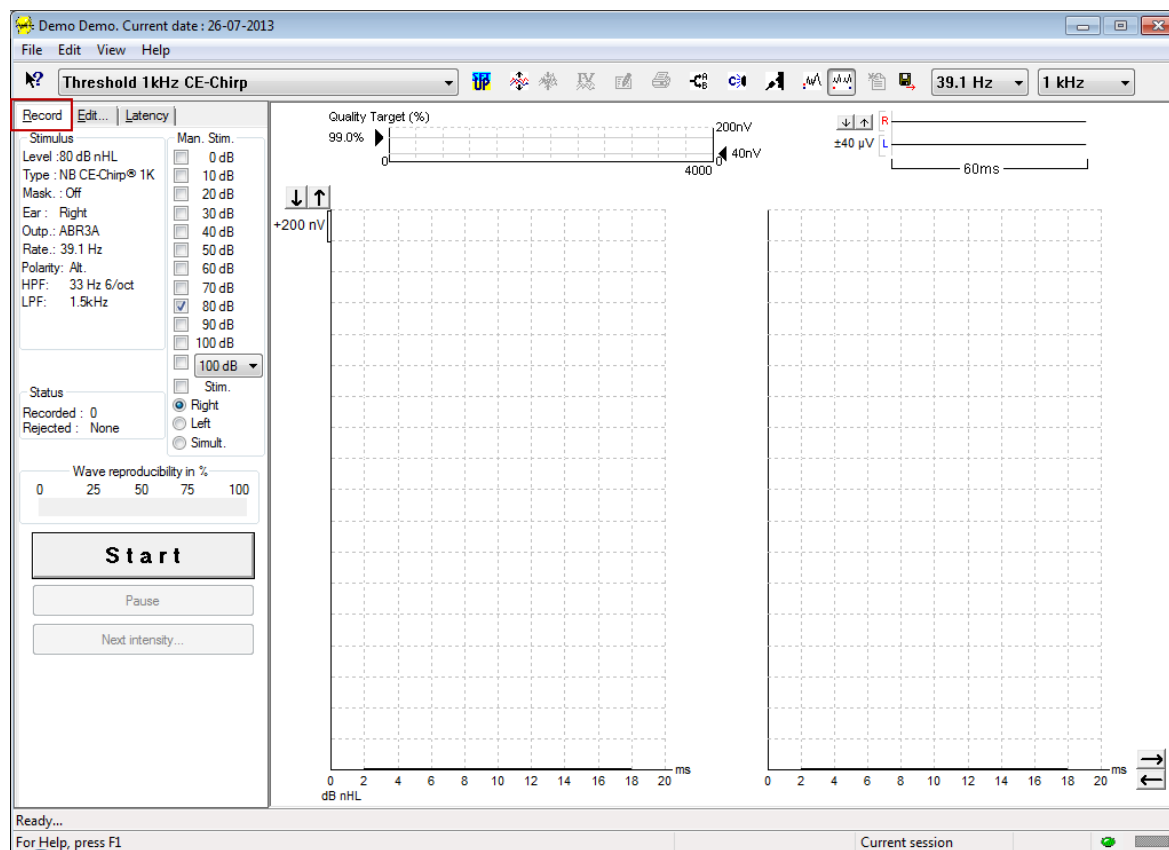
AVVISO

1. Il sistema Eclipse è composto da una scheda ingresso a due canali che consente all'utente di creare misurazioni per entrambe le orecchie senza invertire gli elettrodi.
2. Se i muscoli del paziente sono tesi, in particolare nella regione del collo, della nuca e delle spalle, la qualità delle registrazioni potrebbe essere scarsa o completamente insufficiente. In tal caso, è necessario spiegare al paziente che deve rilassarsi e poi riprendere il test una volta che i muscoli non sono più contratti. Questa indicazione non è valida per i test VEMP (potenziale miogenico vestibolare evocato) in cui si richiede al paziente di contrarre determinati muscoli.
3. I filtri digitali del sistema EP possono aiutare in parte l'operatore a filtrare un segnale indesiderato.
4. Può essere utile per l'operatore controllare la barra Raw EEG (EEG grezzo) e modificare i filtri del preamplificatore che si trovano nelle impostazioni automatiche dei protocolli allo scopo di migliorare la qualità della misurazione. I filtri possono essere modificati prima o durante la registrazione.



3.1 La scheda Record (Registra)

La sezione seguente descrive gli elementi della scheda **Record (Registra)**. Alcune funzioni sono disponibili anche nella scheda **Edit (Modifica)**.



3.1.1 Elementi del menù principale

File Edit View Help

Il menù **File** consente di accedere alle opzioni **System Setup (Impostazioni di sistema)**, **Print All Pages (Stampa tutte le pagine)**, **Print Preview (Anteprima di stampa)**, **Print Setup (Impostazioni di stampa)** ed **Exit (Esci)**.

Il menù **Edit (Modifica)** consente di accedere alle opzioni **Delete Waveform Marker (Cancella il marcatore della forma d'onda)** e **Delete Waveform Markers on All Curves (Cancella i marcatori della forma d'onda su tutte le curve)**.

1. Cliccare su **Delete Waveform Marker (Cancella il marcatore della forma d'onda)** per cancellare un determinato marcatore della forma d'onda sulla curva selezionata.
2. Cliccare su **Delete Waveform Markers on All Curves (Cancella i marcatori della forma d'onda su tutte le curve)** per cancellare tutti i marcatori della forma d'onda sulla curva selezionata.

Il menù **View (Visualizza)** consente di accedere alle opzioni di visualizzazione della forma d'onda.

1. Cliccare su **Left (Sinistra)** per visualizzare sullo schermo solo le curve registrate per l'orecchio sinistro (Alt+V+L).
2. Cliccare su **Right (Destra)** per visualizzare sullo schermo solo le curve registrate per l'orecchio destro (Alt+V+R).
3. Cliccare su **Both L & R (Entrambi)** per visualizzare sullo schermo le curve registrate per entrambe le orecchie (Alt+V+B).
4. Cliccare su **Show Cursor (Mostra il cursore)** per abilitare la funzione del cursore.



Il menù **Help (Aiuto)** consente di accedere alle opzioni **Help Topics (Guida)** e ad **About... (A proposito...)**

1. Cliccare su **Help Topics (Guida)** per un elenco completo degli argomenti affrontati nel Manuale operativo.
2. Cliccare su **About... (A proposito...)** per consultare informazioni relative a versione del software, DSP1, DSP2, versione dell'apparecchio e versione del firmware.

3.1.2 Aiuto elettronico



Cliccare sull'icona Electronic Help (Aiuto elettronico) e poi puntare e cliccare su un elemento su cui si desidera ricevere maggiori informazioni. Se è disponibile un aiuto contestuale, si apre una finestra che fornisce le informazioni pertinenti.

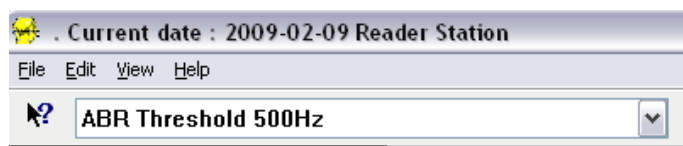
Utilizzare l'icona  all'interno delle finestre di dialogo.

3.1.3 Visualizzazione della cronologia delle sessioni

Utilizzare i tasti PagSu e PagGiù sulla tastiera per passare da una sessione della cronologia all'altra.

Quando si aprono delle sessioni specifiche a partire dall'agenda del database, la funzione PagSu e PagGiù non è disponibile.

3.1.4 Selezione del protocollo



Selezionare un protocollo di test dal menù a tendina.

3.1.5 Impostazioni temporanee



L'icona Temporary Setup (Impostazioni temporanee) consente di effettuare modifiche temporanee sul protocollo selezionato. Le modifiche saranno valide solo per la sessione di test corrente. I protocolli modificati presentano un asterisco (*) accanto al nome del protocollo.

3.1.6 Ridisposizione delle curve



Cliccare sull'icona Rearrange Curves (Ridisponi le curve) per visualizzare le curve in maniera equidistante.



3.1.7 Raggruppamento delle forme d'onda



L'icona Group Waveforms (Raggruppa le forme d'onda) raggruppa automaticamente e sovrappone le forme d'onda che presentano parametri identici (ad esempio, i livelli di stimolazione). Affinché le forme d'onda vengano raggruppate, devono presentare parametri identici.

3.1.8 Reportistica



L'icona Report (Rapporto) apre l'editor dei rapporti che consente di selezionare un modello di rapporto precompilato oppure di modificare o scrivere un nuovo rapporto per la sessione selezionata.

3.1.9 Stampa



L'icona Print (Stampa) consente di stampare un rapporto per la sessione selezionata. Il numero di pagine stampate può variare a seconda della selezione in **Printer Layout Setup (Impostazioni della disposizione di stampa)**.

3.1.10 Visualizzazione delle curve A-B



L'icona A-B Curve (Curva A-B) permette di visualizzare le curve A e B per la forma d'onda selezionata. Grazie alla stimolazione a polarità alternata, la curva A trattiene tutti gli sweep di rarefazione, mentre la curva B trattiene tutti gli sweep di condensazione.

3.1.11 Visualizzazione della curva controlaterale



L'icona Contra Curve (Curva controlaterale) visualizza la forma d'onda controlaterale per la forma d'onda selezionata.

3.1.12 Talk Forward



L'icona Talk Forward attiva il microfono di Talk Forward. Quando questa funzione è attiva, il test viene interrotto. L'opzione di Talk Forward non è disponibile all'interno della scheda Edit (Modifica).

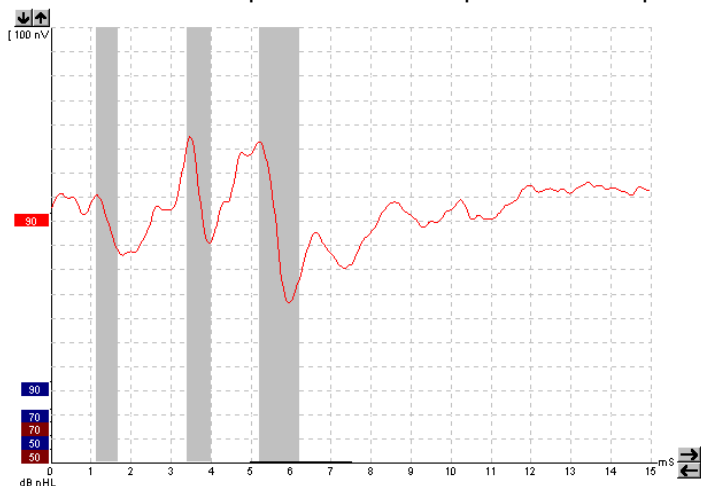


3.1.13 Visualizzazione di una curva singola



L'icona Single Curve (Curva singola) visualizza solo la curva selezionata sullo schermo in una visualizzazione a schermo unico che consente una più semplice valutazione visiva. Per visualizzare le altre curve registrate, utilizzare il tasto TAB o cliccare due volte sull'etichetta di una curva nascosta. Cliccare di nuovo sull'icona per visualizzare tutte le curve registrate nella visualizzazione a schermo unico.

In Single Curve Mode (Modalità a curva singola), è anche possibile visualizzare gli intervalli di latenza per la curva selezionata dopo aver attivato l'opzione nelle impostazioni.

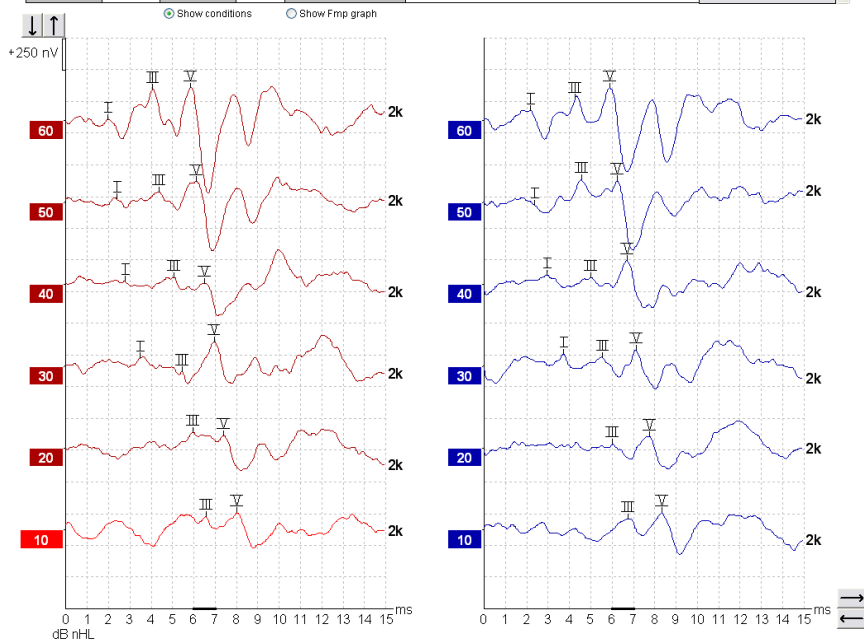


3.1.14 Visualizzazione a schermo diviso



La funzione Split Screen (Schermo diviso) consente di visualizzare le forme d'onda Right (Destra) e Left (Sinistra) su due lati diversi dello schermo.

Measured	2000	Masking	Off	Wave repro.	0 %	LP	N/A	HP	N/A
Rejected	1%	Stim./Sec	21.1	Residual noise	---	Fmp	---		
Gain	±40 µV	Headset	ABR3A	Polarity	Burst,2K	Rarefaction			





3.1.15 Salvataggio e apertura di una nuova sessione



L'icona Save & New (Salva e apri una nuova sessione) salva la sessione di test corrente e apre una nuova sessione senza chiudere il test. Se non è stato registrato alcun dato, la sessione non viene salvata. Quando si modifica una sessione della cronologia, la data della sessione non viene mai modificata nel database in quanto questa si riferisce alla data della registrazione.

3.1.16 Aggiunta alla sessione corrente



L'icona di aggiunta alla sessione corrente consente di importare un identico protocollo con dati di sessione nella sessione corrente, per consentire di riprendere il test in un altro giorno.

3.1.17 Salvataggio e uscita



L'icona Save & Exit (Salva ed esci) salva la sessione di test corrente ed esce dal software. Se non è stato registrato alcun dato, la sessione non viene salvata.

Quando si modifica una sessione della cronologia, la data della sessione non viene mai modificata nel database in quanto questa si riferisce alla data della registrazione.

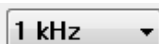
Per uscire senza salvare, cliccare sulla X rossa presente nell'angolo in alto a destra dello schermo.

3.1.18 Selezione del rapporto di stimolo



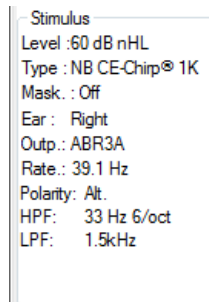
Selezionare un diverso rapporto di stimolo dal menù a tendina.

3.1.19 Selezione della frequenza



Selezionare una diversa frequenza di stimolo dal menù a tendina.

3.1.20 Finestra dello stimolo



La finestra Stimulus (Stimolo) visualizza i parametri dello stimolo per la curva in registrazione: Stimulus Level (Livello di stimolo), Stimulus Type (Tipo di stimolo), Masking On/Off (Mascheramento attivo/disattivo), Test Ear (Orecchio testato), Transducer (Trasduttore), Stimulus Rate (Frequenza di ripetizione dello stimolo), Stimulus Polarity (Polarità dello stimolo), High Pass Filter (Filtro passa alto) e Low Pass Filter (Filtro passa basso).



3.1.21 Finestra di stimolazione manuale

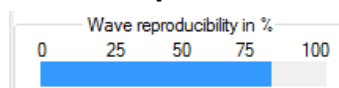
Nella finestra Manual Stimulus (Stimolo manuale) sono disponibili le opzioni seguenti

1. Stimulus Intensity (Intensità dello stimolo) – Prima dell'avvio di un test, è necessario selezionare un'intensità dello stimolo a meno che il protocollo selezionato non sia automatico e non presenti dunque uno stimolo predefinito. Il tasto Start (Avvio) non si attiva fino a quando non viene selezionata un'intensità dello stimolo. È possibile selezionare più di una intensità prima e durante la registrazione. L'intensità maggiore viene presentata per prima. Utilizzare il tasto Next Intensity (Intensità successiva) per passare all'intensità successiva senza interrompere il test.
2. Stimulate (Stimola) – Il tasto Stimulate (Stimola) presenta al paziente uno stimolo dell'intensità selezionata prima di avviare il test. Questa opzione è utile quando si utilizza Advanced EEG (EEG avanzato).
3. Test Ear (Orecchio testato) – Selezionare Right (Destro), Left (Sinistro) o Simultaneous (Simultaneo). Quando si seleziona la modalità simultanea, sullo schermo viene visualizzata in nero una sola forma d'onda combinata.

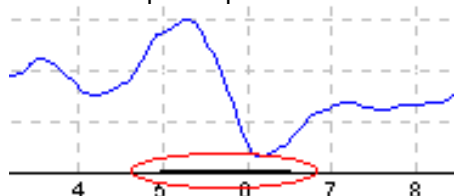
3.1.22 Finestra di stato

La finestra Status (Stato) mostra il numero di sweep registrati (accettati) e quello di sweep rifiutati sotto forma di percentuale.

3.1.23 Riproducibilità della forma d'onda



Durante la valutazione, le risposte vengono assegnate alternativamente al buffer A e al buffer B (consultare Visualizzazione delle curve A-B). L'indicatore della riproducibilità della forma d'onda mostra un calcolo automatico della correlazione (somiglianza) fra le due curve nell'intervallo di tempo specifico indicato dalla linea nera spessa presente sulla scala temporale.



L'intervallo di tempo per il calcolo della riproducibilità della forma d'onda può essere regolato (per posizione o intervallo di tempo) nelle impostazioni del protocollo oppure trascinando la linea nera spessa a ciascuna estremità oppure facendola scorrere con il mouse in avanti o indietro sulla scala temporale. La riproducibilità della forma d'onda viene ricalcolata immediatamente sulla base del nuovo intervallo di tempo o posizione.

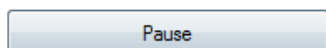


3.1.24 Avvio e interruzione



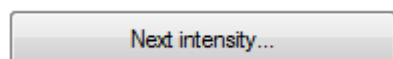
I tasti Start (Avvio) e Stop vengono utilizzati per avviare e fermare la sessione. Il tasto Start (Avvio) diventa Stop quando si inizia una registrazione.

3.1.25 Pausa



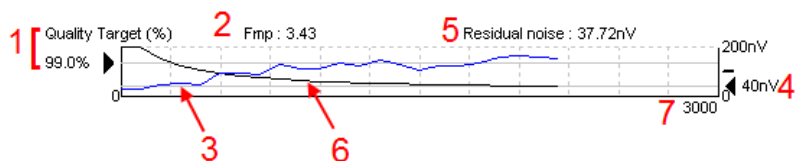
Il tasto Pause (Pausa) diventa attivo dopo l'inizio del test. Questo tasto permette di mettere in pausa il test. Lo stimolo continua a essere presentato ma non si verifica alcuna misurazione.

3.1.26 Intensità successiva



Utilizzare il tasto Next Intensity (Intensità successiva) per avviare la valutazione dell'intensità successiva selezionata nella finestra Manual Stimulus (Stimolo manuale).

3.1.27 Grafico Fmp e rumore residuo



L'Fmp & Residual Noise Graph (Grafico Fmp e rumore residuo) fornisce informazioni sulla qualità della curva selezionata.

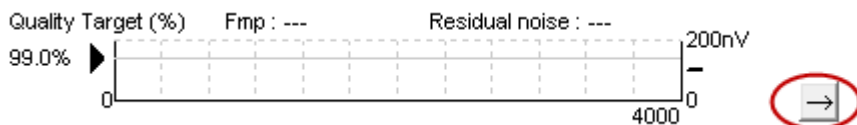
1. Il Quality Target (Obiettivo di qualità) espresso in percentuale (ad esempio, 99,0%) e la linea grigia orizzontale che parte dalla freccia nera indicano l'obiettivo di qualità della risposta e sono collegate al valore Fmp. Lo scopo è fare in modo che la curva Fmp incontri la linea grigia orizzontale.
2. Il valore Fmp viene calcolato e visualizzato durante la valutazione ed è disponibile per le curve raccolte dopo il test.
3. La curva Fmp (in rosso o in blu a seconda dell'orecchio testato) indica lo sviluppo della sicurezza della risposta nel corso del test.
4. La freccia nera e il valore espresso in nV (ad esempio, 40 nV), indicano il Residual Noise Target (Obiettivo di rumore residuo).
5. Il valore del Residual Noise (Rumore residuo) viene calcolato e visualizzato durante la valutazione ed è disponibile per le curve raccolte dopo il test.
6. La Residual Noise Curve (Curva del rumore residuo) in nero indica il cambiamento nel livello di rumore residuo nel corso del test.
7. Il numero di sweep selezionati per la valutazione è riportato.

L'efficienza del metodo utilizzato per la determinazione del livello di rumore residuo è descritta nel seguente articolo:

Elberling, C., & Don, M. (1984). Quality estimation of average auditory brainstem responses. *Scand Audiol*, 13, 187-197.

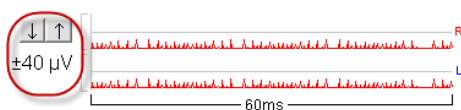


3.1.28 Estensione del numero di sweep o delle medie



Cliccare sulla freccia che si trova accanto all'Fmp & Residual Noise Graph (Grafico Fmp e rumore residuo) per aumentare il numero di sweep durante il test.

3.1.29 EEG grezzo



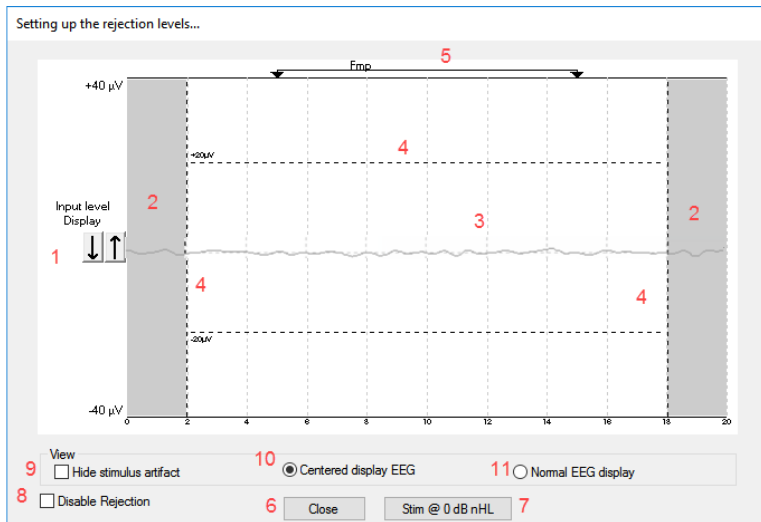
Il grafico Raw EEG (EEG grezzo) visualizza l'EEG grezzo in corso. Quando le curve sono nere, l'EEG grezzo è all'interno del livello di rifiuto impostato. Quando le curve diventano rosse, la risposta registrata verrà rifiutata dal momento che l'EEG grezzo supera i limiti di rifiuto impostati.

Il livello di rifiuto può essere regolato cliccando sulle frecce presenti a sinistra della curva dell'EEG grezzo. Le frecce sono nascoste durante il test e non è possibile cambiare il livello di rifiuto a partire da questa schermata.

3.1.30 EEG avanzato

Cliccare due volte sul grafico Raw EEG (EEG grezzo) per aprire il grafico Advanced EEG (EEG avanzato).

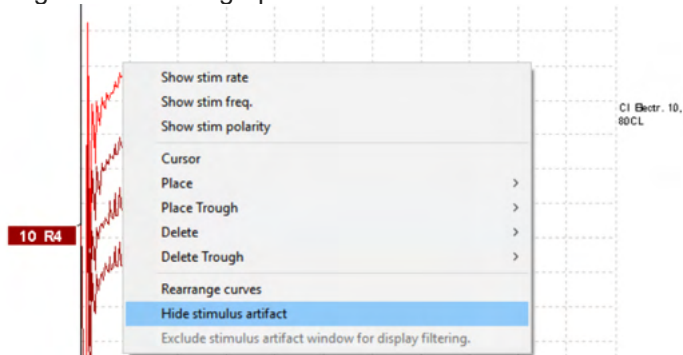
1. Regolare la visualizzazione del livello di rifiuto utilizzando le frecce.
2. L'area grigia indica l'area per cui il rifiuto è stato disabilitato.
3. L'area bianca indica l'area in cui può verificarsi un rifiuto.
4. Trascinare le linee orizzontali tratteggiate per specificare il segnale EEG da picco a picco prima che si verifichi il rifiuto.
5. Indica l'intervallo su cui viene calcolato l'Fmp. Non è possibile disabilitare il rifiuto all'interno dell'intervallo di calcolo.
6. Cliccare su **Close (Chiudi)** per chiudere la finestra Advanced EEG (EEG avanzato).
7. Per attivare lo stimolo, cliccare su **Stim @ 0 dB nHL (Stimolo a 0 dB nHL)** o **premere un livello diverso a sinistra nel pannello di controllo.**
8. Per disabilitare completamente il rifiuto
9. Se cliccato, Hide stimulus artefact (Nascondi l'artefatto dello stimolo) fa comparire una linea nera più spessa all'inizio della forma d'onda. Modificare la tempistica trascinando il mouse sul bordo delle linee. Hide stimulus artefact (Nascondi l'artefatto dello stimolo) mostra una linea piatta e pertanto è possibile nascondere anche un artefatto grande.
10. Centrare l'EEG sulla linea di base 0 uV.
11. Mostrare la visualizzazione EEG normale.



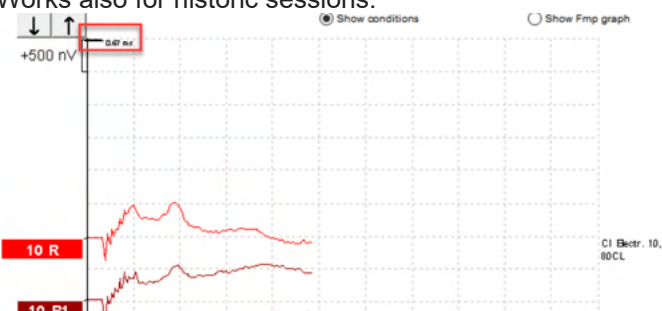
3.1.31 Nascondi artefatto dello stimolo

Use the option to “Hide stimulus artifact” on the collected waveform by:

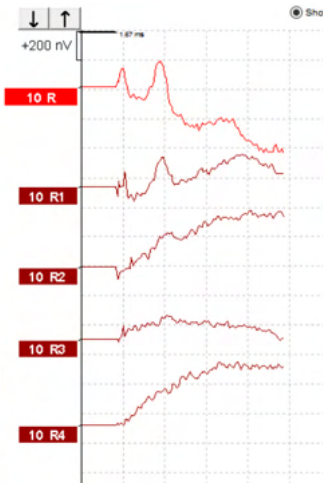
1. A right click on the graph and choose “Hide stimulus artifact”.



2. At the top of the graph (see below picture) a small black line appears with the actual timing for hiding the artifact (all waveforms in once).
3. Point with the mouse at the black line end and the mouse symbol is changing for user edition, click and drag the line for less or more hiding stimulus artifact function. Works also for historic sessions.

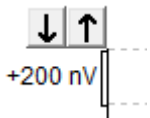


4. This helps e.g. to remove unwanted disturbing large artifacts from CI or BC stimulators.
5. E.g. helpful in eABR recordings, making an easier overview with the large artifact hidden, see below picture.



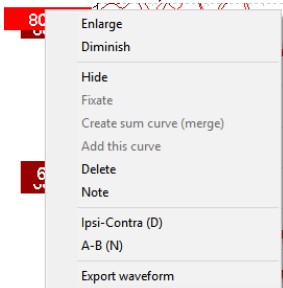
Right click and choose “Hide stimulus artifact” to disable the feature again if needed.

3.1.32 Guadagno della visualizzazione



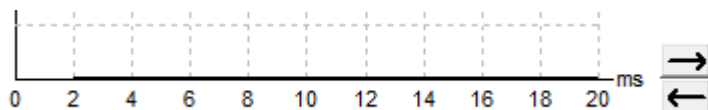
Modificare il Display Gain (Guadagno della visualizzazione) di tutte le curve utilizzando le frecce presenti a sinistra dell'area di registrazione.

In alternativa, utilizzare le frecce su e giù della tastiera.



Modificare il Display Gain (Guadagno della visualizzazione) per una singola curva cliccando con il tasto destro sull'etichetta della forma d'onda desiderata e poi selezionando l'opzione Enlarge (Allarga) o Diminish (Riduci). In alternativa, premere contemporaneamente la combinazione di tasti Ctrl+frecchia su/giù sulla tastiera per la forma d'onda selezionata.

3.1.33 Finestra di registrazione



Modificare la Recording Window (Finestra di registrazione) utilizzando le frecce presenti a destra del grafico.



3.1.34 Selezione di una forma d'onda



Cliccare due volte sull'etichetta della forma d'onda per selezionarla. In alternativa, utilizzare il tasto TAB o la combinazione di tasti Maiusc+TAB per passare da una forma d'onda all'altra.

3.1.35 Spostamento di una singola curva



Cliccare sull'etichetta della forma d'onda per trascinarla verso l'alto o verso il basso.

3.1.36 Visualizzazione di curve differenziali

Cliccare con il tasto destro sull'etichetta della forma d'onda selezionata per visualizzare le forme d'onda differenziali A meno B (A-B) o Ipsi meno Contra (Ipsi-Contra).

3.1.37 Aggiungere una nota alla forma d'onda

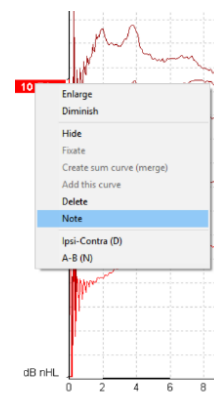
Cliccare con il tasto destro sull'handle della curva e selezionare l'opzione **Note (Nota)**

Digitare qui la nota o il commento alla forma d'onda.

La nota presenta un massimo di 20 caratteri in modo da conservare spazio per gli handle di intensità a sinistra nella schermata suddivisa.

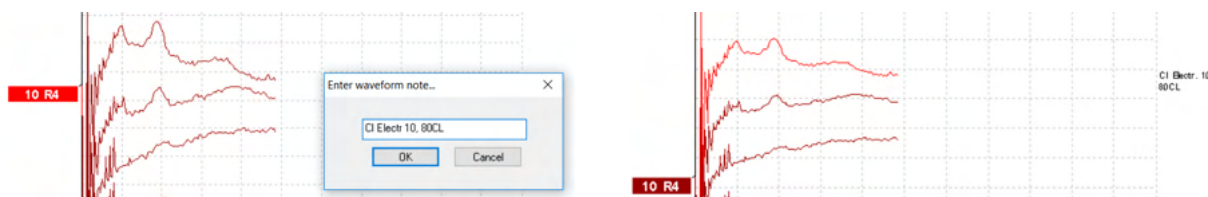
Ad esempio, per quanto riguarda eABR, l'elettrodo CI numero 10 viene stimolato con un livello di corrente pari a 80.

Questo compare accanto alla forma d'onda ed è incluso nella stampa.



Le note possono essere modificate in seguito nella sessione di cronologia, se necessario.

Altre note valide possono essere anche "raggruppate", ad esempio in Cochlear microphonic testing (Test del microfono cocleare).

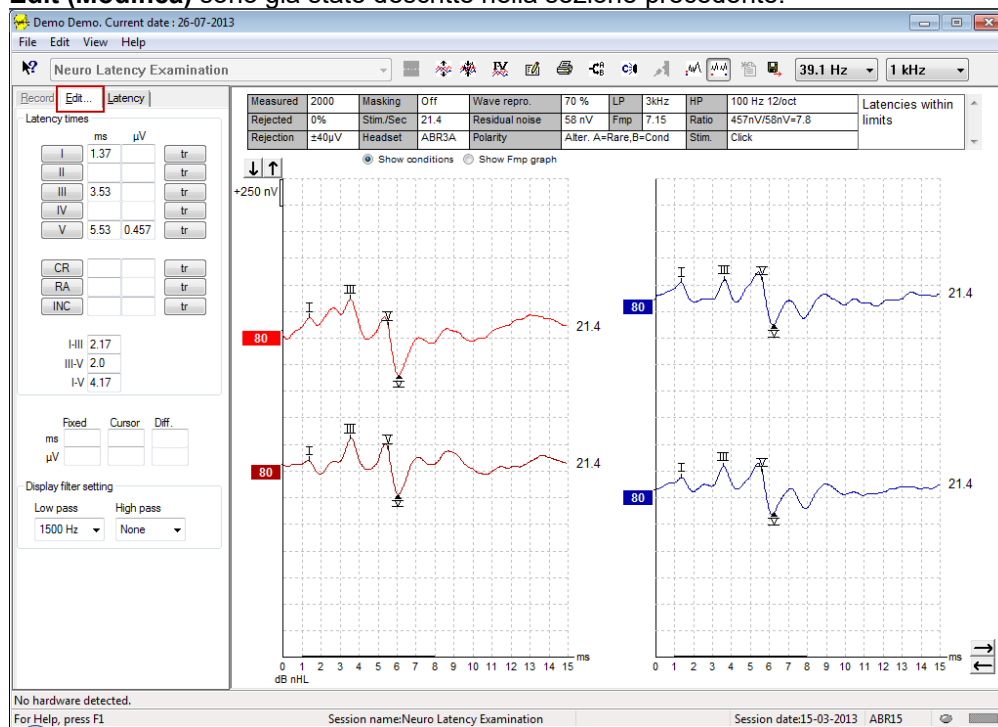




3.1.38 La scheda Edit (Modifica)

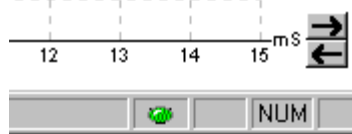
La sezione seguente descrive gli elementi presenti nella scheda **Edit (Modifica)**:

È possibile modificare le forme d'onda complete mentre è in corso un'altra misurazione oppure al completamento dell'intero test. Le funzioni disponibili sia sulla scheda **Record (Registra)** sia sulla scheda **Edit (Modifica)** sono già state descritte nella sezione precedente.



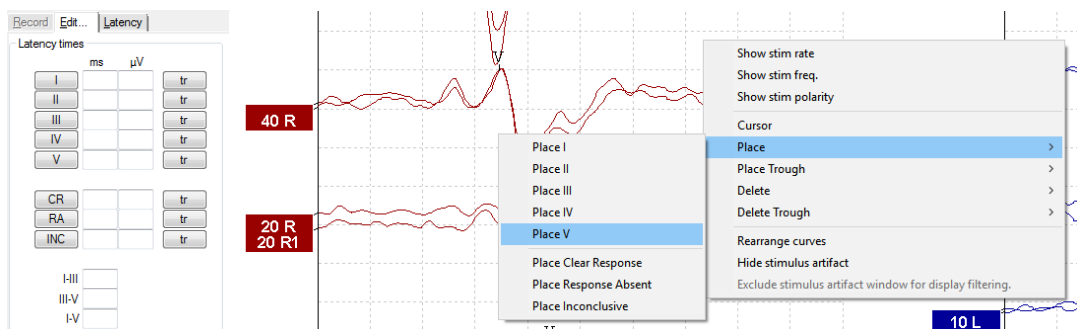
3.1.39 Controllo del rifiuto

È possibile continuare a monitorare la situazione di rifiuto osservando la piccola spia ovale presente sul fondo allo schermo. Il verde indica che non ci sono rifiuti, mentre il rosso segnala la presenza di rifiuti.



3.1.40 Posizionamento dei marcatori della forma d'onda

I tasti dei marcatori mostrano i vari marcatori relativi al tipo di test selezionato. È possibile marcare solo le forme d'onda complete. La forma d'onda deve essere selezionata (cliccare due volte sull'etichetta della forma d'onda) prima che sia possibile posizionare i marcatori della forma d'onda.



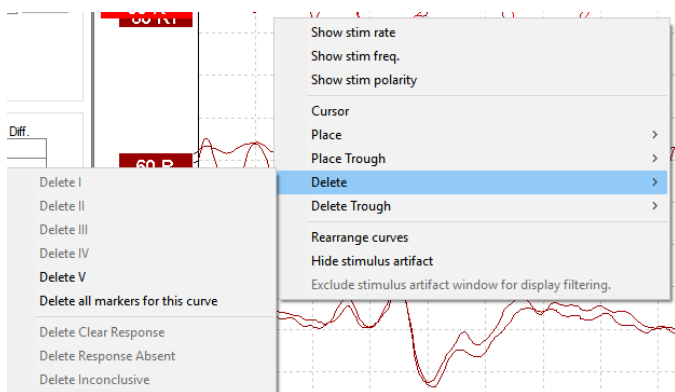
Le forme d'onda possono essere marcate in tre modi diversi:

1. Cliccare sui tasti dei marcatori (ad esempio, I, II, III, IV, V) e poi sulla curva nella posizione in cui si desidera inserire il marcatore.
2. Premere il numero del marcatore (ad esempio, 1, 2, 3, 4, 5) sulla tastiera e poi utilizzare le frecce, la combinazione di tasti Ctrl+frecce o il mouse per spostare il cursore nella posizione desiderata. Premere il tasto Invio o cliccare con il mouse per posizionare il marcatore. Se si utilizza la combinazione di tasti Ctrl+frecce, il cursore si sposta di picco in picco.
3. Cliccare con il tasto destro sulla forma d'onda per selezionare e posizionare i marcatori.

I valori in ms e μV corrispondenti verranno visualizzati nelle caselle accanto ai Waveform Markers (Marcatori delle forme d'onda). Dopo che i marcatori necessari sono stati posizionati, verranno anche calcolati i valori di interlatenza.

Il marcatore SN10 (marcatore minimo dell'onda V) deve essere posizionato perché venga calcolato il rapporto segnale/rumore della forma d'onda visualizzato nella tabella delle Recorded Curve Conditions (Condizioni della curva registrata).

3.1.41 Cancellazione dei marcatori della forma d'onda



Per cancellare i marcatori della forma d'onda cliccare con il tasto destro sulla forma d'onda selezionata e seguire i suggerimenti di cancellazione.



3.1.42 Suggerimento dei marcatori della forma d'onda



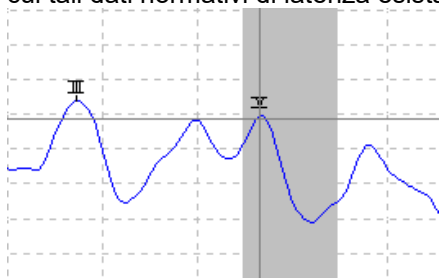
Questa opzione è disponibile solo quando non c'è una registrazione attiva in corso.

Cliccare sull'icona Suggest Waveform Markers (Suggerisci i marcatori della forma d'onda) per posizionare automaticamente i marcatori della forma d'onda sul picco più dominante all'interno degli intervalli normativi di latenza per cui esistono dati normativi di latenza.

Questo è un semplice strumento di suggerimento. I marcatori della forma d'onda potrebbero essere collocati lontano dalla posizione corretta (ad esempio, il punto in cui il massimo effettivo ricade al di fuori dell'intervallo normativo di latenza o nel caso in cui non sia presente una risposta). Nessuna decisione clinica deve essere presa solo sulla base dei marcatori suggeriti della forma d'onda.

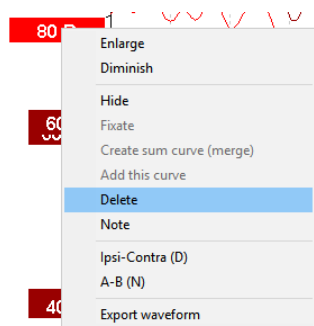
3.1.43 Dati normativi di latenza

I dati normativi vengono visualizzati sullo schermo per ciascuna delle curve selezionate durante il posizionamento dei marcatori della forma d'onda (se tale opzione è abilitata nelle impostazioni e nel caso in cui tali dati normativi di latenza esistano).



I dati relativi a sesso ed età vengono ricavati dal database in modo da selezionare i dati normativi di latenza pertinenti.

3.1.44 Cancellazione di singole curve



Cliccare con il tasto destro sull'etichetta della curva e selezionare Delete (Cancella) per cancellarla. **Questa azione cancellerà la curva in maniera permanente.**

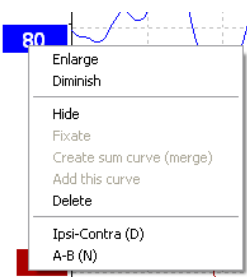


3.1.45 Allargamento/Riduzione di singole curve



Modificare il Display Gain (Guadagno della visualizzazione) per una singola curva cliccando con il tasto destro sull'etichetta della curva desiderata e poi selezionando l'opzione Enlarge (Allarga) o Diminish (Riduci). In alternativa, premere contemporaneamente la combinazione di tasti Ctrl+freccia su/giù sulla tastiera per la forma d'onda selezionata.

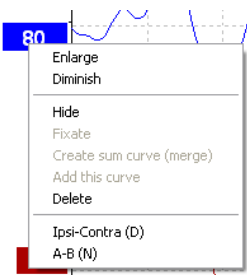
3.1.46 Nascondimento di singole curve



Cliccare con il tasto destro sull'etichetta della curva e selezionare Hide (Nascondi) per nascondere la curva. Questa azione nascondere la curva in maniera temporanea.

L'etichetta rimarrà visibile in maniera da segnalare la presenza di una curva nascosta. Cliccare con il tasto destro sull'etichetta della curva e selezionare Show (Mostra) per visualizzarla.

3.1.47 Fissaggio di singole curve/Confronto con una sessione della cronologia



Cliccare con il tasto destro sull'etichetta della curva e selezionare Fixate (Fissa) per fissarla. La curva fissata può essere confrontata a sessioni precedenti. Queste possono essere richiamate premendo i tasti PagSu e PagGiù sulla tastiera.

Questa funzione è disponibile solo se il test è stato appena registrato o quando si accede al software come nuovo test. Non è disponibile se l'accesso alla modalità di modifica è avvenuto direttamente dal database.

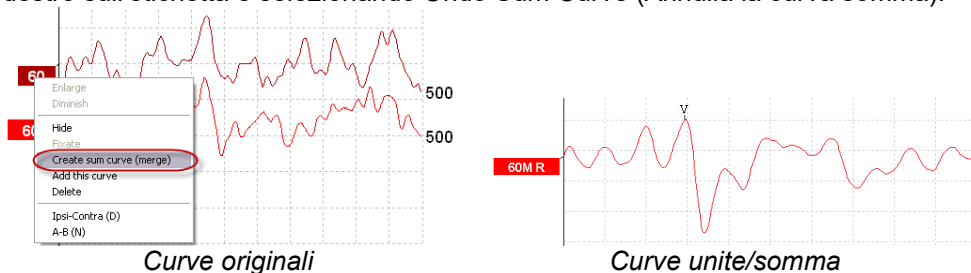


3.1.48 Unione delle curve (Creazione di una curva somma)

Curve con la stessa intensità, tipo di stimolo e orecchio possono essere unite allo scopo di creare una curva somma basata sulla media complessiva dei singoli sweep delle due curve selezionate.

1. Selezionare una curva cliccando due volte l'etichetta della curva.
2. Cliccare con il tasto destro sulla seconda curva e selezionare Create Sum Curve (Merge) (Crea una curva somma [Unisci])

La curva unita/somma può essere suddivisa nuovamente nelle due curve originali cliccando con il tasto destro sull'etichetta e selezionando Undo Sum Curve (Annulla la curva somma).



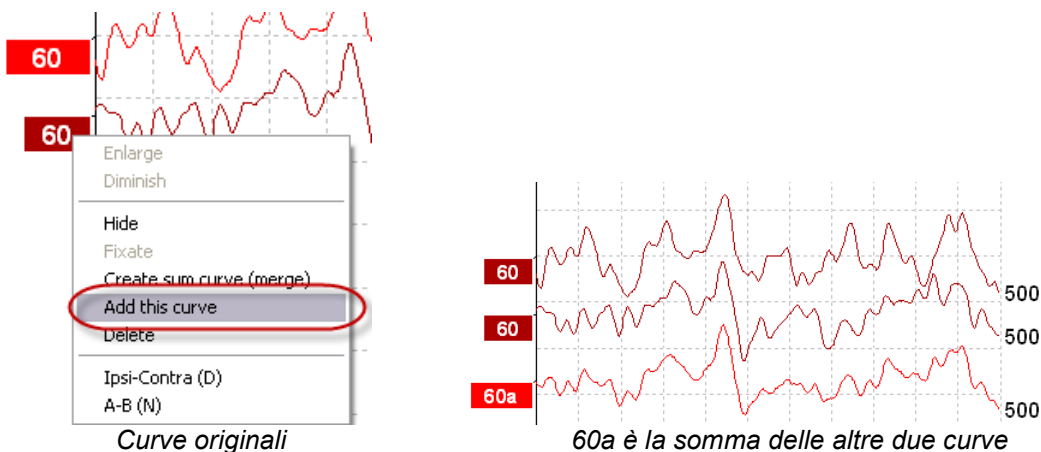
Vengono calcolati nuovi valori Fmp e Residual Noise (Rumore residuo) per la curva unita/somma. Tuttavia, le curve Fmp e Residual Noise (Rumore residuo) non saranno disponibili.

Una "M" viene aggiunta all'handle dell'intensità per indicare che questa è una curva Merged (Unita).

3.1.49 Somma di curve

Curve con la stessa intensità, tipo di stimolo e orecchio possono essere sommate allo scopo di creare una terza curva basata sulla media complessiva dei singoli sweep delle due curve selezionate.

1. Selezionare una curva cliccando due volte l'etichetta della curva.
2. Cliccare con il tasto destro sulla seconda curva e selezionare Add This Curve (Somma questa curva). La curva sommata viene contrassegnata da una "a" che segue l'intensità sull'etichetta (ad esempio, 60a)

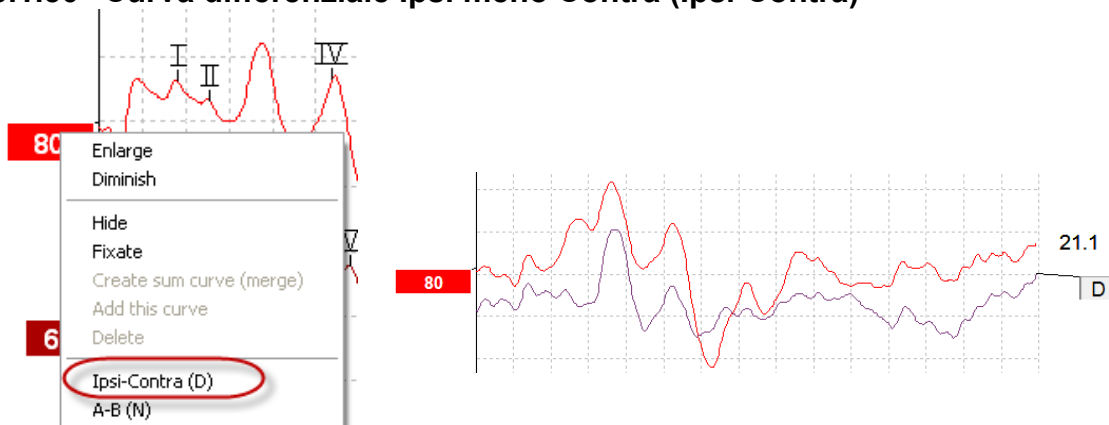


La curva sommata può essere rimossa o cancellata selezionando Delete (Cancella) dopo aver cliccato con il tasto destro sulla curva.

Vengono calcolati nuovi valori Fmp e Residual Noise (Rumore residuo) per la curva sommata. Tuttavia, le curve Fmp e Residual Noise (Rumore residuo) non saranno disponibili.

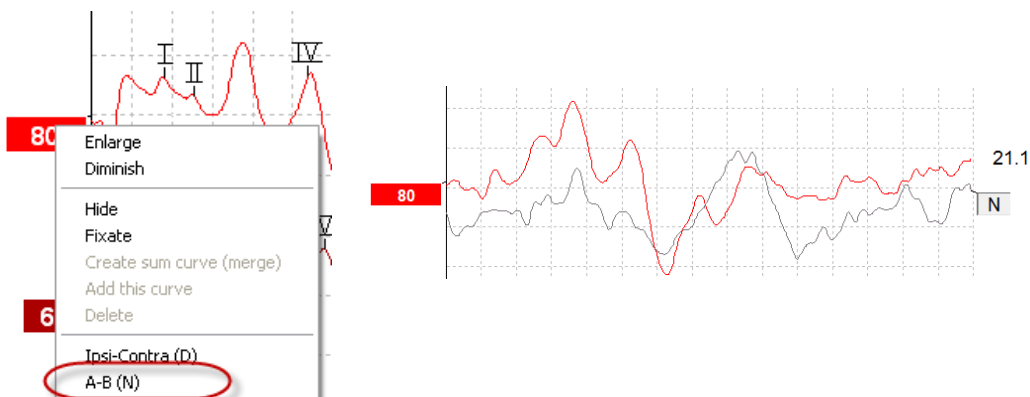


3.1.50 Curva differenziale Ipsi meno Contra (Ipsi-Contra)



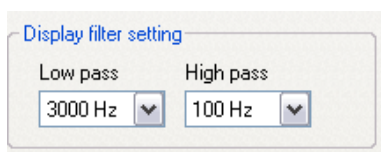
Cliccare con il tasto destro sull'etichetta della curva per visualizzare la curva differenziale Ipsi meno Contra.

3.1.51 Curva differenziale A meno B (A-B (N))



Cliccare con il tasto destro sull'etichetta della curva per visualizzare la curva differenziale A meno B.

3.1.52 Modifica del filtro di visualizzazione



È possibile cambiare i filtri di visualizzazione in qualsiasi momento durante il test o in un secondo tempo durante la modifica per rimuovere il rumore indesiderato dalla registrazione.

Questa operazione non influenzerà la registrazione dei dai grezzi (filtri dell'apparecchio). I filtri di visualizzazione possono essere modificati o disabilitati in qualsiasi momento.



3.1.53 Condizioni della curva registrata

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

Show conditions Show Fmp graph

Per visualizzare i parametri di registrazione di una curva, cliccare due volte sull'etichetta della curva e assicurarsi che l'opzione Show Conditions (Mostra le condizioni) sia selezionata. Vengono visualizzate le seguenti informazioni:

1. Measured (Misurati) – il numero degli sweep registrati.
 2. Rejected (Rifiutati) – il numero degli sweep rifiutati.
 3. Rejection (Rifiuto) – il livello di rifiuto utilizzato durante il test.
 4. Masking (Mascheramento) – indica il livello di mascheramento in dB SPL. È Off se il mascheramento non è stato utilizzato.
 5. Stim/Sec (Stimoli/secondo) – il rapporto di stimolo utilizzato durante la registrazione.
 6. Headset (Cuffie) – il trasduttore utilizzato per la registrazione.
 7. Wave Repro. (Riproducibilità dell'onda) – la percentuale di riproducibilità della forma d'onda.
 8. Residual Noise (Rumore residuo) – il livello di rumore residuo in nV.
 9. Polarity (Polarità) – la polarità dello stimolo utilizzato per il test.
 10. LP (Passa basso) – la frequenza del filtro passa basso.
 11. Fmp – il valore Fmp.
 12. HP (Passa alto) – la frequenza del filtro passa alto.
 13. Ratio (Rapporto) – il rapporto segnale/rumore. Il marcatore SN10 (marcatore minimo dell'onda V) deve essere posizionato sulla curva affinché il rapporto possa essere calcolato.
 14. Stim (Stimolo) – il tipo di stimolo del test (ad esempio, Clic, Tone Burst, CE-Chirp® LS).
- Comments (Commenti) – il campo per i commenti alla curva.

3.1.54 Aggiunta di commenti a una curva

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

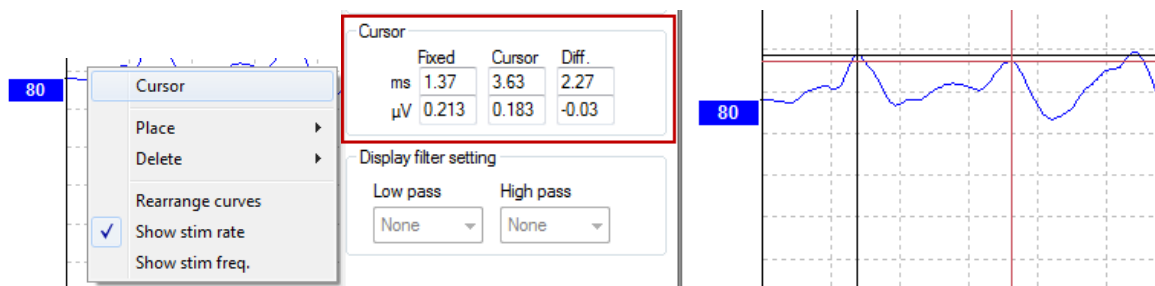
Show conditions Show Fmp graph

È possibile aggiungere commenti alla curva selezionata nella casella per commenti presente in alto a destra. Per aggiungere un commento, cliccare all'interno della casella e poi immettere il testo. Questi commenti vengono visualizzati solo quando viene selezionata la curva relativa. Tutti i commenti vengono stampati sulla pagina del rapporto Curves Conditions (Condizioni delle curve). Prendere in considerazione anche l'uso della funzione Waveform Note (Nota della forma d'onda), dove è possibile aggiungere una Note (Note) da visualizzare accanto alla forma d'onda (cliccare con il tasto destro sull'handle di intensità per accedere a questa funzione).

3.1.55 Utilizzo del cursore

Cliccare con il tasto destro sulla curva selezionata (non sulla sua etichetta) per abilitare il doppio cursore. In alternativa, abilitare il cursore a partire dal menù View (Visualizza).

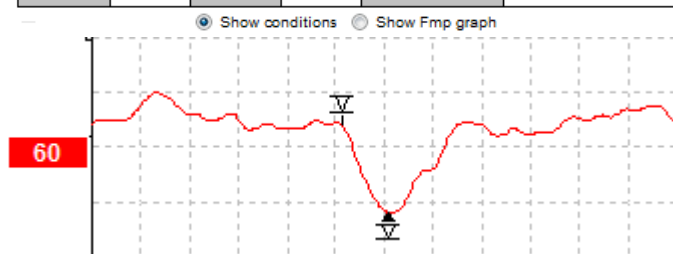
1. Spostare il mouse e cliccare sulla posizione desiderata. Il primo cursore è ora bloccato in questa posizione.
2. Spostare il mouse per trascinare il secondo cursore nella posizione desiderata. Le caselle nella finestra Cursor (Cursore) visualizzano ora la posizione in cui è stato fissato il primo cursore, la posizione corrente del secondo cursore e la differenza fra queste due posizioni.
3. Per rimuovere il doppio cursore cliccare con il mouse.



3.1.56 Calcolo del rapporto segnale/rumore (3:1)

Per calcolare il rapporto segnale/rumore (SNR) della forma d'onda posizionare il marcatore dell'onda V e il marcatore SN10 (marcatore del minimo dell'onda V) sulla curva selezionata. Il rapporto è determinato dall'ampiezza che va dal massimo dell'onda V al minimo di SN10. Il rumore viene calcolato automaticamente sulla base del valore del rumore residuo.

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



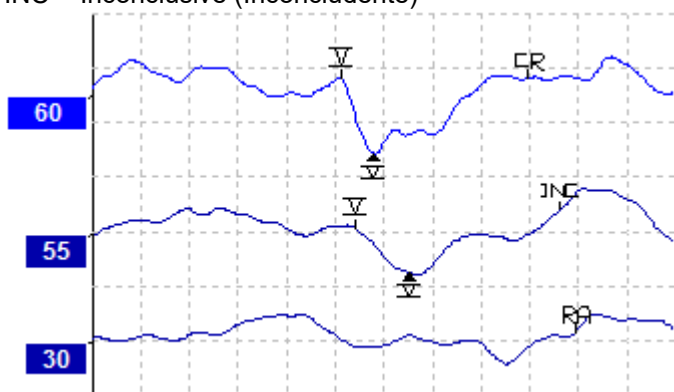
3.1.57 Marcatori della forma d'onda CR, RA e INC

I marcatori della forma d'onda CR, RA e INC sono stati stabiliti nel Regno Unito e possono essere utilizzati per categorizzare le forme d'onda.

CR = Clear Response (Risposta chiara)

RA = Response Absent (Risposta assente)

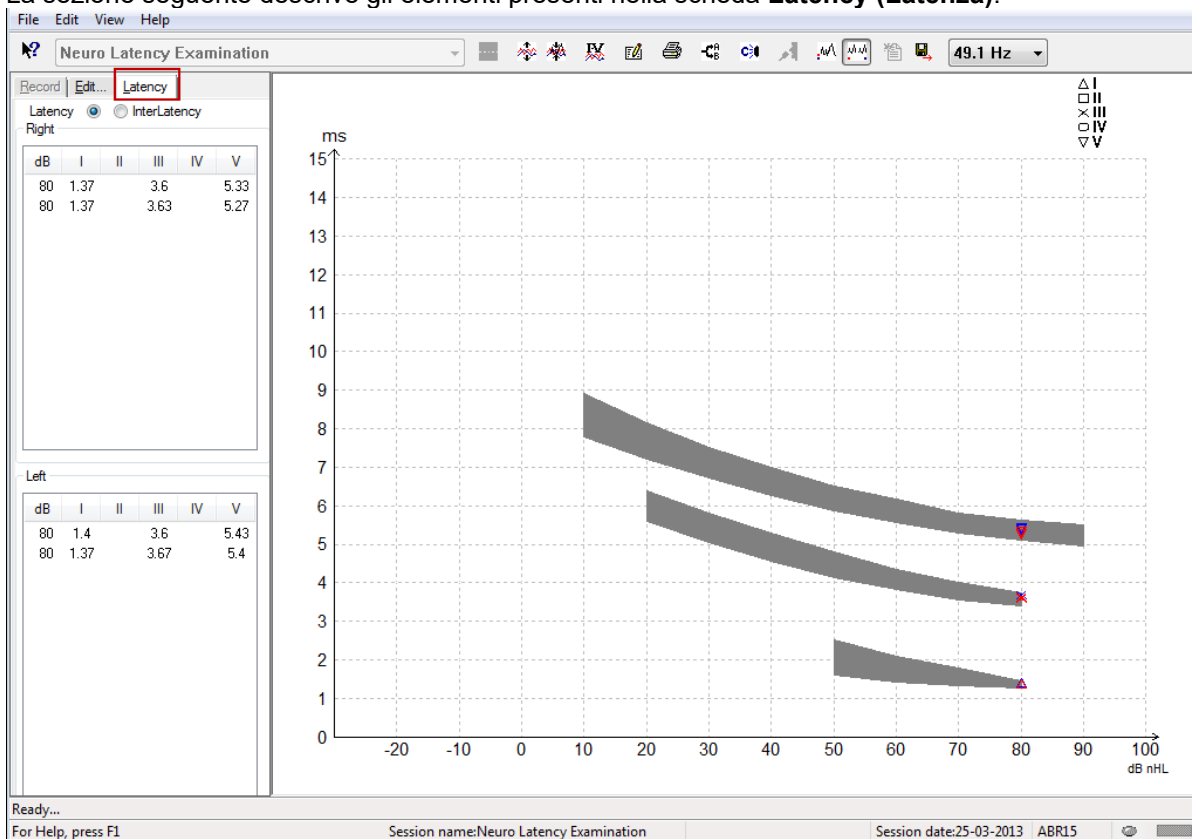
INC = Inconclusive (Inconcludente)



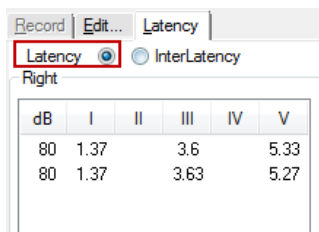


3.2 La scheda Latency (Latenza)

La sezione seguente descrive gli elementi presenti nella scheda **Latency (Latenza)**:

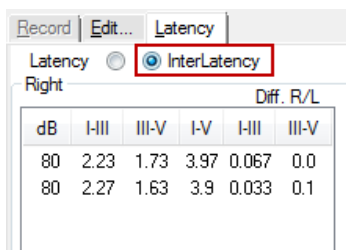


3.2.1 Valori di latenza



Selezionare Latency (Latenza) per visualizzare le latenze di tutte le forme d'onda marcate per l'orecchio destro e sinistro.

3.2.2 Valori di interlatenza

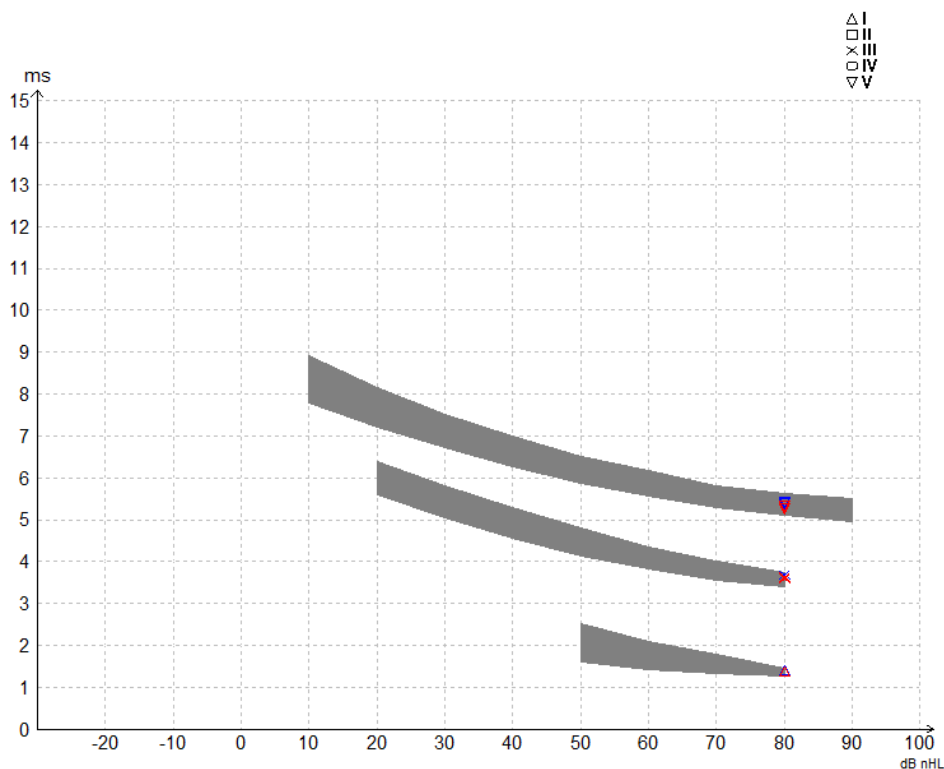


Selezionare Interlatency (Interlatenza) per visualizzare i valori di latenza interpicco e i valori della differenza di latenza interpicco interaurale di tutte le forme d'onda marcate per l'orecchio sinistro e destro.



3.2.3 Grafico di latenza

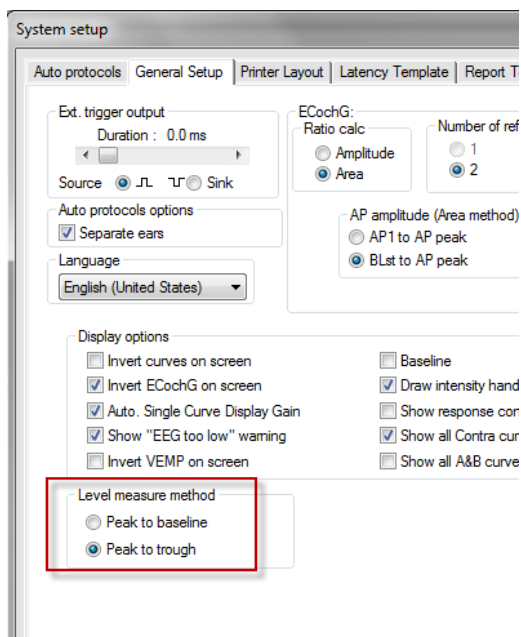
Viene fornita una presentazione grafica delle latenze delle forme d'onda marcate. Questa consente un'interpretazione immediata del cambiamento di latenza in relazione al cambiamento nell'intensità dello stimolo. L'area ombreggiata in grigio indica l'intervallo normativo e viene visualizzata se i dati normativi di latenza sono stati aggiunti in System Setup (Impostazioni del sistema). I dati relativi a sesso ed età vengono ricavati dal database in modo da selezionare i dati normativi di latenza pertinenti.



3.2.4 Visualizzazione dei marcatori da massimo a minimo (marcatore SN10) (solo per software EPx5)

Per impostazione predefinita, l'ampiezza delle forme d'onda viene calcolata dal massimo alla linea base. Per abilitare i marcatori del minimo nella scheda Edit (Modifica) in modo da poter calcolare l'ampiezza della forma d'onda da massimo a minimo, mettere in atto le istruzioni seguenti.

1. Nella scheda **General Setup (Impostazioni generali)**, cambiare il **Level Measure Method (Metodo di misurazione del livello)** in Peak to Trough (Da massimo a minimo)
2. Cliccare su OK per salvare



Eseguito questo passaggio, i tasti **Tr (Minimo)** appaiono nella scheda **Edit (Modifica)** per il posizionamento manuale dei vari marcatori di minimo/SN10.

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

3.3 Errore nel lancio di Help (Aiuto) in Windows® 10 e 11

In alcuni casi, la versione Windows® 10 e 11 in esecuzione potrebbe non essere compatibile con l'esecuzione online di Help (Aiuto) all'interno del software. Se la funzione Help (Aiuto) non si apre correttamente, è necessario scaricare e installare KB917607 (WinHlp32.exe) dalla home page di Microsoft.



3.4 Scorciatoie per il PC

Molte delle funzioni eseguite trascinando e cliccando con il mouse sono anche accessibili dalla tastiera.

Scorciatoia	Descrizione
Ctrl+F7	Accedi alle impostazioni temporanee
F1	Avvia Help Topics (Guida)
F2	Avvia o ferma il test
F3	Intensità successiva
F4	Interrompi o riavvia il test
Ctrl+F4	Visualizza la curva controlaterale
F5	Ridisponi le curve
Ctrl+F5	Raggruppa le curve
F6	Suggerisci i marcatori della forma d'onda
F7	Rapporto
Ctrl+F7	Accedi alle impostazioni temporanee
F8	Stampa la sessione
F9	Visualizza le curve A-B
Maiusc+F9	Visualizza tutte le curve A-B
F10	Consenti il Talk Forward
Ctrl+Maiusc+F4	Visualizza tutte le curve controlaterali
Ctrl+L	Passa alla scheda Latency (Latenza)
Ctrl+R	Passa alla scheda Record (Registra)
Ctrl+E	Passa alla scheda Edit (Modifica)
Ctrl+P	Stampa la sessione
Maiusc+F1	Aiuto contestuale
Ctrl+N	Salva e apri una nuova sessione
Ctrl + Maiusc + N	Aggiunta alla sessione corrente
Alt+X	Salva ed esci
Pagina giù	Scorri indietro le sessioni della cronologia
Pagina su	Scorri in avanti le sessioni della cronologia
Home	Ritorna alla sessione corrente
Fine	Passa alla sessione della cronologia più datata
Alt+F	Menù File
Alt+E	Menù Edit (Modifica)
Alt+V	Menù View (Visualizza)
Alt+H	Menù Help (Aiuto)
Freccia su/giù	Cambia il guadagno della visualizzazione
Freccia destra/sinistra	Cambia la finestra di registrazione
Tasto 1	Contrassegno della forma d'onda 1 sotto la scheda Edit (Modifica)
Tasto 2	Contrassegno della forma d'onda 2 sotto la scheda Edit (Modifica)
Tasto 3	Contrassegno della forma d'onda 3 sotto la scheda Edit (Modifica)
Tasto 4	Contrassegno della forma d'onda 4 sotto la scheda Edit (Modifica)
Tasto 5	Contrassegno della forma d'onda 5 sotto la scheda Edit (Modifica)



3.5 Preparazione del paziente prima del test

Prima del test, è necessario informare il paziente sulle procedure di valutazione, esaminare il canale uditivo, preparare la pelle per il posizionamento degli elettrodi e installare gli elettrodi di superficie sul paziente.

Tutte le porte sul collettore del cavo collegato al preamplificatore devono avere un cavo dell'elettrodo connesso ed essere collegate al paziente tramite elettrodi.

Se una porta rimane aperta o un cavo non è connesso al paziente tramite un elettrodo, si verifica un rifiuto e non è possibile eseguire il test. Sia l'EEG ipsilaterale sia quello controlaterale vengono valutati per determinare il rifiuto.



ATTENZIONE

PRUDENZA

Rischio di strangolamento.

Tenere i cavi lontani dal collo del neonato

Evitare il contatto fra gli elettrodi non utilizzati e qualsiasi altro componente conduttivo

3.5.1 Controllo dell'impedenza



Premere il tasto IMP e ruotare la manopola completamente in senso orario.



Ruotare la manopola lentamente in senso antiorario.



Il LED di ciascun elettrodo passa da rosso a verde man mano che viene individuata l'impedenza per ciascun elettrodo.



Premere il tasto IMP per uscire dalla modalità di impedenza prima della valutazione.

3.5.2 Trasduttori

Prima del test, i trasduttori che si intende utilizzare per la misurazione devono essere posizionati in maniera corretta sul paziente.

Il ritardo delle Cuffie e di CUFFIE è compensato all'interno del software. Pertanto, 0 ms sulla scala temporale corrisponde alla presentazione acustica. Di conseguenza, le latenze della forma d'onda sulla schermata del test sono effettive e comparabili fra trasduttori.

Ulteriori informazioni sulla preparazione per il test sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



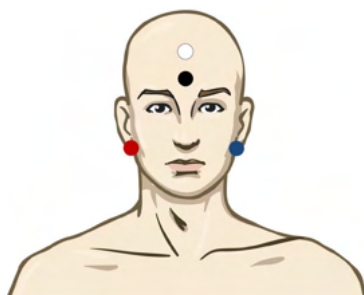
3.6 Effettuazione una registrazione della soglia ABR

La registrazione della soglia ABR viene utilizzata per determinare la soglia degli individui che non possono partecipare a un'audiometria comportamentale tradizionale.

Prima di effettuare il test, assicurarsi che il paziente sia rilassato. È possibile monitorare tale fattore consultando la EEG Window (Finestra EEG) in alto a destra nella finestra di registrazione.

3.6.1 Montaggio degli elettrodi

Il test della soglia ABR viene in genere utilizzato come ausilio nella determinazione del grado di perdita dell'udito nella popolazione pediatrica o difficile da testare. Un montaggio tipico per una registrazione della soglia ABR prevede:



ROSSO Mastoide o lobo dell'orecchio destro (riferimento o invertente)

BLU Mastoide o lobo dell'orecchio sinistro (riferimento o invertente)

BIANCO Vertice o parte alta della fronte (attivo o non invertente)

NERO Messa a terra presso la guancia o la parte bassa della fronte. È necessario osservare una distanza di qualche centimetro dall'elettrodo BIANCO.

3.6.2 Stimoli della soglia ABR

In genere, la registrazione della soglia ABR parte da 45 dB nHL e poi si decide se aumentare o diminuire l'intensità degli stimoli.

Famiglia di stimoli CE-Chirp®: CE-Chirp® e CE-Chirp® LS

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

Tone Burst e Clic TB da 250 Hz a 4 kHz

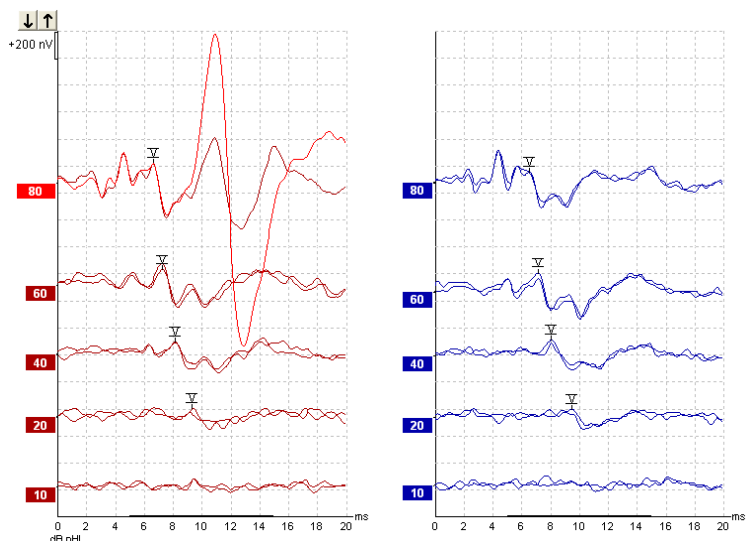
Clic

File WAV personalizzato (quando la licenza del modulo di ricercar è abilitata)



3.6.3 Modifica delle registrazioni della soglia ABR

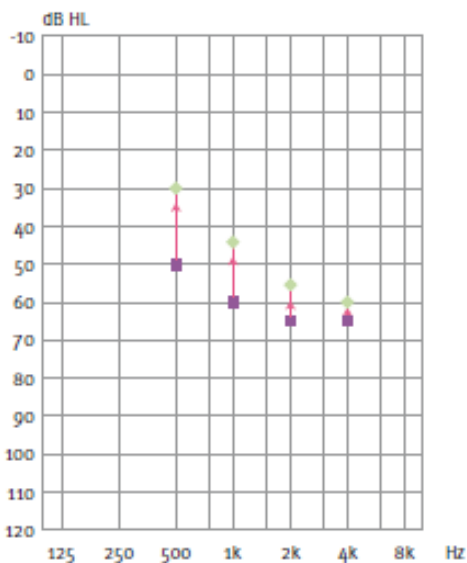
Una registrazione tipica della soglia ABR si ottiene utilizzando NB CE-Chirp® LS o Tone Burst per la valutazione della soglia.



Qui sopra è illustrato un esempio di registrazione della soglia realizzato con un Tone Burst a 2 kHz. Notare l'ampia risposta PAM dal lato destro causata dallo stimolo intenso a 80 dB nHL. La soglia ABR di 20 dB nHL a 2 kHz rinvenuta in questo caso rientra ampiamente nell'intervallo di udito normale.

3.6.4 Interpretazione e utilizzo dei risultati della soglia ABR

La misurazione della soglia ABR viene utilizzata nell'installazione di protesi acustiche nei neonati. I fattori di correzione da ABR a comportamentale sono disponibili in alcuni software di installazione come DSL v5.0a e il software di installazione di Oticon. Questi rappresentano una soluzione per gli audiologi nel caso in cui le soglie di udito fornite loro non siano corrette.



	500 Hz	1 kHz	2 kHz	4 kHz
Stimoli dB nHL	50	60	65	65
Correzione (dB)*	-20	-15	-10	-5
dB eHL	30	45	55	60

A destra è presentato un esempio di un audiogramma stimato. I quadratini viola rappresentano i valori nHL, mentre i rombi verdi sono i valori eHL. A sinistra sono presentati i valori di correzione. Questi *fattori di*



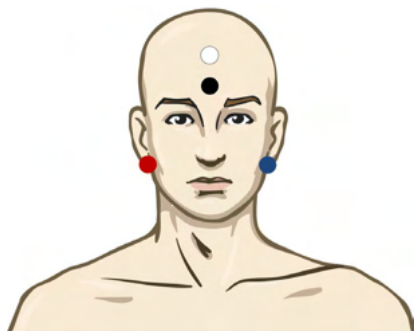
correzione ABR specifici per la frequenza sono utilizzati in associazione alla formula prescrittiva DSL per le soglie di conduzione aerea. Le stesse correzioni sono applicate nel software di installazione Genie se si seleziona l'opzione **Tone Burst ABR**.

Ulteriori informazioni sulla determinazione della soglia con ABR sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.

3.7 Effettuazione di una registrazione di neurolatenza

Il test di neurolatenza viene utilizzato in genere come ausilio per determinare le funzioni delle vie uditive in relazione a neurinomi acustici e ad altre anomalie del sistema nervoso.

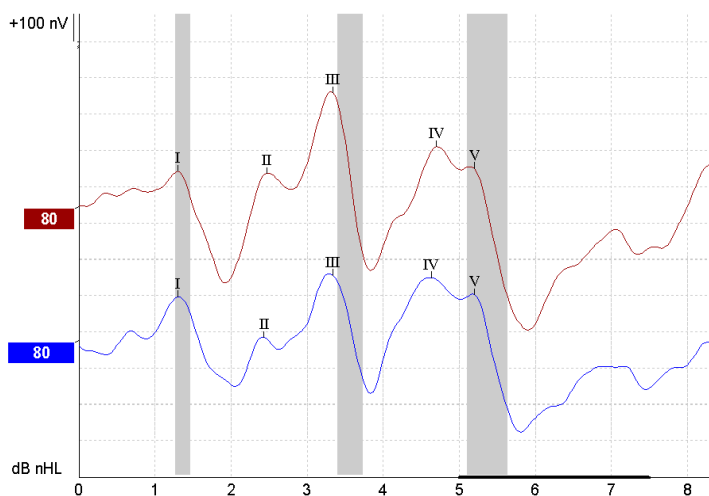
3.7.1 Montaggio degli elettrodi



ROSSO	Mastoide o lobo dell'orecchio destro (riferimento o invertente)
BLU	Mastoide o lobo dell'orecchio sinistro (riferimento o invertente)
BIANCO	Vertice o parte alta della fronte (attivo o non invertente)
NERO	Messa a terra presso la guancia o la parte bassa della fronte. È necessario osservare una distanza di qualche centimetro dall'elettrodo BIANCO.

3.7.2 Modifica di una registrazione di neurolatenza

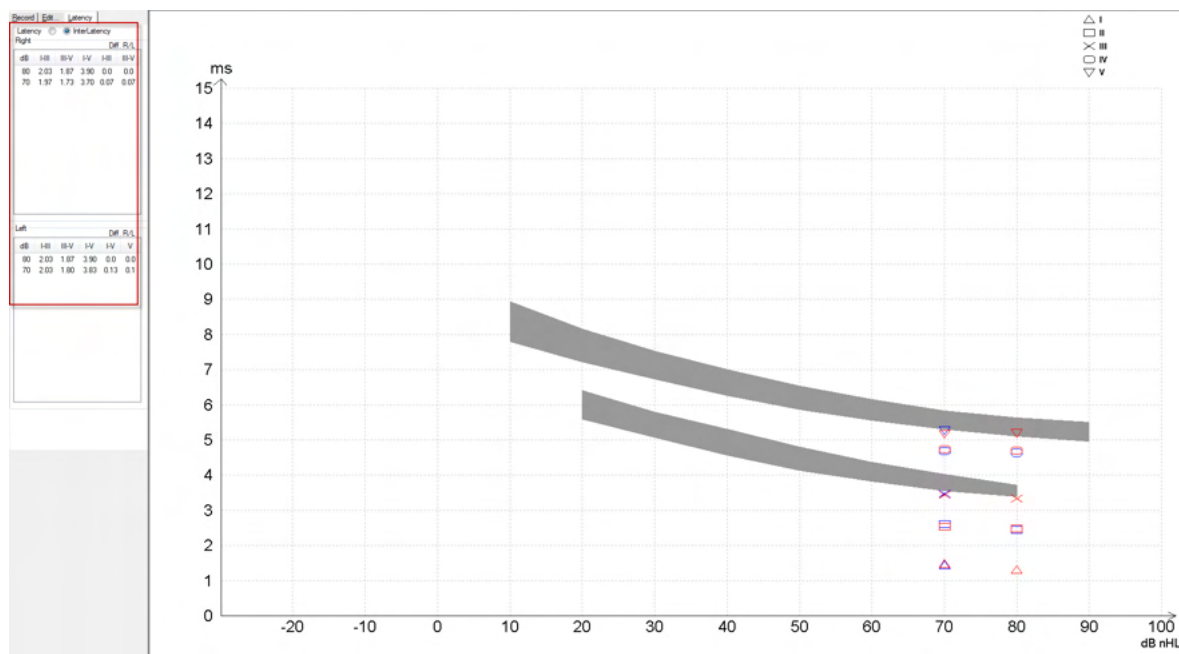
Una registrazione di neurolatenza viene in genere eseguita con Clic e CE-Chirp LS che utilizzino livelli di stimolo a partire da 80 dB nHL.





Le modifiche nella latenza della risposta fra orecchio destro e sinistro vengono registrate e confrontate. Inoltre, Eclipse offre marcatori lenti e veloci ed esegue il calcolo fra le latenze interpicco dell'onda V (fra destra e sinistra) e anche del cambiamento di latenza interpicco fra veloce e lento.

Nella pagina Latency (Latenza), le differenze nella neurolatenza sono tracciate in un grafico di latenza. Sulla sinistra (quadrato rosso) sono presentati e calcolati i valori esatti di latenza e di interlatenza per ciascuno dei marcatori I, II, III, IV e V della forma d'onda, se marcati.



I calcoli di latenza e interlatenza sono indicati nella stampata.

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

Consultare le normative locali per le differenze massime di latenza fra orecchie.

Prestare attenzione a compensare una perdita d'udito monolaterale sulle frequenze alte correggendo il grado medio di reclutamento.

- Perdita di 4 kHz <50 dB nHL: nessuna correzione.
 - Sottrarre 0,1 ms per 10 dB al di sopra di 50 dB nHL.
- Selters & Brackmann (1977), descritto anche in NHSP UK.*

Consultare le funzioni di neurolatenza descritte nelle schede Record (Registra) ed Edit (Modifica) del presente Manuale di istruzioni per l'uso e la Guida rapida alla valutazione della neurolatenza con Eclipse nel Manuale di informazioni aggiuntive.

Ulteriori informazioni sulle registrazioni di neurolatenza sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



3.8 Effettuazione di una registrazione eABR

Il test della soglia eABR (ABR elettronico) viene in genere utilizzato come ausilio nella determinazione del grado di adattamento cocleare nella popolazione pediatrica o difficile da testare.

3.8.1 Due montaggi degli elettrodi consigliati per eABR



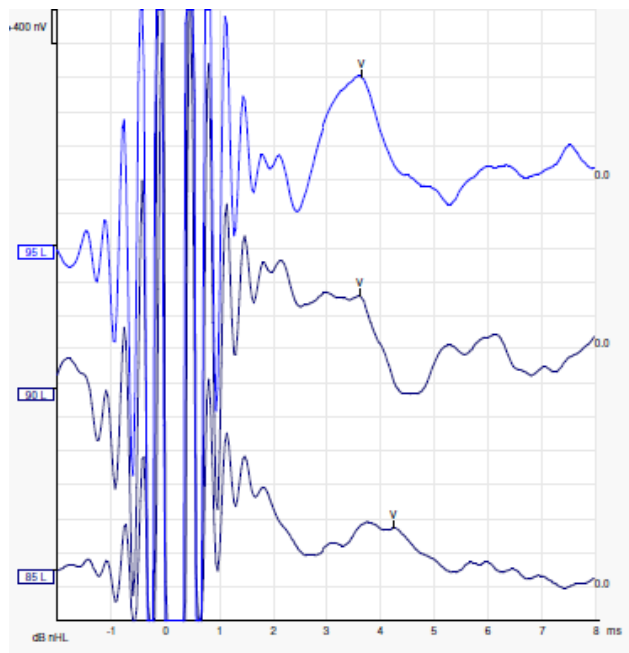
GIALLO Lobo dell'orecchio o mastoide controlaterale (senza impianto).

BIANCO Vertice o parte alta della fronte o CZ (attivo o non invertente)

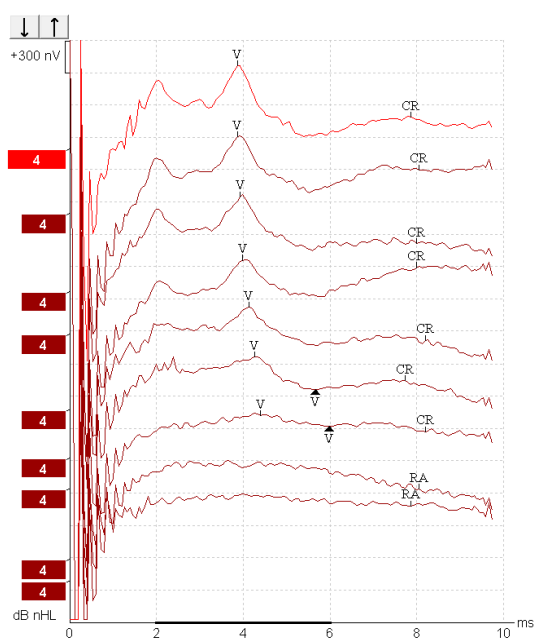
NERO Messa a terra presso la parte bassa della fronte o ipsilaterale sul lato dell'impianto per ridurre l'interferenza della bobina

3.8.2 Modifica di una registrazione eABR

Gli stimoli elettrici sono presentati a partire dal sistema di impianto cocleare, dove vengono selezionati il livello di corrente elettrica, il rapporto e la banda degli elettrodi.



Registrazioni eABR a sinistra su un paziente giovane che indossa un impianto cocleare di Advanced Bionics.



Registrazioni eABR a destra su un adulto che indossa un impianto cocleare Cochlear Freedom.



Utilizzare la funzione *Hide stimulus artifact* (Nascondi lo stimolo dell'artefatto) per una valutazione maggiore senza un artefatto CI grande!

3.8.3 Stima della soglia elettrica per installazione di un impianto cocleare

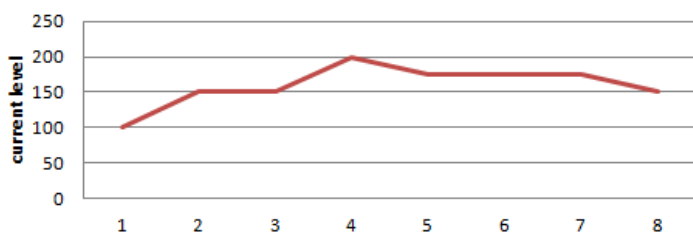
In genere, nel software dell'impianto cocleare esistono delle modalità eABR.

Il test eABR è uno strumento utile a stimare i livelli di corrente necessari per ciascuna delle bande degli elettrodi in modo da fornire assistenza nell'adattamento del dispositivo cocleare.

In genere, in un test eABR non vengono testate tutte le bande degli elettrodi poiché questo processo di verifica su più bande sarebbe molto lungo. Piuttosto, si utilizza un'interpolazione fra le bande registrate degli elettrodi. Di seguito è presentato un esempio di adattamento eABR stimato per un impianto Cochlear Freedom.

CL/Banda dell'elettrodo	1	2	3	4	5	6	7	8
Soglia eABR registrata	100			200				150	
Valore di interpolazione		150	150		175	175	175	

electrodes..



Si suggerisce di utilizzare la funzione *Waveform Note* (Nota della forma d'onda) per aggiungere il livello CI corrente utilizzato per ciascuna forma d'onda.

Ulteriori informazioni sulle registrazioni eABR sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



3.9 Effettuazione di una registrazione ECoChG

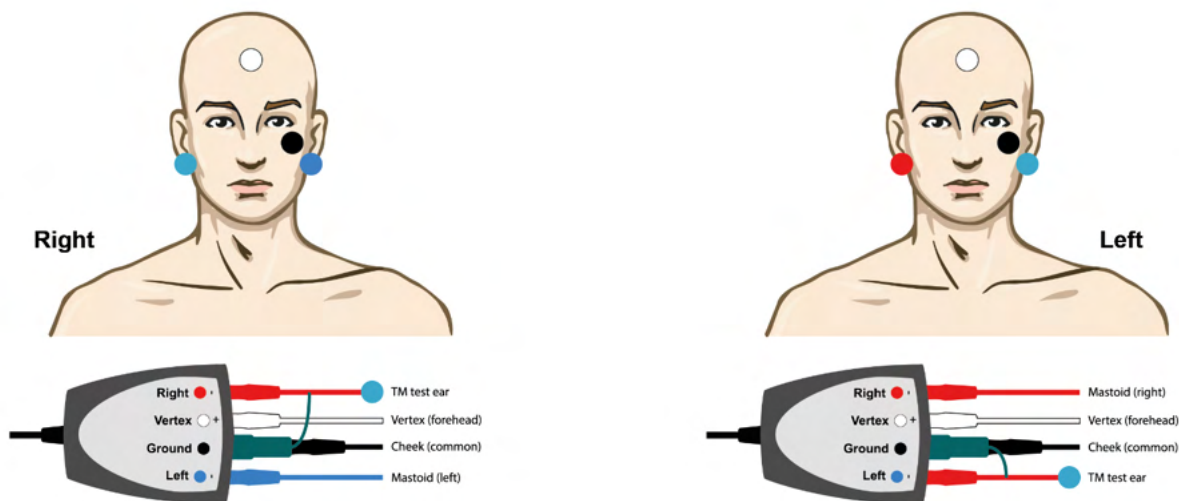
L'ECoChG (elettrococleografia) è una misurazione della risposta del nervo cocleare (potenziale di sommazione [SP], potenziale d'azione [AP] e potenziale microfonico cocleare [CM]). L'ECoChG viene utilizzata a vari scopi, ad esempio nella diagnosi della sindrome di Ménière, della fistola perilinfatica e della sordità improvvisa.

Si consiglia di utilizzare elettrodi TipTrobe, TMTrode o transtimpanici per misurare l'elettrococleogramma. Gli elettrodi transtimpanici forniscono la risposta più incisiva, ma potrebbero non essere un'opzione praticabile in molte cliniche.

3.9.1 Montaggi degli elettrodi per EcochG

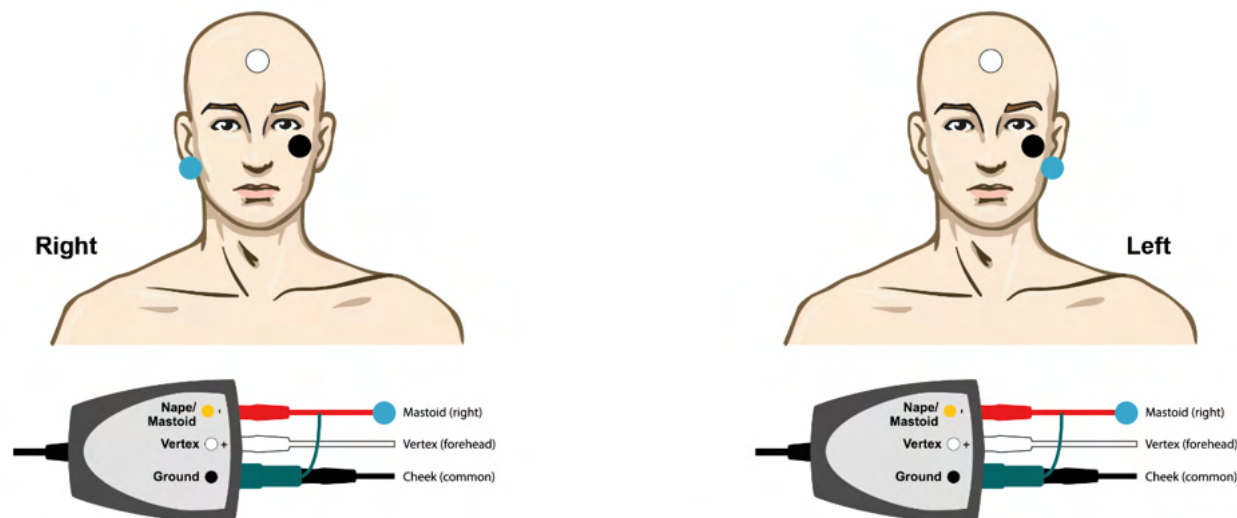
Esempio di EPA4 con TM-trode

In caso di utilizzo di EPA4 con un TM-trode, il cavo rosso di TM-trode va spostato quando si cambia orecchio.



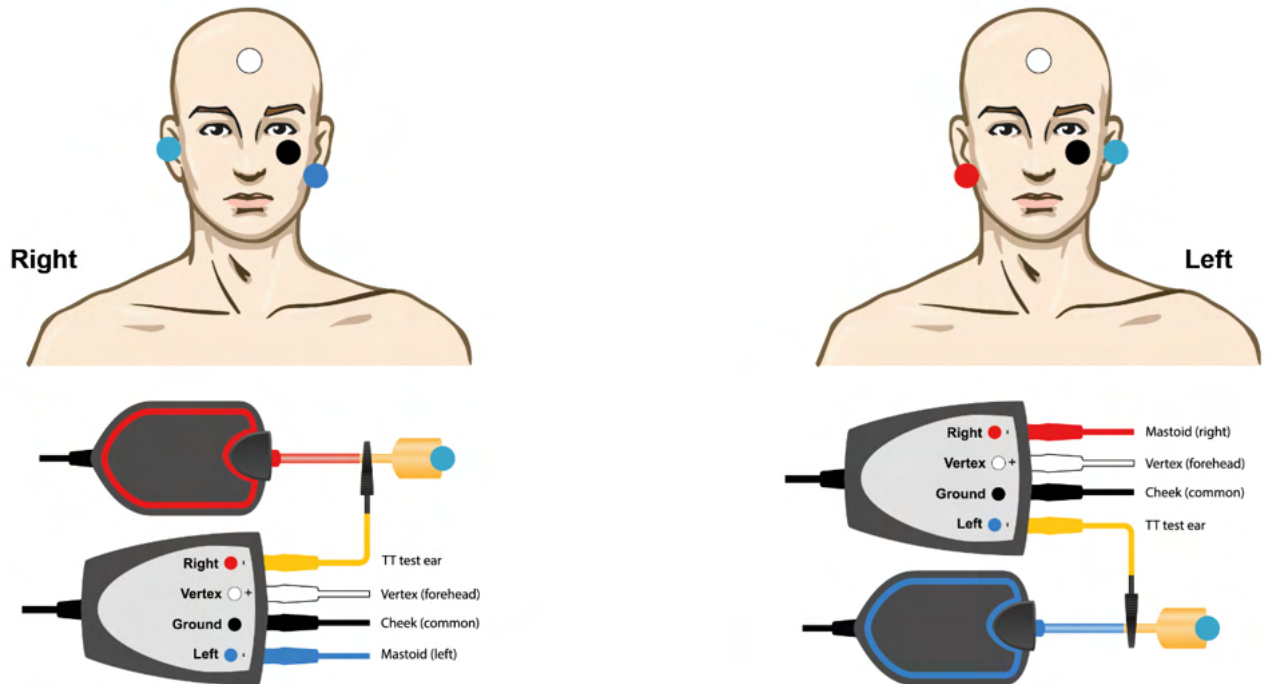
Esempio di EPA3 con TM-trode

Per eseguire un ECoChG con TM-trode, è necessario un solo canale e per semplicità si può utilizzare l'EPA3.





Esempio di EPA4 con Tip-trode per l'orecchio di destra e sinistra.

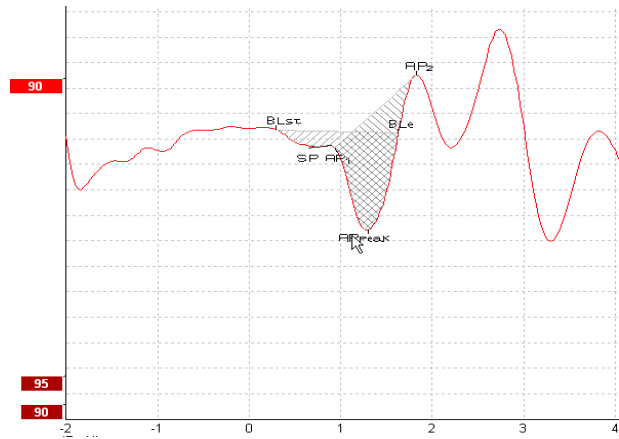
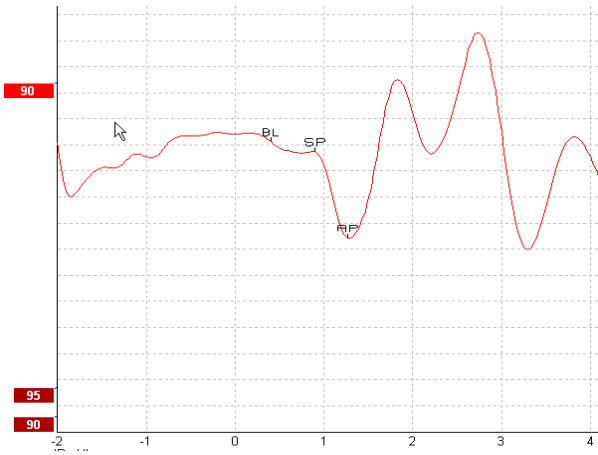


Esempio di EPA3 con Tip-trode, orecchio destro.





3.9.2 Modifica di una registrazione ECoChG



Esempio di punti marcati per il rapporto di ampiezza

Esempio di punti marcati per il rapporto di area

Ulteriori informazioni sulle registrazioni ECoChG sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



3.10 Effettuazione di una registrazione CM

Il CM (potenziale microfonico cocleare) è una risposta del nervo cocleare che imita lo stimolo dell'ingresso. Viene utilizzato nella diagnosi del disturbo dello spettro della neuropatia uditiva (ANSD).

La preparazione del paziente è molto importante. Il paziente deve essere rilassato o addormentato in un ambiente silenzioso. È preferibile che il paziente sia sdraiato durante la procedura allo scopo di creare un ambiente calmo e confortevole.

3.10.1 Montaggio degli elettrodi per CM

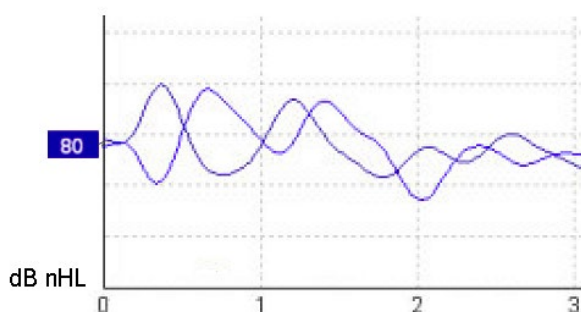
È possibile ottenere un CM da un montaggio degli elettrodi standard per ABR. Tuttavia, allo scopo di ottenere un segnale quanto più forte possibile, si consiglia di registrare a partire da un punto quanto più vicino possibile al sito di generazione. Pertanto, gli elettrodi vengono spesso posizionati nel canale uditivo o presso il timpano (TipTrode o TMTrode) oppure si utilizza un elettrodo transtimpanico.

Il montaggio degli elettrodi TipTrode e TMTrode è descritto nella sezione Effettuazione di una registrazione ECochG.

3.10.2 Stimoli per registrazioni CM

Il CM deve essere misurato utilizzando Clic di rarefazione e condensazione a un livello di intensità di 80-85 dB nHL.

3.10.3 Esempio di registrazione CM



Esempio di registrazione CM su un paziente affetto da ANSD, Asse delle Y con 100 nV per segmento.

3.10.4 Interpretazione del risultato CM

I pazienti affetti da ANSD mostrano un CM anormale che si manifesta con ampiezze della risposta maggiori rispetto alla norma nei primi millisecondi. L'onda 1 è assente nella polarità alternante quando si stimola utilizzando livelli elevati di ABR. Inoltre, la latenza della durata CM è maggiore di quella prevista.

Ulteriori informazioni sulle registrazioni CM sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



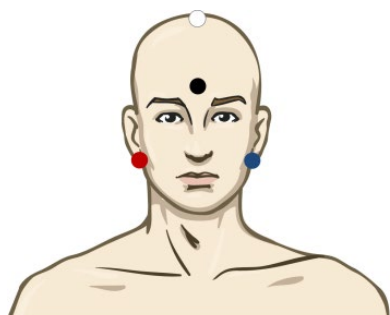
3.11 Effettuazione di una registrazione AMLR

L'AMLR può essere utilizzato per determinare il grado di perdita dell'udito nella popolazione adulta. Tuttavia, il più comune utilizzo neurologico di AMLR avviene nella valutazione dell'integrità funzionale delle vie uditive al di sopra del livello del tronco encefalico nei casi che presentano sospette lesioni oppure nella valutazione della perdita di udito non organica.

I bambini più piccoli e i neonati potrebbero non presentare AMLR nonostante le loro funzioni uditive e neurologiche siano intatte a causa della loro maggiore sensibilità al rapporto di stimolo. In genere, l'AMLR in bambini inferiori ai dieci anni dovrebbe essere interpretato con prudenza.

Gli stimoli utilizzati per AMLR sono simili agli stimoli lungo un'ottava utilizzati per ABR tradizionale.

3.11.1 Esempio di montaggio degli elettrodi per AMLR



ROSSO Mastoide o lobo dell'orecchio destro (riferimento o invertente)

BLU Mastoide o lobo dell'orecchio sinistro (riferimento o invertente)

BIANCO CZ effettivo oppure vertice o parte alta della fronte (attivo o non invertente)

NERO Messa a terra presso la guancia o la parte bassa della fronte. È necessario osservare una distanza di qualche centimetro dall'elettrodo BIANCO.

Il paziente deve essere rilassato o addormentato durante il test.

Se il soggetto viene sedato utilizzando, ad esempio, idrato di cloralio, la risposta AMLR non risulta influenzata, così come nel caso di sonno naturale.

La latenza AMLR va da 5 a 50 ms e le dimensioni dell'ampiezza vanno da 0 a 2 μ V.

3.11.2 Stimoli AMLR disponibili

Famiglia di stimoli CE-Chirp®: CE-Chirp® e CE-Chirp® LS

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

Tone Burst e Clic

TB da 250 Hz a 4 kHz

TB a 500 Hz è da preferire in quanto fornisce la maggiore ampiezza di risposta

Clic

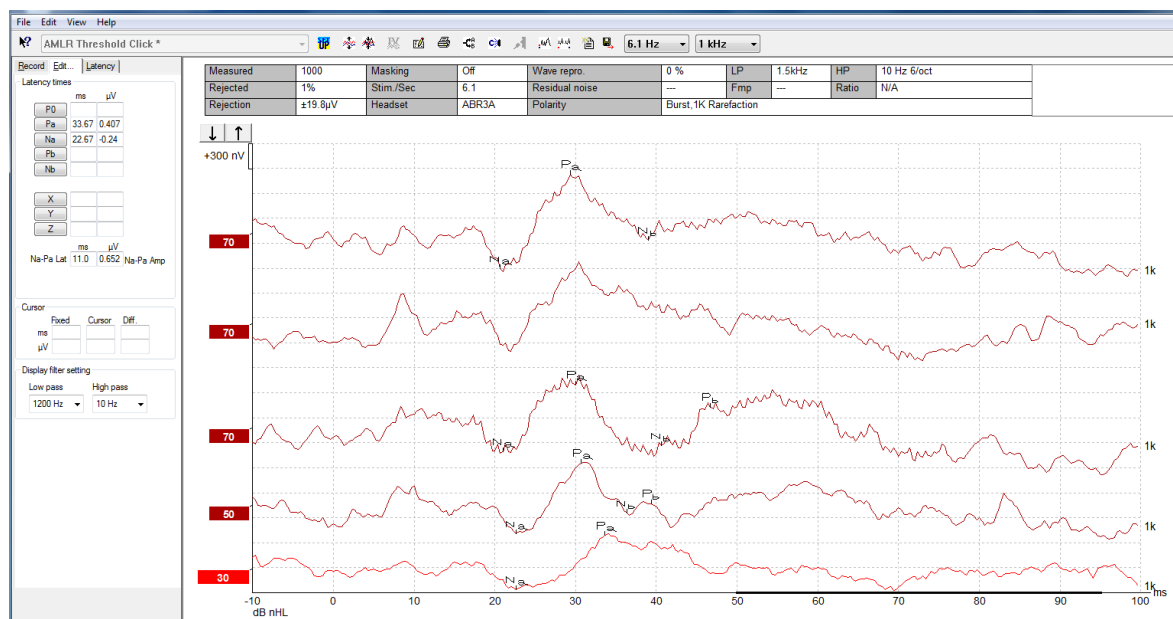
File WAV personalizzato (quando la licenza del modulo di ricerca è abilitata)

Per la neurodiagnosi, è indicata un'intensità di stimolo moderata inferiore a 70 dB nHL.

Per la stima della soglia, l'ampiezza della risposta segue il livello degli stimoli così come nel tradizionale test della soglia ABR.



3.11.3 Esempio di registrazione AMLR



Viene presentata una registrazione della soglia AMLR utilizzando Tone Burst a 1 kHz per la valutazione della soglia.

Impianti cocleari

Le latenze più lunghe di AMLR lo distinguono dagli artefatti degli stimoli degli impianti cocleari visibili in genere nell'eABR.

Pertanto, l'AMLR può essere utilizzato per valutare l'efficacia dell'impianto cocleare nell'attivazione delle vie uditive.

Consultare le funzioni della soglia AMLR descritte nelle schede Record (Registra) ed Edit (Modifica) del presente Manuale di istruzioni per l'uso.

Ulteriori informazioni sulle registrazioni AMLR sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.

3.12 Effettuazione di una registrazione ALR/ERA corticale

Il test della soglia ALR/ACR viene in genere utilizzato come ausilio nella determinazione del grado di perdita dell'udito nella popolazione adulta. Rispetto agli stimoli lungo un'ottava utilizzati per l'ABR tradizionale, gli stimoli per ALR/ACR sono molto più specifici sulla frequenza a causa del tonale più lungo e sono molto più vicini agli stimoli audiometrici comportamentali del tono puro.

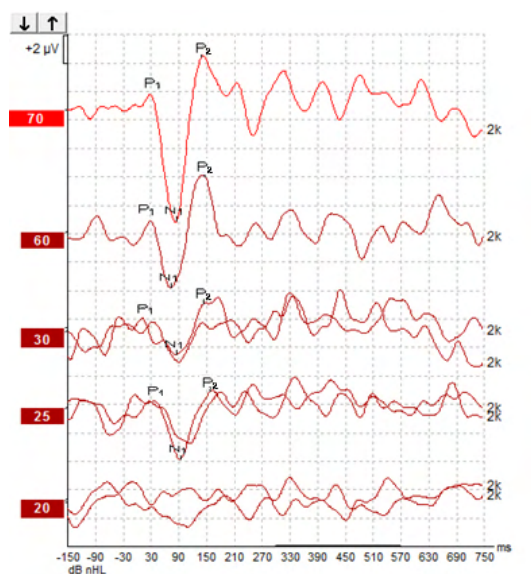
Lo stato di veglia e l'attenzione del paziente hanno un effetto significativo sulle ampiezze della risposta ALR. Le forme d'onda ALR cambiano man mano che il soggetto si sente assonnato o si addormenta. Quando un paziente è addormentato, l'ampiezza di N1 è minore e quella di P2 è maggiore. Tuttavia, se il soggetto è in ascolto allo scopo di percepire un cambiamento o sta prestando molta attenzione agli stimoli, N1 aumenta fino al 50% e P2 sembra diminuire man mano che l'attenzione del soggetto sui segnali aumenta. La risposta diventa abitudinaria e dunque è importante limitare la durata della sessione di valutazione e prenotare un nuovo appuntamento, se necessario.

Al soggetto viene chiesto di sedere in silenzio, essere attento e leggere una pagina. L'esecuzione di ALR e P300 con un soggetto sedato non è consigliata (Crowley & Colrain, 2004).



3.12.3 Interpretazione del risultato ALR

La latenza ALR/ACR va da 50 a 300 ms e le dimensioni dell'ampiezza vanno da 0 a 20 uV. Viene presentata una registrazione tipica della soglia ALR utilizzando Tone Burst a 2 kHz per la valutazione della soglia.



In genere, la registrazione della soglia ALR viene avviata a 60 dB nHL e poi si decide se aumentare o diminuire l'intensità degli stimoli di 20 dB e poi di 10 dB fino al di sotto della soglia. La soglia ALR di 25 dB nHL a 2 kHz rinvenuta in questo caso rientra ampiamente nell'intervallo di udito normale. Se si applica un fattore tipico di correzione, si può stimare che la soglia dell'audiogramma comportamentale sia di 18,5 dB HL a 2 kHz.

Risposta di livello più basso >5 uV: interpolare

Risposta di livello più basso <5 uV: è soglia

3.12.4 Stima della soglia elettrofisiologica e installazione di apparecchi acustici nei neonati

Fattori di correzione comportamentale della soglia ALR per le soglie di udito stimate da utilizzare per l'installazione di apparecchi acustici.

Esempio di correzione da dBnHL a dBeHL.

	500 Hz	1000 Hz	2000 Hz	4000 Hz
Soglia ALR in dBnHL	50	60	65	65
Correzione media (dB)*	- 6,5	- 6,5	- 6,5	- 6,5
dBeHL	43,5	53,5	58,5	58,5

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

"Risultati: l'errore medio nella stima della soglia N1-P2 è stato di 6,5 dB, senza effetti significativi sulla frequenza. Dopo la correzione di questo bias, il 94% delle stime della soglia individuale è stato entro 15 dB della soglia comportamentale e l'80% entro 10 dB. Per stabilire le 6 stime della soglia (3 frequenze, 2 orecchi) sono serviti in media 20,6 minuti."

Ulteriori informazioni sulle registrazioni ALR sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



3.13 Effettuazione di una registrazione P300/MMN

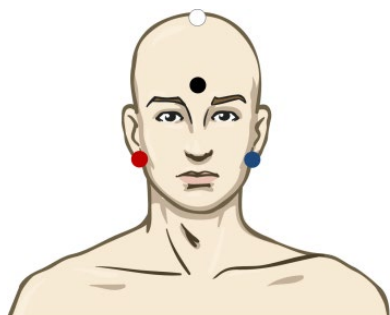
I P300 e MMN (Mismatch Negativity) possono essere utilizzati per la valutazione della funzione uditiva.

Il test MMN si collega particolarmente alla capacità del cervello di distinguere fra i suoni del parlato.

L'MMN viene sollecitato tramite un paradigma oddball in cui suoni devianti non frequenti sono integrati in una serie di suoni standard a una determinata frequenza.

La durata degli stimoli P300/MMN è molto maggiore rispetto a quella dei tradizionali stimoli ABR.

3.13.1 Esempio di montaggio degli elettrodi per P300/MMN



ROSSO Mastoide o lobo dell'orecchio destro (riferimento o invertente)

BLU Mastoide o lobo dell'orecchio sinistro (riferimento o invertente)

Si consiglia di collegare a ponte gli elettrodi Rosso e Blu per stabilire un riferimento mediato.

BIANCO CZ effettivo (attivo o non invertente)

NERO Messa a terra presso la guancia o la parte bassa della fronte. È necessario osservare una distanza di qualche centimetro dall'elettrodo BIANCO.

Lo stato di veglia e l'attenzione del paziente influenzano le ampiezze della risposta MMN.

L'MMN può essere sollecitato anche quando il soggetto presta attenzione agli stimoli, ma la misurazione in questa condizione è difficile a causa della sovrapposizione determinata dal componente N₂₁.

Di conseguenza, si consiglia di registrare MMN mentre il soggetto ignora gli stimoli e sta leggendo o guardando un video muto con sottotitoli senza prestare attenzione agli stimoli.

Le ampiezze di MMN diminuiscono man mano che il soggetto si sente assonnato o si addormenta.

Non si consiglia di eseguire P300/MMN mentre il soggetto è sedato.

La latenza di P300/MMN va da -100 a 500 ms e le dimensioni dell'ampiezza vanno da 0 a 20 uV.

3.13.2 Stimoli disponibili per P300/MMN

- Tone bursts 250Hz – 4kHz
- NB CE-Chirp® and NB CE-Chirp® LS 500Hz, 1kHz, 2kHz and 4kHz
- File WAV personalizzato (quando la licenza del modulo di ricerca è abilitata)



3.13.3 Riassunto dei parametri per P300 e MMN

		P1, N1, P2 supersoglia P300	MMN
Soggetto	Stato	Adulti, bambini e neonati svegli e rilassati	Adulti, bambini e neonati svegli e rilassati
	Occhi	Occhi aperti	Occhi aperti
	Condizione	Presta attenzione o ignora le condizioni	Ignora le condizioni
Stimoli	Tipi di stimoli	Tone Burst, combinazione di vocali o consonanti del parlato	Tone Burst, combinazione di vocali o consonanti del parlato
	Intervallo Inter-Onset	da 1 a 2 sec	da 0,1 a 1 sec
	Durata dello stimolo		da 50 a 300 ms Prestare attenzione alle risposte sovrapposte se il tempo di analisi è breve
	Presentazione		Paradigma oddball Probabilità di deviante da 0,05 a 0,20 Numero di devianti almeno 200
	Intensità	da 60 a 80 dB peSPL	da 60 a 80 dB peSPL
Registrazioni	Elettrodo di riferimento	Punta del naso di riferimento mediato (elettrodi collegati a ponte)	Punta del naso di riferimento mediato (elettrodi collegati a ponte)
	Filtraggio	da 1 a 30 Hz	da 1 a 30 Hz
	Tempo di analisi	Pre-stimolo -100 ms Post-stimolo 700 ms o più	Pre-stimolo -50 ms o più Post-stimolo 400 ms o più
	Sweep	50-300	50-300
	Ripetizioni	Almeno 2	Almeno 2, risultati in almeno 200 devianti.
Misurazioni	Adulti Bambini Neonati Misure	P1, N1, P2 P1, N200-250 Componenti affidabili Dalla linea base all'ampiezza di picco, latenza di picco Utilizzare la finestra di picco stabilita tramite i dati della media totale	A qualsiasi età, utilizzare la forma d'onda di differenza (risposta alla deviante) Dalla linea base all'ampiezza di picco, latenza di picco Considerare l'ampiezza MMN media nella finestra di risposta Utilizzare la finestra di picco stabilita tramite i dati della media totale
Presenza di risposta	Determinata da	Componenti replicabili Risposta di due o tre volte maggiore dell'ampiezza nell'intervallo pre-stimolo	Componenti replicabili Risposta di due o tre volte maggiore dell'ampiezza nell'intervallo pre-stimolo

Ulteriori informazioni sulle registrazioni P300 e MMN sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



3.14 Prestazioni di sistema/Test di Loopback (LBK15)

Il blocco di Loopback (LBK15) consente di controllare con semplicità il sistema di misurazione dell'impedenza, la qualità dello stimolo e l'acquisizione dei dati. Ulteriori informazioni sulla procedura LBK 15 sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



4 Istruzioni per il funzionamento di VEMP

Il modulo VEMP può essere concesso in licenza come stand alone o in combinazione con il software EP15/EP25. Consultare il Capitolo 3 per una panoramica sulle varie caratteristiche e funzioni del software EP15/EP25. Le caratteristiche e le funzione relative solo a VEMP verranno descritte in questa sezione.



1. Tutti i contatti fra le parti conduttive degli elettrodi o dei loro connettori, incluso l'elettrodo neutro e gli altri componenti conduttivi (compresa la messa a terra), devono essere evitati.
2. Controllare l'impostazione prima della registrazione e verificare che verrà utilizzato il tipo corretto di stimolo sonoro, di livello, di filtraggio e di finestra di registrazione in quanto un altro operatore potrebbe aver cambiato o cancellato le impostazioni del protocollo. Durante la registrazione, i parametri dello stimolo sono visibili sull'interfaccia per l'utente.
3. Se il sistema non è stato utilizzato per un periodo di tempo considerevole, l'operatore deve controllare i trasduttori (ad esempio, verificare che i tubicini in silicone delle Cuffie non presentino crepe) e gli elettrodi (ad esempio, controllare la data di scadenza degli elettrodi monouso e verificare che i cavi non presentino danni) allo scopo di accertare che il sistema sia pronto all'avvio del test e sia in grado di offrire risultati accurati.
4. È consentito utilizzare solo gel per elettrodi da encefalografia. Seguire le istruzioni del produttore per quanto riguarda l'utilizzo del gel.
5. La presenza di acufene, iperacusia o di altre sensibilità a rumori acuti può rendere la valutazione controindicata se vengono utilizzati stimoli a elevata intensità.
6. I pazienti che presentano problemi alla colonna cervicale devono essere visitati per assicurare che siano in grado di mantenere una contrazione adeguata del muscolo SCM durante il test senza che questo causi ulteriore dolore o fastidio. In caso di dubbio, chiedere un parere medico prima di effettuare il test.
7. La risposta VEMP è sensibile al livello di stimolo che raggiunge l'orecchio interno. Una perdita dell'udito conduttivo causata da problemi nell'orecchio medio che attenuano lo stimolo che raggiunge l'orecchio interno è una condizione che rende controindicata la valutazione effettuata tramite stimoli a conduzione aerea.

AVVISO

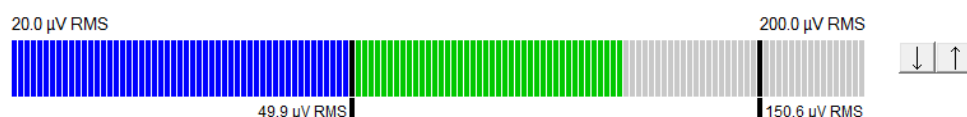
1. Il sistema Eclipse è composto da una scheda ingresso a due canali che consente all'utente di creare misurazioni per entrambe le orecchie senza invertire gli elettrodi.
2. I filtri digitali del sistema EP attenuano in parte i segnali e le frequenze indesiderate.
3. Può essere utile per l'operatore controllare la barra Raw EEG (EEG grezzo) e modificare i filtri del preamplificatore che si trovano nelle impostazioni automatiche dei protocolli allo scopo di migliorare la qualità della misurazione. I filtri possono essere modificati prima o durante la registrazione.



4.1 Impostazione del preamplificatore

Quando viene selezionato il tipo di test VEMP, il preamplificatore imposta automaticamente il guadagno inferiore (da 80 dB a 60 dB) allo scopo di gestire i grandi potenziali muscolari della risposta.

4.2 Monitor VEMP



Il monitor VEMP visualizza le contrazioni EMG in corso e l'attività durante la valutazione. Le due barre verticali nere sullo schermo indicano l'intervallo di contrazione desiderato per il test. Quando la contrazione EMG del paziente ricade all'interno dell'intervallo definito, la barra diventa verde, lo stimolo viene presentato all'orecchio del paziente e le risposte vengono registrate. Quando la contrazione EMG ricade al di sopra o al di sotto dell'intervallo definito, la barra diventa rossa (per l'orecchio destro) e blu (per l'orecchio sinistro). Regolare l'intervallo di contrazione EMG definito trascinando le barre nere fino al limite desiderato. Il monitor VEMP è disabilitato quando si esegue il protocollo di fabbrica oVEMP.

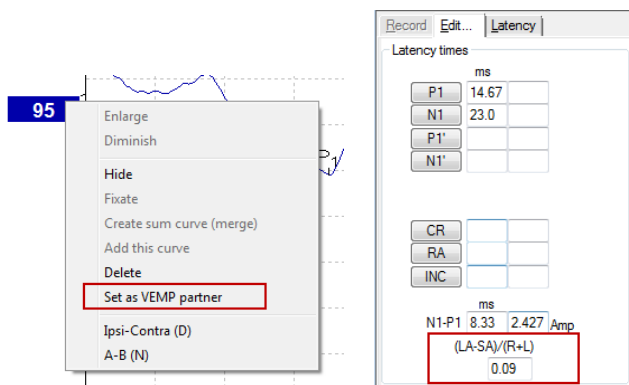
4.3 Marcatori della forma d'onda VEMP

I marcatori P1 e N1 sono disponibili per marcare i punti positivi e negativi della forma d'onda. Inoltre, i marcatori P1' e N1' sono disponibili se sono stati eseguiti più tracciati alla stessa intensità. I dati di latenza e ampiezza assoluta vengono visualizzati nei corrispondenti campi ms e μV dopo la marcatura delle forme d'onda.

4.4 Calcolo del rapporto di asimmetria VEMP (Partner VEMP)

Per poter calcolare e visualizzare il rapporto di asimmetria fra due curve, le forme d'onda da confrontare devono essere collegate (una risposta a sinistra e una a destra). Il rapporto di asimmetria VEMP non può essere calcolato prima che venga selezionato un partner VEMP.

1. Cliccare due volte sull'etichetta dell'intensità della curva VEMP destra o sinistra per selezionarla.
2. In seguito, cliccare con il tasto destro sull'etichetta dell'intensità della curva VEMP opposta e selezionare **Set as VEMP Partner (Imposta come partner VEMP)** nella finestra di dialogo. Viene ora visualizzato il rapporto di asimmetria.



3. Per rimuovere il collegamento fra le due forme d'onda, cliccare con il tasto destro sull'etichetta della curva non selezionata e poi su **Remove as Augmented VEMP Partner (Rimuovi come partner VEMP aumentato)**.

L'asimmetria VEMP viene calcolata utilizzando la seguente formula:

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

In cui:

LA è il valore maggiore fra l'ampiezza della curva destra e quella della curva sinistra

SA è il valore minore fra l'ampiezza della curva destra e quella della curva sinistra

R è l'ampiezza della curva destra

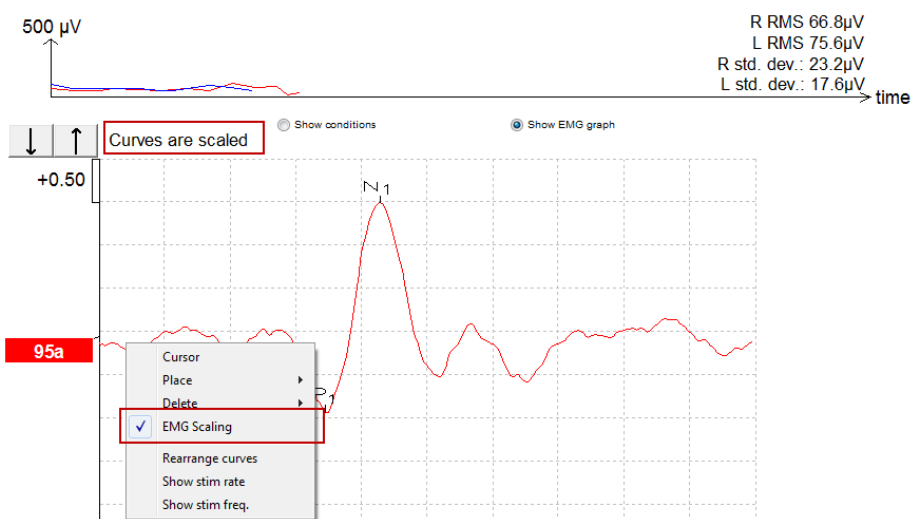
L è l'ampiezza della curva sinistra

Nota: È possibile impostare partner VEMP solo quando le forme d'onda destra e sinistra sono state ricavate utilizzando parametri simili.

4.5 Adattamento in scala di VEMP

L'EMG medio rettificato (media) per ciascuna registrazione viene calcolato a partire dall'EMG pre-stimolo durante il test. Allo scopo di normalizzare le ampiezze VEMP grezze in modo da compensare le contrazioni del muscolo SCM irregolari, la registrazione viene adattata in scala secondo un fattore che dipende dalla dimensione dell'EMG registrata in ciascun periodo pre-stimolo.

Per selezionare EMG Scaling (Adattamento in scala dell'EMG) cliccare con il tasto destro sulla curva. Tutte le curve vengono ora adattate in scala e una nota sulla schermata del test indica che l'adattamento in scala è abilitato.

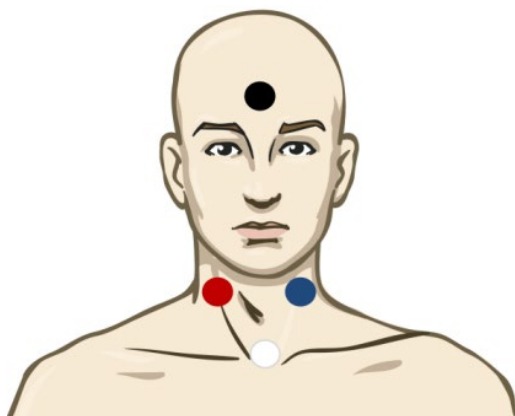




4.6 Effettuazione di una registrazione cVEMP

Il cVEMP è un test aggiuntivo per la valutazione del sistema vestibolare che viene utilizzato nella diagnosi della sindrome da deiscenza del canale semicircolare superiore (SSCD). Il cVEMP è un potenziale evocato utilizzato per testare il sacculo e le sue vie afferenti.

4.6.1 Montaggio degli elettrodi per cVEMP



Rosso	SCM destro (riferimento o invertente)
Bianco	Articolazione clavicolare (attivo/non invertente)
Nero	Fronte (terra)
Blu	SCM sinistro (riferimento/invertente)

4.6.2 Stimoli per cVEMP

In genere, per il test cVEMP viene utilizzato un burst di toni a 500 Hz poiché fornisce la massima ampiezza di risposta. Altri stimoli disponibili per il test includono:

- TB da 250 Hz a 4 kHz
- Clic
- File .wave personalizzato (quando la licenza del modulo di ricerca è abilitata)

4.6.3 Parametri di raccolta predefiniti

Le impostazioni standard del protocollo cVEMP per lo stimolo e la registrazione sono:

Parametri dello stimolo

- Tipo: 500 Hz ToneBurst, Blackman (2:2:2)
- Rapporto: 5,1/s
- Intensità: AC: In genere viene usato ≥ 95 dB nHL, ma questa impostazione non è preselezionata e deve essere impostata dall'utente prima di avviare il test

Parametri di registrazione

- Filtro di passa basso: 1.000 Hz
- Filtro di passa alto: 10 Hz 6/ott
- Impedenza dell'elettrodo inferiore a 5 kOhm, con un'impedenza dell'elettrodo inferiore a 3 kOhm
- Intervallo di registrazione di 100 ms con un periodo di registrazione pre-stimolo di 10 ms e un periodo di registrazione post-stimolo di 90 ms
- Devo essere raccolti circa 150 sweep per forma d'onda
- Stimolo controllato da EMG (solo cVEMP), da 50 μ V RMS a 150 μ V RMS, con un obiettivo di 100 μ V



4.6.4 Procedura

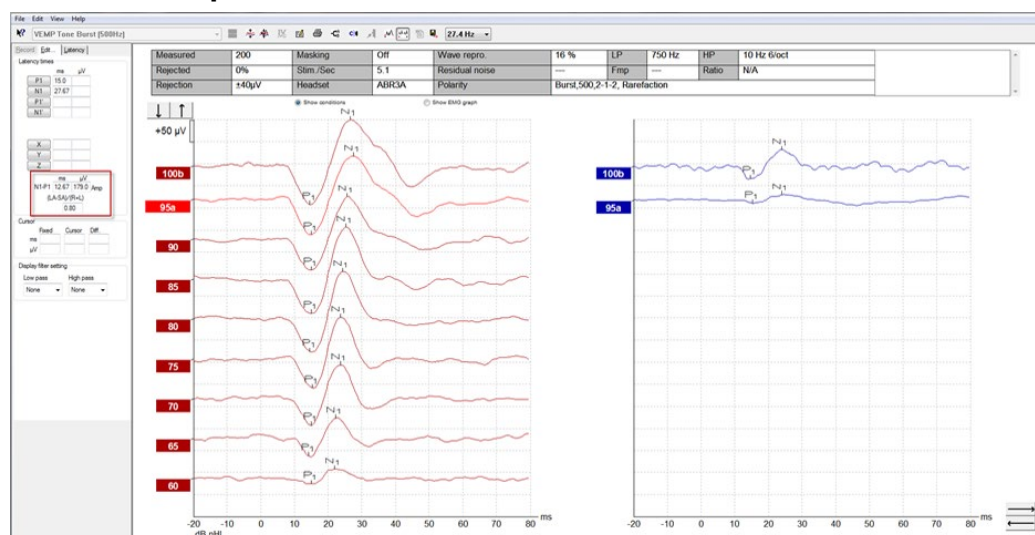
1. Confermare le impedenze basse (inferiori a 5 kOhm).
2. Scegliere l'intensità e selezionare l'orecchio su cui eseguire il test.
3. Le ampiezze di risposta VEMP dipendono molto dalla contrazione dei muscoli SCM destro e sinistro. Chiedere al paziente di ruotare la testa a destra o a sinistra per attivare il muscolo sul lato da testare. Il monitor del paziente può essere utilizzato per guidare quest'ultimo durante il test allo scopo di ottenere risultati più chiari.

4.6.5 Modifica dei risultati cVEMP

Utilizzare la scheda Edit (Modifica) per marcare i picchi. Una volta marcati i picchi, il rapporto VEMP viene calcolato automaticamente.



4.6.6 Esempio di risultato cVEMP



Esempio di registrazione cVEMP in un paziente affetto da SSCD.

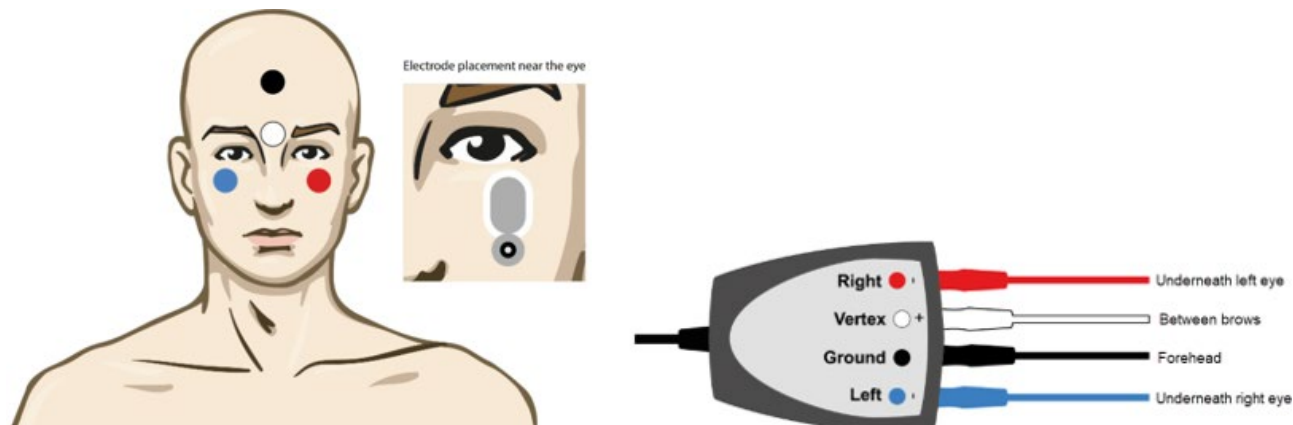
Ulteriori informazioni sulla procedura e sulle registrazioni cVEMP sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



4.7 Effettuazione di una registrazione oVEMP

L'oVEMP (potenziale miogenico evocato oculo-vestibolare) è un test utilizzato in aggiunta alle valutazioni tradizionali del sistema vestibolare e fornisce informazioni utili per la diagnosi di disturbi come la sindrome di Ménière e la sindrome da discesa del canale semicircolare superiore (SSCD).

4.7.1 Montaggio degli elettrodi per oVEMP



Rosso	Sotto l'occhio sinistro (riferimento)
Bianco	Tra le sopracciglia (attivo)
Nero	Messa a terra, fronte (comune)
Blu	Sotto l'occhio destro (riferimento)

4.7.2 Stimoli per oVEMP

In genere, per il test oVEMP viene utilizzato un burst di toni a 500 Hz poiché fornisce la massima ampiezza di risposta. Altri stimoli disponibili per il test includono:

Tone Burst e Clic	TB da 250 Hz a 4 kHz
	Clic
	File .wave personalizzato

4.7.3 Parametri di raccolta predefiniti

Le impostazioni standard del protocollo oVEMP per lo stimolo e la registrazione sono:

Parametri dello stimolo

- Tipo: 500Hz ToneBurst, Blackman (2:2:2)
- Rapporto: 5,1/s
- Intensità: AC: In genere viene usato ≥ 95 dB nHL, ma questa impostazione non è preselezionata e deve essere impostata dall'utente prima di avviare il test

Parametri di registrazione

- Filtro di passa basso: 1.000 Hz
- Filtro di passa alto: 10 Hz 6/ott



- Impedenza dell'elettrodo inferiore a 5 kOhm, con un'impedenza dell'elettrodo inferiore a 3 kOhm
- Intervallo di registrazione di 100 ms con un periodo di registrazione pre-stimolo di 10 ms e un periodo di registrazione post-stimolo di 90 ms
Devo essere raccolti circa 150 sweep per forma d'onda

4.7.4 Procedura

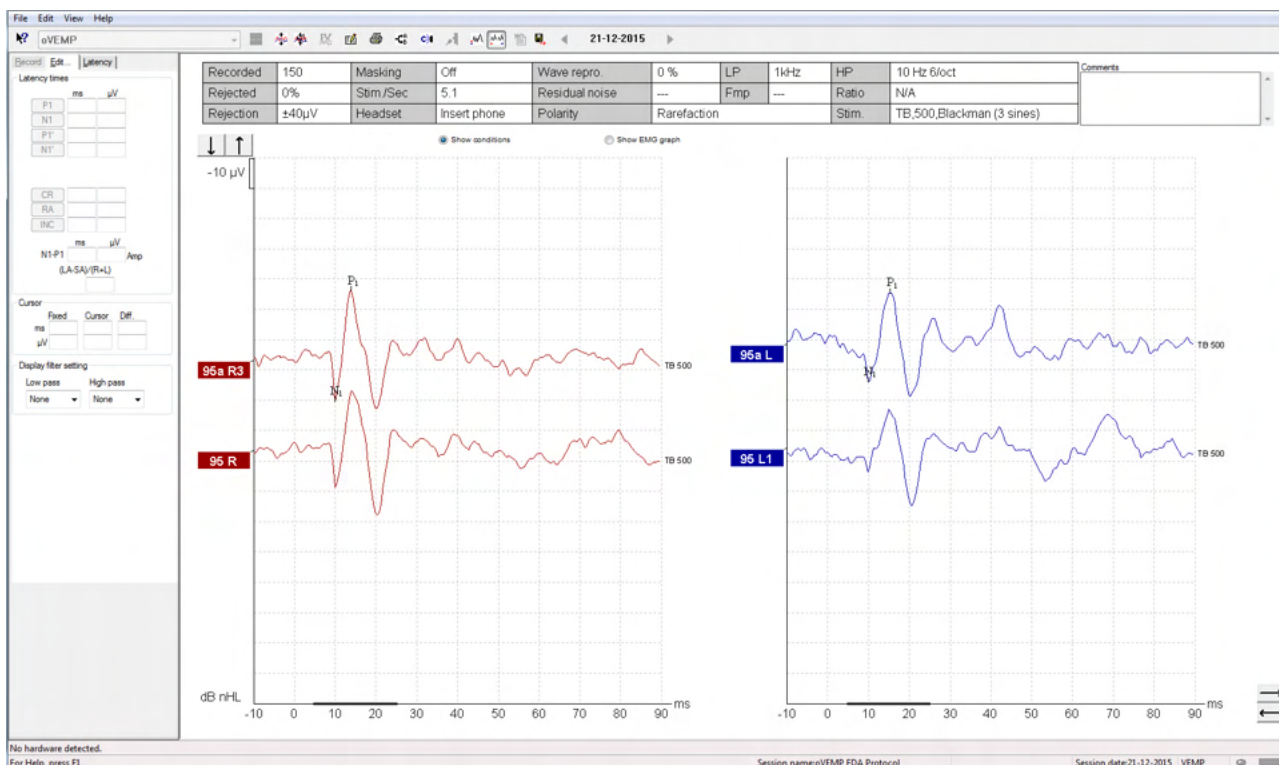
1. Confermare le impedenze basse (inferiori a 5 kOhm).
2. Scegliere l'intensità e selezionare l'orecchio su cui eseguire il test sulla scheda di registrazione. Chiedere al paziente di guardare fisso verso l'alto senza muovere la testa.
3. Avviare il test.

4.7.5 Modifica dei risultati oVEMP

Per selezionare il partner oVEMP, cliccare due volte sull'etichetta della forma d'onda. Cliccare poi con il tasto destro sull'etichetta della forma d'onda per l'orecchio opposto e poi selezionare Set VEMP Partner (Imposta come partner VEMP). Queste forme d'onda verranno utilizzate per il calcolo dell'asimmetria.

Le forme d'onda possono essere marcate a partire dalla scheda Edit (Modifica). Per marcare una forma d'onda, cliccare due volte sull'etichetta della forma d'onda che si desidera marcare. Cliccare con il tasto destro e poi selezionare il marcatore corretto. Trascinare il mouse fino all'area corretta e poi cliccare. È anche possibile utilizzare i tasti da 1 a 4 sulla tastiera per richiamare il marcatore appropriato e poi premere Invio per posizionarlo.

4.7.6 Esempio di risultato oVEMP



Ulteriori informazioni sulla procedura e sulle registrazioni oVEMP sono disponibili nel Manuale di informazioni aggiuntive per Eclipse.



5 Modulo Aided Cortical

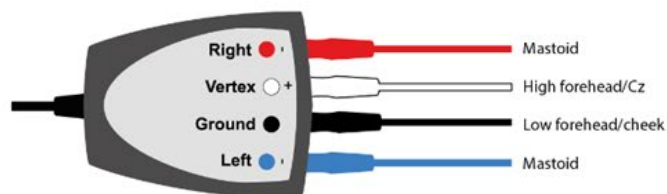
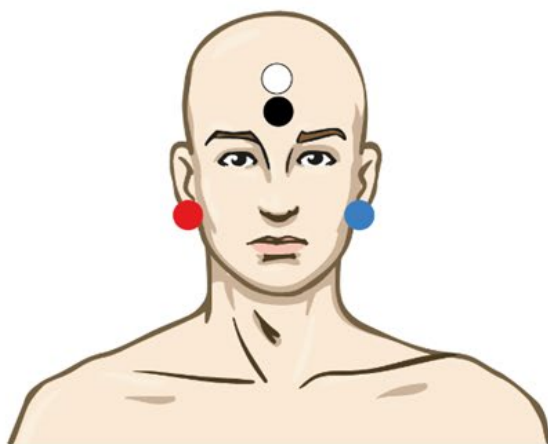
Il modulo Aided Cortical può essere concesso in licenza come prodotto standalone o in combinazione con il software EP15/EP25. Consultare il Capitolo 3 per una panoramica delle caratteristiche e delle funzionalità del software EP15/25. Questa sezione descrive unicamente le caratteristiche e le funzionalità di Aided Cortical.

5.1 Effettuare una misurazione della funzione corticale con apparecchio

L'utente può utilizzare il modulo Aided Cortical per misurare la risposta del paziente in una configurazione a campo libero. Lo specialista può così valutare le capacità uditive del paziente con e senza amplificazione.

Lo scopo di effettuare misurazioni corticali con apparecchio è permettere allo specialista di valutare se il paziente riceve un input appropriato dal proprio apparecchio acustico e/o dai propri impianti cocleari utilizzando stimoli simili al parlato e determinarne la comprensione dei suoni del parlato con l'uso dell'amplificatore.

5.1.1 Montaggio degli elettrodi per Aided Cortical



ROSSO	Mastoide destro (riferimento o invertente)
BLU	Mastoide sinistro (riferimento o invertente)
BIANCO	Parte alta della fronte (attivo o non invertente)
NERO	Terra alla guancia o nella parte bassa della fronte

Lo stato di veglia/l'attenzione del paziente influenzano le ampiezze della risposta corticale con apparecchio, pertanto il paziente dovrebbe essere sveglio e vigile, ma non dovrebbe prestare attenzione agli stimoli.



5.1.2 Stimoli per il modulo Aided Cortical

Gli stimoli simili al parlato servono per consentire la registrazione delle risposte corticali con apparecchio attraverso il dispositivo del paziente. I suoni del parlato vengono presentati come parlato (International Speech Test Signal, Segnale Internazionale di Audiometria Vocale) e l'unità di misura è dB Speech Reference Level (SpRefL) Per questo motivo, stimoli a una frequenza più bassa verranno percepiti più forti degli stimoli a una frequenza più alta.

Sono disponibili diversi stimoli simili al parlato:

- ManU-IRU
- HD-Sounds™
- LING-sounds

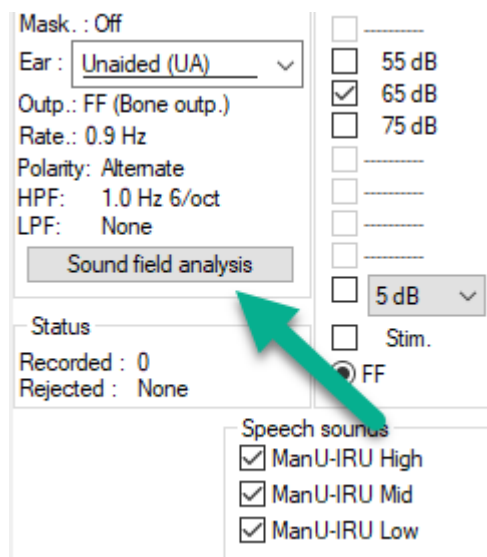
Per ulteriori informazioni sugli stimoli, si rimanda alle *Informazioni aggiuntive di Eclipse*.

5.2 Sound Field Analysis

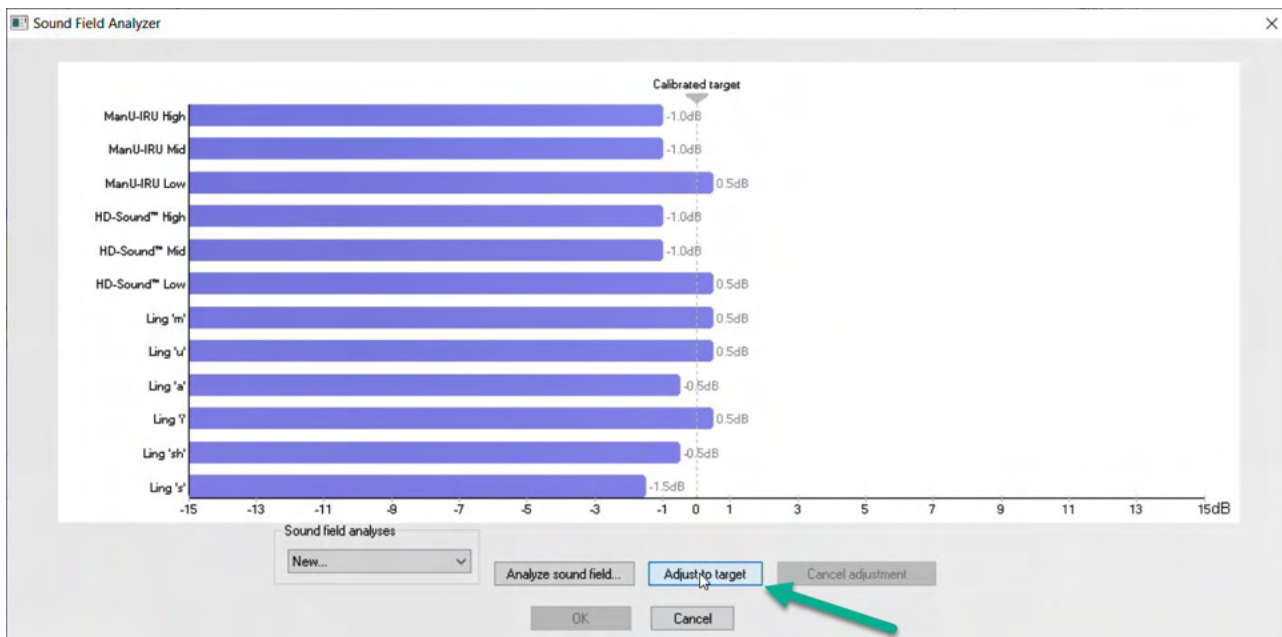
Per compensare i potenziali cambiamenti fisici nella sala di test tra un test e il successivo, è stato sviluppato un analizzatore del campo sonoro, che misura quanto sono simili le caratteristiche del campo corrente con le caratteristiche misurate al momento della calibrazione.

Se vengono rilevate delle differenze nelle caratteristiche, l'analizzatore del campo sonoro compenserà le differenze misurate quando presenterà gli stimoli durante il test successivo. L'utente deve scegliere manualmente se desidera utilizzare la compensazione. Si consiglia pertanto di effettuare l'analisi del campo sonoro prima di esaminare un paziente. Prima di effettuare l'analisi del campo sonoro, posizionare il microfono ambientale nel punto in cui verrà posizionato il paziente durante il test. L'analisi richiede solo alcuni secondi.

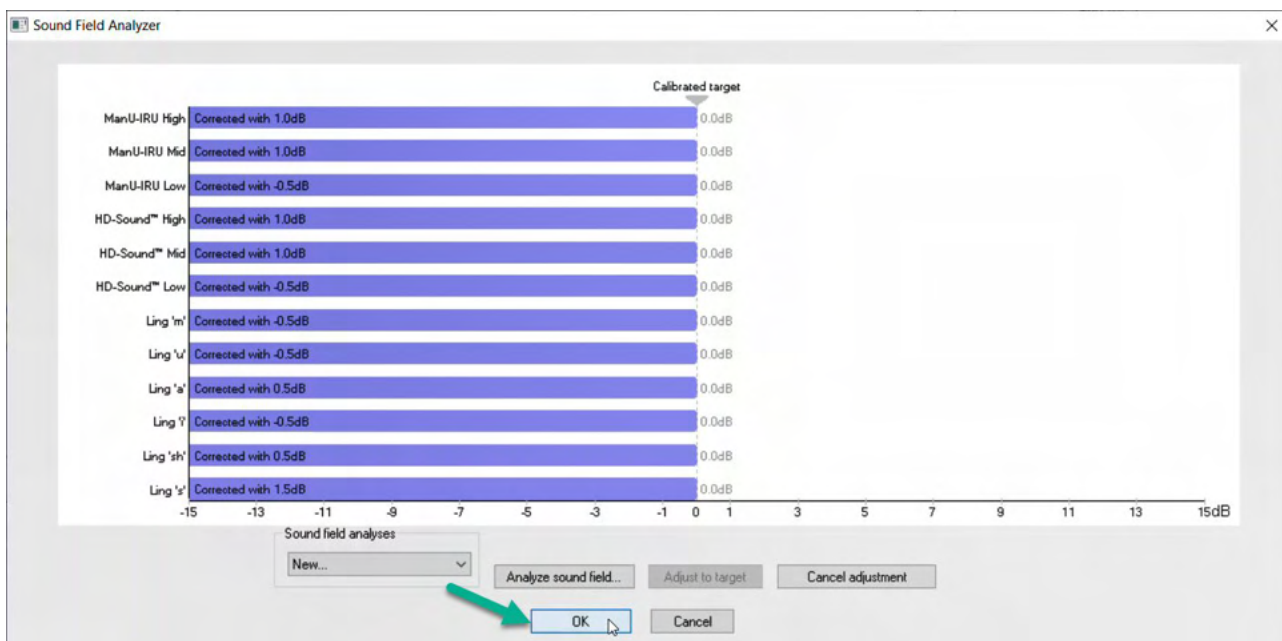
Per utilizzare l'analizzatore del campo sonoro, premere "Sound field analysis..." (Analisi del campo sonoro) nella scheda Record (Registra). L'analizzatore del campo sonoro viene visualizzato in una finestra pop-up.



L'immagine che segue mostra che l'analisi del campo sonoro effettuata ha rilevato delle differenze negli stimoli rispetto ai valori target calibrati a causa di variazioni nella sala di test.



Premendo il pulsante "Adjust to target" (Adatta al target) è possibile compensare i cambiamenti fisici nella sala di test affinché ciascuno stimolo venga presentato nella maniera corretta.



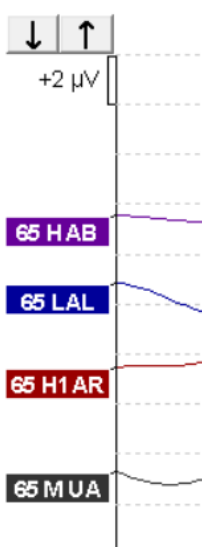
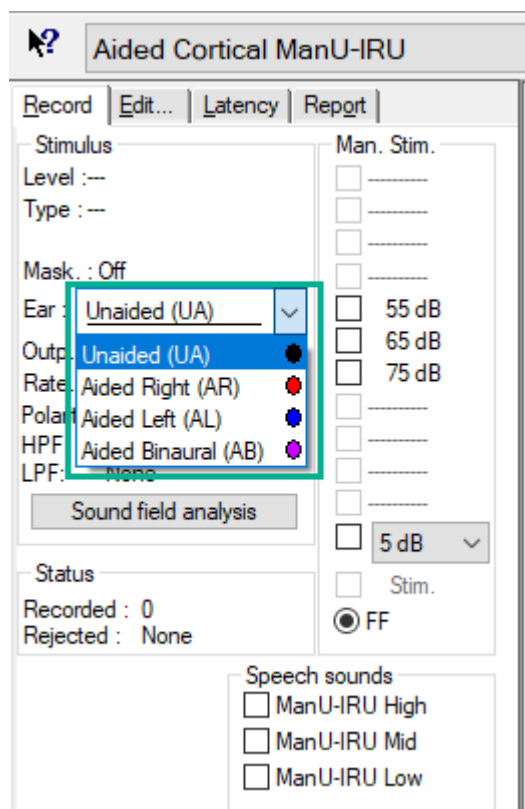
Premere "OK" per salvare la correzione e visualizzare il valore corretto nel rapporto.

Per ulteriori informazioni sull'analisi del campo sonoro, consultare il documento delle informazioni aggiuntive di Eclipse.



5.3 Condizione dell'orecchio e abbreviazioni

È necessario impostare le condizioni di test nel modulo Aided Cortical, ad esempio se il paziente usa un apparecchio, su quale orecchio e così via. Le impostazioni devono essere effettuate nella scheda Record (Registra) facendo clic sul menu a discesa accanto a "Ear" (Orecchio). Il colore della forma d'onda cambia in base alla condizione di test impostata. Questa è un'impostazione esclusivamente visiva e non incide in alcun modo sulle misurazioni. Il rapporto contiene inoltre l'elenco delle abbreviazioni utilizzate nel modulo Aided Cortical.





I colori predefiniti sono i seguenti:

AB: Aided Binaural (Binaurale con apparecchio), forma d'onda **viola**

AL: Aided Left (Orecchio sinistro con apparecchio), forma d'onda **blu**

AR: Aided Right (Orecchio destro con apparecchio), forma d'onda **rossa**

UA: Unaided (Senza apparecchio), forma d'onda **nera**

5.4 Marcatori delle forme d'onda del modulo Aided Cortical

Record **Edit...** Latency Report

Latency times

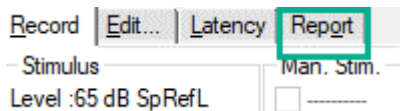
	ms	μ V	
P1			tr
N1			tr
P2			tr
N2			tr
P3			tr

N1-P2 Lat ms μ V

È possibile utilizzare i marcatori P1, N1, P2, N2 e P3 per contrassegnare i picchi e dei marcatori dei minimi per contrassegnare i minimi negativi nelle forme d'onda.



5.4.1 Rapporto



La scheda Report (Rapporto) contiene i risultati delle diverse forme d'onda.

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

5.5 Algoritmo di rilevamento Fmpi™

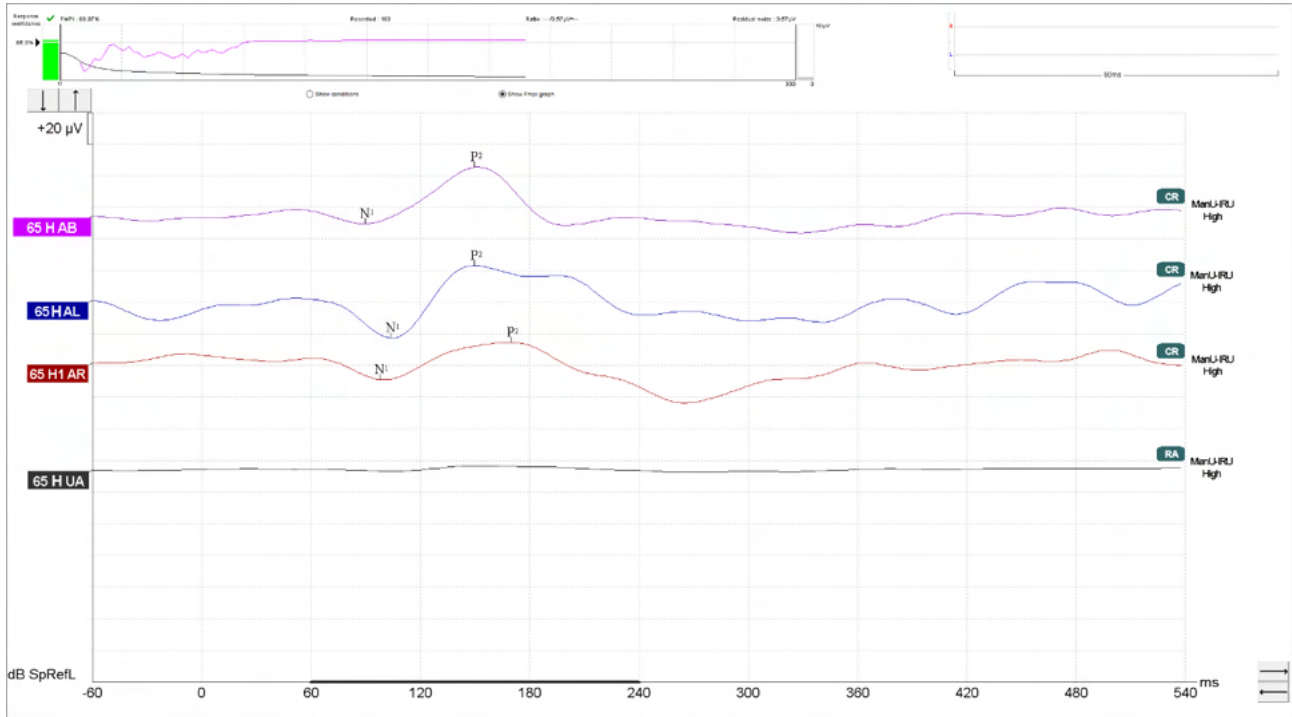
Il modulo Aided Cortical utilizza un metodo per rilevare le risposte corticali. Il rivelatore Fmpi™ visualizza il rilevamento come percentuale di confidenza della risposta e non visualizza un valore Fmp numerico, ad esempio 2,65, come avviene invece in ABR. Il rilevamento può essere configurato su 95%, 99% o disattivato.

5.6 Esempio di test corticale con apparecchio

La morfologia dei risultati dei test corticali con apparecchio varia in base al paziente, pertanto quanto segue è solo un esempio di una possibile morfologia.

L'età del paziente, il tipo di stimolo, il livello di stimolo, la frequenza dello stimolo, le impostazioni dei filtri e il posizionamento degli elettrodi sono tutti fattori che incidono sulla forma d'onda ottenuta.

Il modulo Aided Cortical non include dati normativi, pertanto è importante utilizzare un protocollo clinico definito affinché i dati dei pazienti possano essere confrontati rispetto a un set di dati normativi da letteratura pubblicata con revisione paritaria o raccolti dal proprio istituto.





5.6.1 Riepilogo dei parametri per Aided Cortical

		Parametri del test Aided Cortical
Soggetto	Stato	Sveglio e calmo
	Occhi	Occhi aperti
	Condizione	Ignora le condizioni
Stimoli	Tipi di stimoli simili al parlato	ManU-IRU, HD-Sounds™, LING-Sounds
	Frequenza di presentazione	0,9 Hz
	Durata dello stimolo	Dipende dallo stimolo
	Presentazione	Campo libero
	Livello	75 dBSpRefL, 65 dBSpRefL, 55 dBSpRefL
	Opzioni di stimolo	
	- ManU-IRU	Bassi (240-600 Hz), Medi (1100-1700 Hz), Alti (2800-4500 Hz)
	- HD-Sounds filtrati e non filtrati	Bassi /m , Medi /g/ e Alti /t/
	- LING	/m/ , /u/ , /Ah/ , /sh/ , /ee/ , /s/
Registrazioni	Elettrodo di riferimento	Mastoide destro e sinistro
	Filtri di registrazione	1Hz- nessun (250 Hz)
	Finestra di analisi Fmpi™	50-550 ms
	Finestra di registrazione	Pre stimolo -60 ms Post stimolo 840 ms
	Riproducibilità delle forme d'onda	60-270 ms
	Sweep	80-100 per gli adulti 100-300 per i neonati
	Impedenza	Inferiore a 5 kΩ
Misurazioni	Adulti	P1, N1, P2
	Bambini	P1, N200-250
	Neonati	Componenti affidabili



6 Modulo di ricerca

La licenza per il modulo di ricerca abilita le opzioni di esportazione di curve mediate. Inoltre, può essere utilizzato in modo da salvare ciascun sweep in modo che l'intera registrazione possa essere riprodotta. I dati esportati possono essere analizzati ulteriormente, ad esempio con Excel o Matlab.

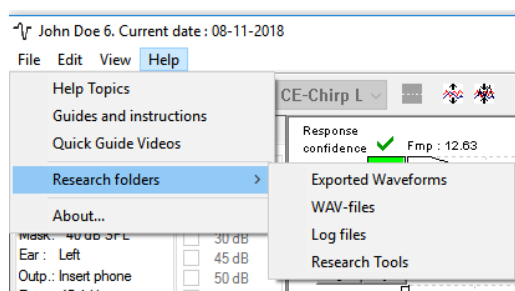
! Il modulo di ricerca consente di esportare i dati e caricare stimoli personalizzati.

La responsabilità della corretta diagnosi e gestione dei singoli pazienti sarà dell'ospedale o della clinica in cui queste persone sono state visitate.

Interacoustics A/S non si assume alcuna responsabilità di eventuali errori di diagnosi o gestione dei pazienti derivanti dall'uso di file esportati e modificati.

Per maggiori dettagli sul modulo di ricerca, consultare le informazioni aggiuntive.

Per un accesso rapido ai file e alle cartelle di ricerca, accedere a Help (Guida) e aprire la cartella desiderata.



6.1 Salvataggio di ciascuno sweep per una riproduzione successiva

Innanzitutto, impostare una cartella in cui salvare i dati nel protocollo in questione. Consultare l'immagine.

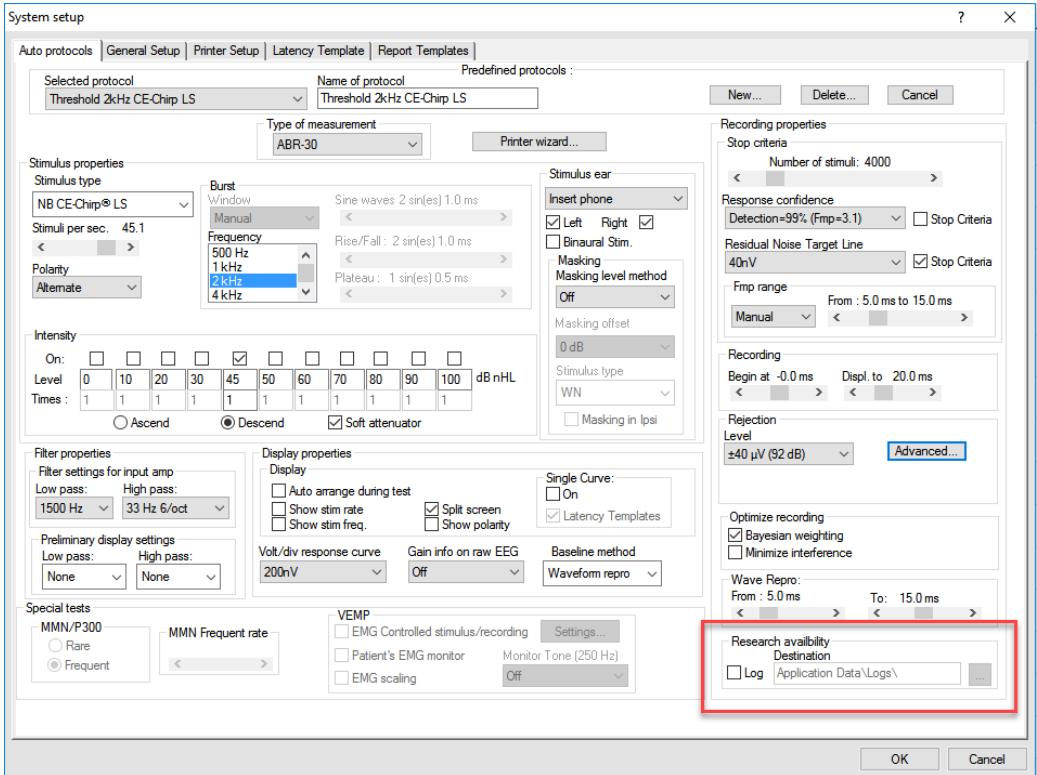
Creare e impostare una cartella, ad esempio C:\EP Log

Cominciare a salvare i dati, selezionare il protocollo ed eseguire il test, ad esempio in questo caso il test di Loopback del protocollo.

Ora tutti gli sweep e i dati per questa sessione sono stati salvati nella cartella C:\EP Log.

Tutti i dati grezzi sono filtrati dall'apparecchio.

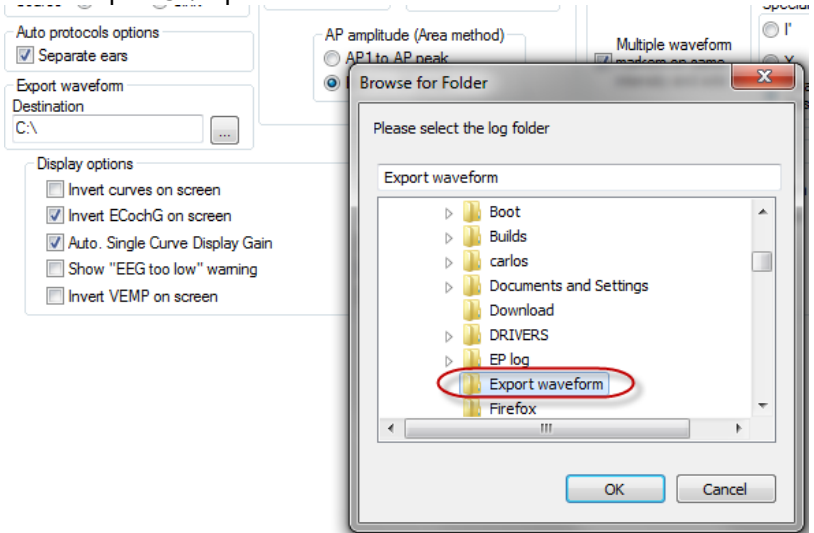
Aprire la cartella C:\EP Log e cominciare a usare i dati con Matlab, Excel, ecc.



6.2 Esportazione di curve mediate e/o intere sessioni

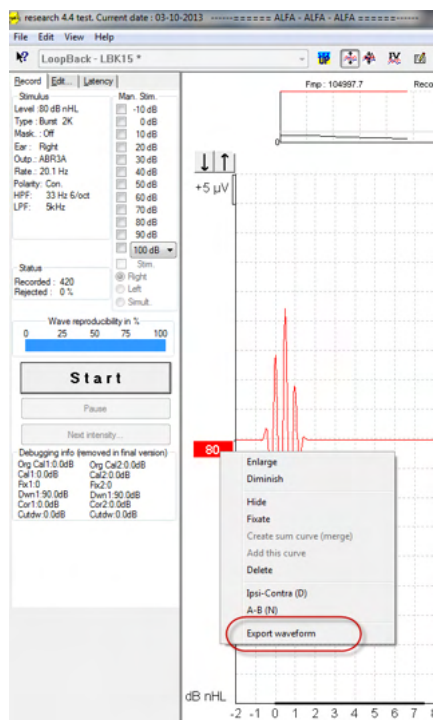
In General Setup (Impostazioni generali), definire dove salvare le forme d'onda esportate.

Ad esempio: C:\Export Waveform



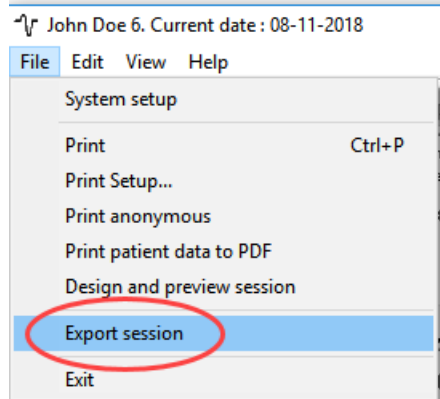
Per esportare una curva specifica, cliccare con il tasto destro sull'etichetta dell'intensità e selezionare l'opzione di esportazione di questa forma d'onda mediata.

Ora questa forma d'onda è reperibile nella cartella Export Waveform e può essere utilizzata per ulteriori analisi in Matlab, Excel, ecc.



6.3 Esportazione della sessione (tutte le curve)

Cliccare sul menù File e poi su Export Session (Esporta la sessione) per esportare l'intera sessione dei dati mediati visibile sullo schermo.



6.4 Esportazione di forme d'onda in modalità offline

I dati registrati sono disponibili per l'esportazione anche quando Eclipse non è connesso, ma solo se le registrazioni sono effettuate su un sistema Eclipse dotato di licenza per la funzione di modulo di ricerca.



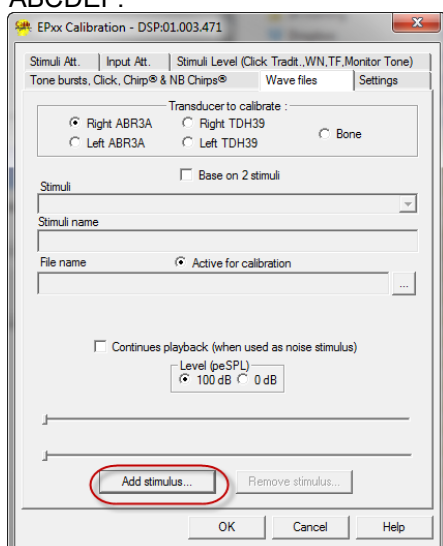
6.5 Importazione di file .wave da utilizzare come stimoli

Aprire il software di calibrazione per aggiungere i file e per calibrarli in modo da ottenere l'intensità corretta.

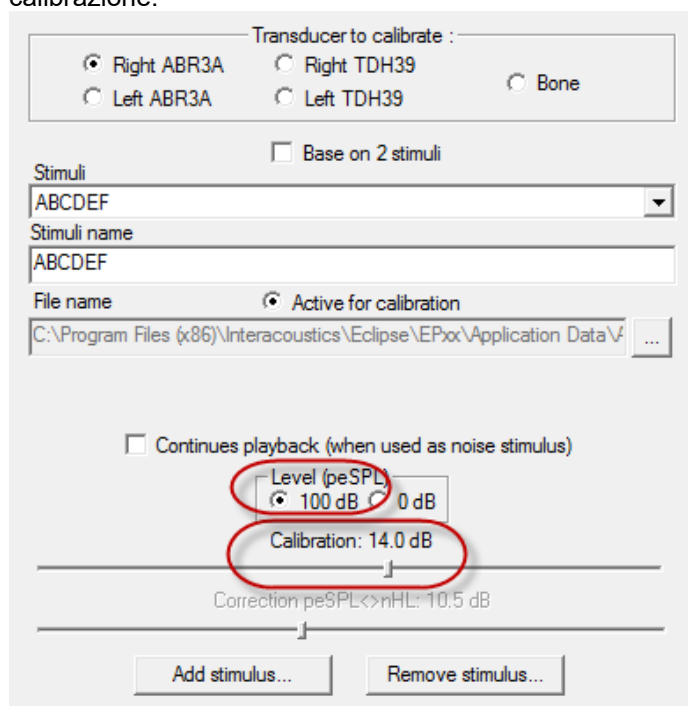
AVVISO

I file .wave devono essere in formato 16 bit e utilizzare una cadenza di campionamento di 30 kHz per poter essere utilizzati all'interno del software EPx5.

1. Cliccare sul tasto Add Stimuli (Aggiungi stimoli) e selezionare il file da aggiungere, ad esempio ABCDEF.



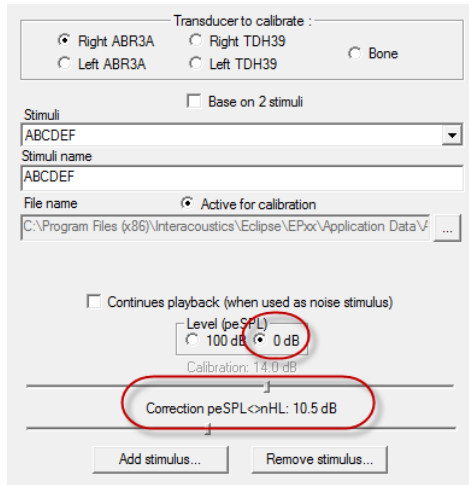
2. Eseguire la calibrazione: selezionare 100 dB e utilizzare il cursore a scorrimento per regolare la calibrazione.



3. Se è necessario eseguire la correzione peSPL-nHL, selezionare 0 dB e utilizzare il cursore a scorrimento per regolare la correzione.

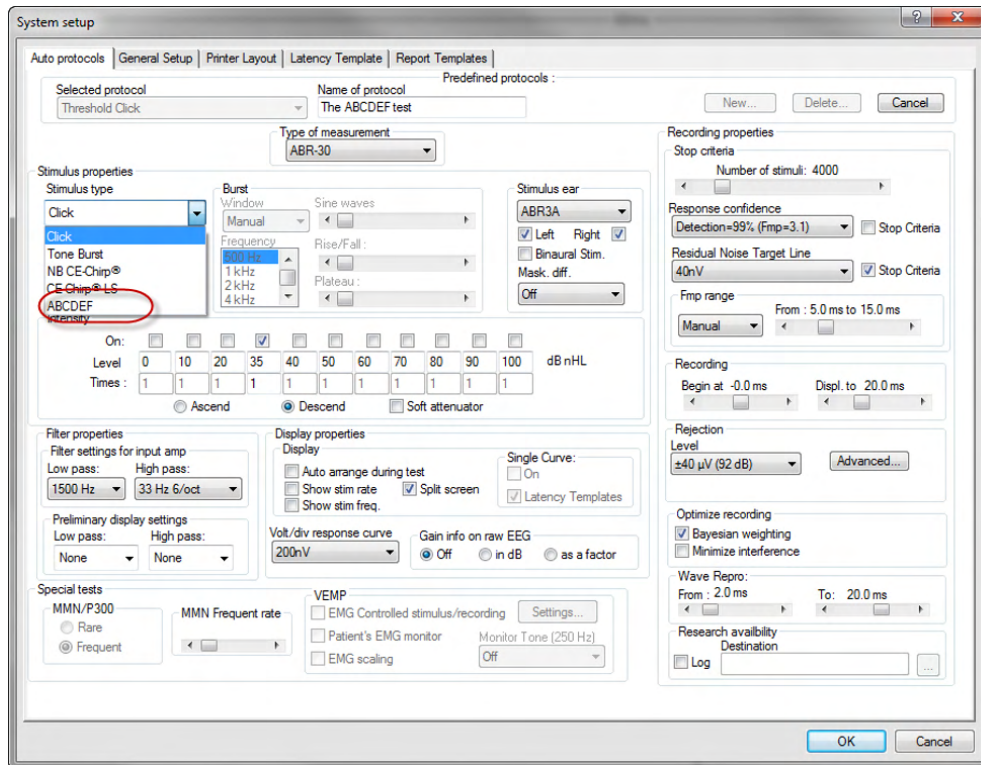


- a. È anche possibile salvare e presentare stimoli in modo che questi utilizzino solo il formato SPL

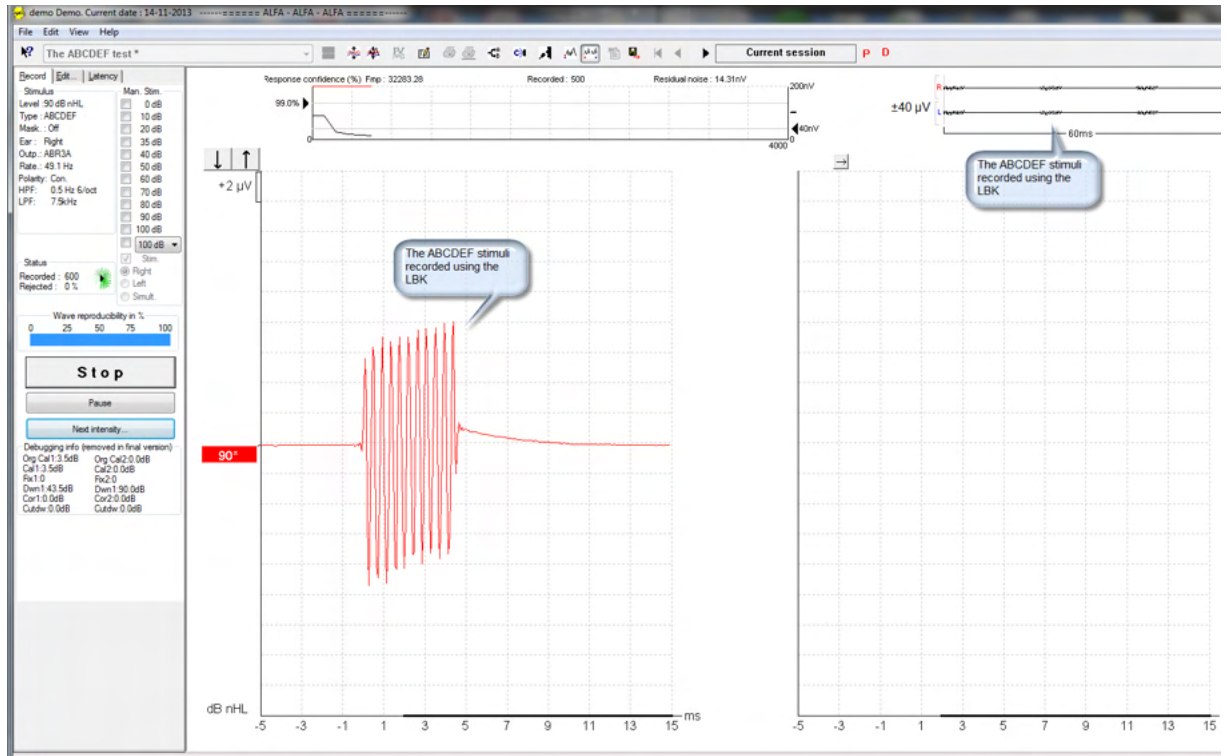


4. Assicurarsi di eseguire questa operazione per tutti i trasduttori e per entrambi i lati.

Per utilizzare gli stimoli appena aggiunti, aprire il software. Lo stimolo ABCDEF appare nel menù a tendina.



5. È possibile creare un protocollo personalizzato utilizzando i nuovi stimoli ed eseguire, ad esempio, un test LBK per visualizzare gli stimoli durante la registrazione.



Per ulteriori informazioni sulla licenza di ricerca, consultare il Manuale di informazioni aggiuntive.



7 Istruzioni per il funzionamento

Lo strumento si attiva mediante un collegamento USB alimentato. Quando si mette in funzione il dispositivo, osservare le seguenti precauzioni generali:



PRUDENZA

1. Utilizzare il dispositivo solo nelle modalità descritte nel presente manuale.
2. Utilizzare solo i tappini Sanibel monouso progettate per l'utilizzo con questo dispositivo.
3. Utilizzare sempre un tappino nuovo per ciascun paziente allo scopo di evitare contaminazioni incrociate. I tappini non sono progettati per essere riutilizzati.
4. Non inserire mai la punta della sonda OAE nel canale uditivo senza aver prima fissato un tappino. In caso contrario, il canale uditivo del paziente potrebbe danneggiarsi.
5. Mantenere la confezione di tappini fuori dalla portata del paziente.
6. Inserire la punta della sonda OAE in modo da creare una tenuta ermetica senza provocare alcun danno o dolore al paziente. È obbligatorio utilizzare un tappino adeguato e pulito.
7. Assicurarsi di utilizzare solo intensità di stimolazione accettabili per il paziente.
8. È consigliabile testare la sonda OAE all'inizio di ciascuna giornata per verificare che la sonda e/o il cavo funzionino correttamente per le misurazioni TEOAE e DPOAE.
9. Pulire la punta della sonda regolarmente per assicurarsi che cerume e altri residui presenti nella punta della sonda non influiscano sulla misurazione.
10. La presenza di acufene, iperacusia o di altre sensibilità a rumori acuti può rendere la valutazione controindicata se vengono utilizzati stimoli a elevata intensità.

AVVISO

1. È della massima importanza maneggiare l'apparecchio con cura ogniqualvolta questo si trova a contatto con il paziente. Assumere una posizione stabile e sicura durante il test allo scopo di ottenere un'accuratezza ottimale.
2. Eclipse deve essere utilizzato in un ambiente silenzioso in modo che le misurazioni non siano influenzate da rumori esterni. Questa condizione può venire determinata da personale adeguatamente formato nel settore dell'acustica. ISO 8253 Sezione 11 nelle proprie linee guida offre la definizione per una stanza silenziosa destinata al test audiometrico dell'udito.
3. Utilizzare lo strumento nell'intervallo di temperature ambientali specificato nel presente manuale.
4. Non pulire mai l'alloggiamento della sonda OAE con acqua e non inserire strumenti non specifici all'interno della stessa.



7.1 Maneggiamento e selezione dei tappini



Utilizzare tappini OAE Sanibel™ con la sonda di Eclipse.

I tappini Sanibel™ sono esclusivamente monouso e non vanno riutilizzati. Il riutilizzo dei tappini può causare la diffusione di infezioni da un paziente all'altro.

La sonda OAE deve presentare un tappino di tipo e dimensioni adeguati prima del test. La scelta dipende dalla dimensione e dalla forma del canale uditivo e dell'orecchio. La scelta può dipendere anche dalle preferenze personali e dal modo in cui viene eseguito il test.



I tappini a forma di ombrello non sono adatti per i test OAE a scopo diagnostico.



Utilizzare i tappini a forma di fungo. Assicurarsi che il tappino entri completamente nel canale uditivo.

Consultare la Guida rapida "Selezione del tappino corretto" presente nel documento Informazioni aggiuntive per Eclipse per una panoramica sulle dimensioni dei tappini e sulla selezione.

7.2 Controlli quotidiani del sistema per i dispositivi OAE

Si consiglia di eseguire un controllo quotidiano della propria apparecchiatura OAE per assicurarsi che questa sia in condizioni di esercizio ottimali prima di eseguire i test sui pazienti. L'esecuzione di un test di integrità della sonda e di un controllo dell'orecchio reale consente di rilevare qualsiasi avaria della sonda o distorsione del sistema che potrebbe apparire come una risposta biologica. Un controllo quotidiano permette di assicurarsi che i risultati ottenuti nel corso dell'intera giornata siano validi.

7.2.1 Test di integrità della sonda

Il test di integrità della sonda assicura che non vengano generate risposte artefatte (distorsioni di sistema) dalla sonda o dall'hardware.

- La punta della sonda deve essere ispezionata per assicurarsi che non presenti cerume o residui prima di condurre il test.
- Il test deve sempre essere condotto in un ambiente silenzioso
- Utilizzare solo la cavità consigliata per il test. L'uso di un tipo diverso di cavità potrebbe pregiudicare l'individuazione di errori della sonda o indicare in modo non corretto un guasto della stessa.

Procedura di test:

1. Inserire la sonda nella cavità di test o nel simulatore dell'orecchio in dotazione. È importante utilizzare la cavità della dimensione corretta allo scopo di ottenere risultati validi per il test.



Per DPOAE, si consiglia una cavità da 0,2 cc.

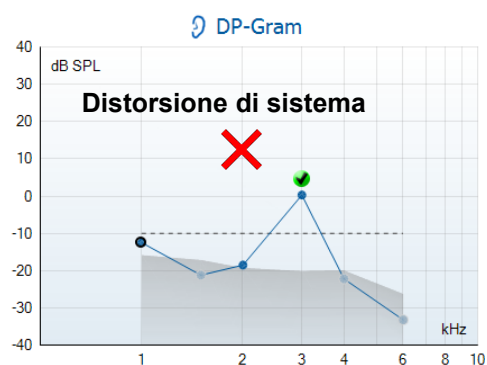
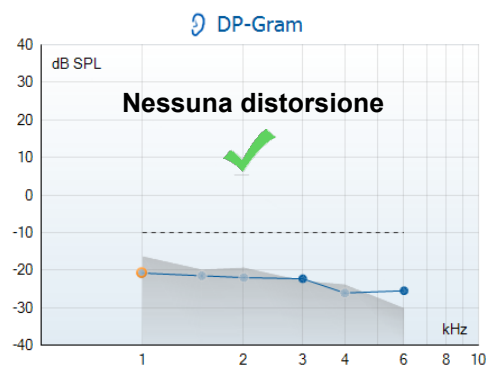
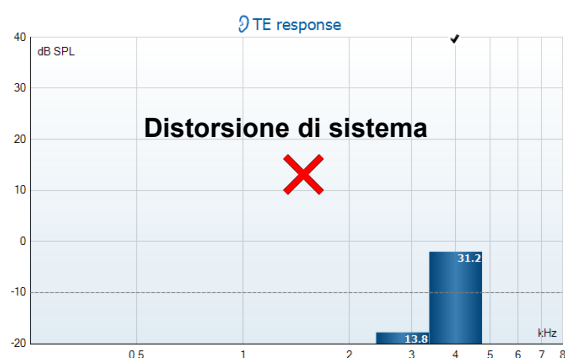
Per TEOAE, si consiglia una cavità da 0,5 cc.



2. Selezionare il protocollo di test OAE direttamente dal dispositivo oppure tramite la Titan Suite. Una distorsione di sistema dipende dal livello di output dello stimolo. Pertanto, selezionare un protocollo che rifletta il livello utilizzato più di frequente nella prassi clinica.
3. Avviare il test e lasciarlo in esecuzione fino a quando questo non si ferma automaticamente. Non arrestare il test manualmente.

Risultati del test:

Se la sonda funziona correttamente, nessuna delle bande di frequenza (TEOAE) o dei punti (DPOAE) deve presentare un segno di spunta, ossia non devono essere rilevati artefatti/OEA al di sopra del pavimento di rumore.



Se compare un messaggio di errore durante il test o se una o più fasce o punti di OAE presentano un segno di spunta (ossia, sono stati rilevati), il test di integrità della sonda non è riuscito. Ciò potrebbe indicare che:

1. Nella punta della sonda sono presenti cerume o detriti ed è necessario effettuare la pulizia.
2. La sonda non è stata posizionata correttamente nella cavità di test o nel simulatore dell'orecchio.
3. È necessario controllare la calibrazione della sonda.
4. L'ambiente di test potrebbe essere troppo rumoroso. Trovare un'altra sede in cui effettuare il test.

Controllare e pulire la punta della sonda e ripetere il test. Se il test non viene completato correttamente una seconda volta, la sonda non deve essere utilizzata sui pazienti. Contattare il tecnico di assistenza locale.

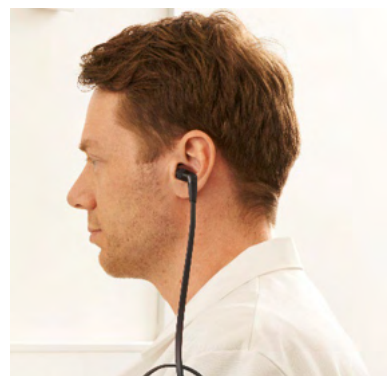


7.2.2 Controllo dell'orecchio reale

Questo test può essere eseguito posizionando la sonda nel proprio orecchio ed eseguendo un protocollo di test utilizzato in maniera comune.

Se i risultati OAE non corrispondono al risultato OAE previsto dalla persona che esegue il test, ciò potrebbe indicare che:

1. La sonda non è posizionata correttamente nel dispositivo.
2. L'oliva non è posizionata correttamente nella punta della sonda.
3. Nella punta della sonda sono presenti cerume o detriti ed è necessario effettuare la pulizia.
4. L'ambiente di test è troppo rumoroso.
5. La sonda non è stata posizionata correttamente nel canale uditivo.
6. È necessario controllare la calibrazione della sonda.



Se i risultati del test dell'orecchio reale non corrispondono ai risultati previsti dopo aver controllato i punti da 1 a 5 appena illustrati, la sonda non deve essere utilizzata per testare i pazienti. Contattare il tecnico di assistenza locale



8 Software di IA OAE Suite

8.1 Configurazione dell'alimentazione del PC

AVVISO

Se si consente al PC di entrare in modalità di standby o di ibernazione, il software IA OAE potrebbe andare in crash quando il PC viene riattivato. Dal menu Start del sistema operativo, andare su Pannello di controllo | Opzioni di alimentazione per modificare queste impostazioni.

8.2 Dispositivi compatibili

Il software IA OAE è compatibile con Interacoustics Eclipse, Eclipse e Eclipse. Presenta le registrazioni di tutti i dispositivi, tuttavia il caricamento o il download di protocolli e pazienti da e verso il dispositivo portatile Eclipse è possibile solo attraverso Eclipse Suite. Tuttavia, una volta effettuato il salvataggio nel database, il software IA OAE può essere impiegato per aprire e visualizzare le registrazioni.

8.2.1 Avvio da OtoAccess® Database

Per istruzioni in merito al funzionamento in associazione con OtoAccess® Database, consultare le Istruzioni per l'uso di OtoAccess® Database.

8.2.2 Avvio da Noah 4

Verificare che Eclipse sia acceso e connesso prima di avviare il modulo software. Se l'hardware non viene rilevato, il software IA OAE viene avviato in modalità lettore.

Per avviare il software IA OAE da Noah 4:

1. Aprire Noah 4.
2. Cercare e selezionare il paziente su cui lavorare.
3. Se il paziente non è ancora elencato:
 - Fare clic sull'icona Aggiungi un nuovo paziente.
 - Compilare i campi richiesti e fare clic su OK.
4. Fare clic sull'icona del modulo software IA OAE nella parte superiore della schermata.

Per ulteriori istruzioni in merito al funzionamento in associazione con il database, consultare il manuale operativo di Noah 4.

8.2.3 Modalità di simulazione

È possibile abilitare la modalità di simulazione da Menu - Configurazione - Modalità di simulazione.

Nella modalità di simulazione, è possibile simulare i protocolli e le visualizzazioni prima dell'effettivo test sul soggetto.

Se occorre, è possibile stampare anche le anteprime dei rapporti.





Quando il software viene avviato, la modalità di simulazione è sempre disabilitata per impostazione predefinita, per far sì che non vengano create "registrazioni artificiali" in maniera accidentale.

Le "registrazioni" effettuate in modalità di simulazione non sono salvabili come dati, inoltre sono casuali e non correlate ai pazienti.

8.2.4 Rapporto di crash

Nel caso in cui il software IA OAE vada in crash e che siano stati registrati dettagli sul sistema, verrà visualizzata la finestra Rapporto di crash sulla schermata del test (come illustrato di seguito). Il rapporto di crash fornisce a Interacoustics informazioni in merito al messaggio di errore. Inoltre, è possibile aggiungere altre informazioni da parte dell'utente allo scopo di spiegare quali sono state le azioni eseguite prima del crash in modo da semplificare la risoluzione del problema. Infine, è possibile anche inviare uno screenshot del software.

Prima di poter inviare il rapporto di crash tramite Internet, occorre selezionare la casella "Accetto l'esclusione di responsabilità". Per gli utenti che non dispongono di una connessione a internet, è possibile salvare il rapporto di crash su un'unità esterna in modo da inviarlo successivamente a un computer dotato di connessione.

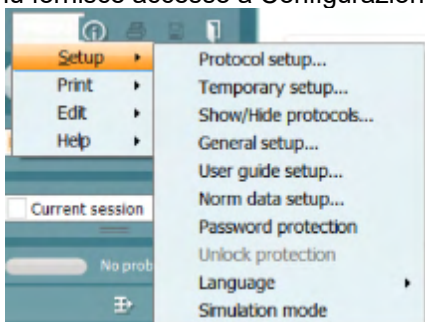




8.3 Utilizzo del menu

La sezione seguente descrive gli elementi del Menu, accessibile dalle schede dei moduli DPOAE e TEOAE:

Menu fornisce accesso a Configurazione, Stampa, Modifica e Guida.



- Menu | Configurazione | Configurazione protocollo consente di creare protocolli di test personalizzati o di modificare quelli predefiniti
- Menu | Configurazione | Configurazione temporanea consente di apportare modifiche temporanee al protocollo
- Menu | Configurazione | Mostra/Nascondi protocolli consente di nascondere o visualizzare i protocolli, secondo la propria preferenza
- Menu | Configurazione | Configurazione generale consente di impostare i parametri specifici del test OAE e la stampa automatizzata in PDF
- Menu | Configurazione | Configurazione dati normativi consente di personalizzare e importare/esportare i dati normativi OAE
- Menu | Configurazione | Protezione con password consente di impostare una password per la configurazione
- Menu | Configurazione | Lingua consente di selezionare una delle lingue disponibili. La modifica della lingua selezionata diventa effettiva dopo la riapertura del software IA OAE
- Menu | Configurazione | Modalità di simulazione consente di attivare la modalità di simulazione e di verificare i protocolli o, ancora, di osservare la modalità di visualizzazione dei dati
- Menu | Stampa anteprima di stampa, procedura guidata per la stampa e stampa effettiva
- Menu | Modifica consente di esportare i dati in un file XML
- Menu | Guida | Informazioni sul software OAE... visualizza una finestra di informazioni che presenta i dettagli seguenti:
 - Versione del software IA OAE
 - Versione hardware
 - Versione firmware
 - Copyright Interacoustics

Inoltre, è possibile accedere al sito Web di Interacoustics a partire da questa finestra facendo clic sul link www.interacoustics.com

Premendo il tasto Licenza è possibile modificare i codici della licenza per del dispositivo. I codici di licenza per il dispositivo sono specifici per ciascun numero seriale e definiscono quali sono i moduli, i test, le impostazioni di protocollo e le altre funzionalità disponibili. Non modificare mai i codici di licenza senza l'aiuto di un tecnico autorizzato.

- Menu | Guida | Documenti... avvia la versione digitale del Manuale delle istruzioni per l'uso e il manuale contenente le informazioni aggiuntive (Adobe Reader richiesto)



8.4 Utilizzo del modulo DPOAE

8.4.1 Preparazione per il test

Istruzioni per il paziente

Posizionare il paziente su un letto o su una sedia comoda o, se necessario, su un lettino da visita. I bambini più piccoli potrebbero trovare più comodo sedere sulle gambe di un paramedico o di un genitore. Mostrare la sonda al paziente e fornire le spiegazioni seguenti:

- Lo scopo del test è monitorare la funzionalità dell'organo uditivo
- La punta della sonda verrà inserita nel canale auricolare e deve aderire in modo corretto
- Durante il test, il paziente udirà diversi toni
- Non è prevista la partecipazione del paziente in alcun forma
- Tossire, muoversi, parlare e deglutire influiranno negativamente sui risultati del test OAE

Ispezione visiva del canale uditivo

Verificare la presenza di cerume nel canale uditivo esterno attraverso un otoscopio e rimuovere quella in eccesso per evitare di ostruire l'apertura della sonda, poiché ciò ostacolerebbe il test. Tagliare la peluria in eccesso.

In caso di controindicazioni, il paziente deve essere sottoposto a visita da parte di un ENT o uno specialista sanitario.

Le prestazioni della sonda sono vitali per i risultati del test OAE. Si consiglia di eseguire un test della sonda all'inizio di ciascuna giornata prima di iniziare a effettuare test sui pazienti in modo da garantirne il corretto funzionamento.

Preparazione dell'apparecchiatura

1. Accendere Eclipse tramite la connessione USB al PC.
2. Aprire OtoAccess® Database o il database di Noah e inserire le informazioni in merito al nuovo paziente.
3. Fare doppio clic sul software IA OAE. Selezionare l'icona per l'avvio del software e fare clic sulla scheda DP del modulo OAE.
4. Selezionare il protocollo di test desiderato dall'elenco a discesa.
5. Selezionare l'orecchio per il test.

Prima di condurre il test OAE, verificare che la punta della sonda sia pulita e priva di cerume e/o residui.

Ambiente di test.

Condurre sempre il test OAE in un ambiente silenzioso, poiché l'eccesso di rumorosità avrà un impatto negativo sulle registrazioni OAE.

6. Selezionare un tappino della misura adeguata per garantire la corretta aderenza al canale auricolare.
7. Consultare lo stato di controllo della sonda nel software, per verificare che l'aderenza sia ottimale.



Quando la sonda viene rilevata come Fuori dall'orecchio il colore è rosso, mentre in caso di dicitura Nell'orecchio, il colore è verde. Quando la sonda è Bloccata o Troppo rumorosa la barra colorata è gialla.

8. Risultati del test DP-gramma, con OAE presente a destra e nessuna risposta OAE a sinistra.



Il tipo di test (DP-gramma o DP-IO) e il simbolo del lato dell'orecchio, nonché il colore sono presenti sulla parte superiore del grafico.

I segni di spunta verdi indicano i punti DP che hanno soddisfatto i criteri DP impostati nel protocollo, come illustrato sopra per l'orecchio destro.

I punti DP senza segni di spunta non hanno soddisfatto i criteri DP e possono essere al di sotto della rumorosità o assenti.

I punti DP sono collegati da linee al colore del lato dell'orecchio, per offrire un'idea generale dei livelli DPOAE.

L'area in grigio corrisponde al rumore di fondo del test DP.



8.4.2 Elementi del modulo DPOAE

La sezione seguente descrive gli elementi della schermata DPOAE.



Menu

Il tasto **Menu** fornisce accesso a Setup (Impostazioni), Print (Stampa), Edit (Modifica) e Help (Aiuto) (consultare il documento Informazioni aggiuntive per maggiori dettagli in merito agli elementi del menu).



Il tasto **Guida** apre la guida per l'utente con le istruzioni per l'esecuzione del test all'interno del modulo. La guida può venire personalizzata all'interno della finestra di impostazione della guida per l'utente.



Il tasto **Stampa** permette di stampare i risultati presenti sullo schermo tramite la stampante predefinita. Viene richiesto di selezionare un modello per la stampa nel caso in cui il protocollo non ne abbia uno collegato (consultare il documento Informazioni aggiuntive per maggiori dettagli in merito alla procedura guidata per la stampa).



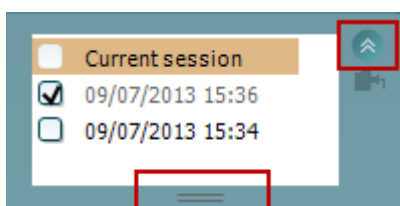
L'icona **Stampa su PDF** appare quando si effettuano le impostazioni tramite General Setup (Impostazioni generali). Questa icona permette di stampare direttamente su un documento PDF che può venire salvato sul PC. Consultare il documento Informazioni aggiuntive per le informazioni sulle impostazioni.



Save & New Session (Salva e nuova sessione) salva la sessione corrente in Noah 4 o OtoAccess® Database (oppure su un file XML di utilizzo comune se eseguito in modalità standalone) e apre una nuova sessione.



Save & Exit (Salva ed esci) salva la sessione corrente in Noah 4 o OtoAccess® Database (oppure su un file XML di utilizzo comune se eseguito in modalità standalone) ed esce dal software OAE.



Il tasto **Modifica l'orecchio** permette di passare dall'orecchio sinistro al destro e viceversa.

Il tasto **Visualizza il controllo della sonda/la risposta** permette di passare dalla visualizzazione delle informazioni di controllo della sonda al grafico della risposta e viceversa.

L'elenco a tendina dei **Protocolli predefiniti** permette di selezionare un protocollo di test per la sessione di test corrente (consultare il documento Informazioni aggiuntive per maggiori dettagli in merito ai protocolli).

Il tasto **Impostazione temporanea** permette di effettuare modifiche temporanee al protocollo selezionato. Le modifiche sono valide solo per la sessione corrente. Dopo aver effettuato le modifiche ed essere ritornati alla schermata principale, il nome del protocollo viene seguito da un asterisco (*).

L'elenco **Cronologia delle sessioni** permette di accedere alla cronologia delle sessioni o alla **Current Session (Sessione corrente)**.

La casella **sessione della cronologia** può venire espansa trascinandone il bordo verso il basso con il mouse e può venire rimpicciolita o ingrandita cliccando sul tasto a freccia.

La sezione evidenziata in arancione è quella selezionata e visualizzata sullo schermo. Selezionare la casella accanto alla data della sessione per **sovrapporre le sessioni della cronologia** sul grafico.

Il tasto **Vai alla sessione corrente** permette di tornare alla sessione corrente.

Lo **Stato della sonda** viene indicato da una barra colorata con a fianco una descrizione.

Quando lo stato della sonda è **Out of ear (Fuori dall'orecchio)**, la barra mostra il colore dell'orecchio selezionato (blu per il sinistro e rosso per il destro). Quando la sonda viene rilevata come **In ear (Nell'orecchio)** il colore è verde. Quando la sonda è **Blocked (Bloccata)**, **Leaking (Perdita)** o **Too Noisy (Troppo rumorosa)** la barra colorata è gialla. Quando lo stato è **No probe (Nessuna sonda)**, la barra è grigia.

Forced Start (Avvio forzato) può essere utilizzato per forzare una misurazione OAE quando lo stato della sonda non indica "nell'orecchio", ossia quando si testano i pazienti utilizzando i tubicini PE. **Forced Start (Avvio forzato)** può essere attivato premendo l'icona oppure premendo per tre secondi **Avvia (Start)**, **la barra spaziatrice** o **il tasto sul blocco a spalla**.

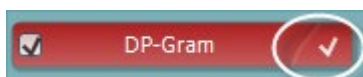
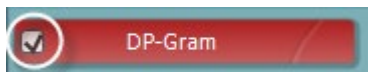
Nota: quando si utilizza l'avvio forzato, il livello di stimolo si basa sui valori di calibrazione della sonda in un accoppiatore 711 e *non* sul volume del singolo orecchio.

Summary view toggles between displaying result graph or result graph with test summary tables.

Il tasto **Visualizzazione monoaurale/binaurale** permette di mostrare i risultati per un solo orecchio o per entrambe le orecchie.



Acceptable noise level Off



Il tasto **Modifica il rapporto** apre una finestra separata che permette di aggiungere e salvare note alla sessione in corso.

Se si seleziona la casella **Acceptable noise level Off (Livelli di rumore accettabile OFF)**, si disabilita il rifiuto di qualsiasi registrazione anche quando questa è troppo rumorosa.

L'immagine di **Indicazione dell'apparecchio** indica se l'apparecchio è connesso. **Simulation Mode (Modalità di simulazione)** viene segnalato quando si apre il software senza che l'apparecchio sia connesso.

Prima del test, il simbolo del **Timer** indica dopo quanto tempo il test DPOAE si ferma automaticamente. Durante il test, il timer effettua un conto alla rovescia fino a zero. È possibile disabilitare il conto alla rovescia cliccando sul timer durante il test. Dopo aver cliccato sul timer, questo comincia il conteggio normale e indica quanto tempo è trascorso dall'inizio del test. Il test continua fino a quando non viene premuto Stop manualmente.

Quando la misurazione viene rifiutata, il timer si ferma. Il **Rifiuto dell'artefatto** dipende dalle impostazioni di **Acceptable Noise Level (Livello accettabile di rumore)** e **Level tolerance (Tolleranza di livello)** selezionate nel protocollo.

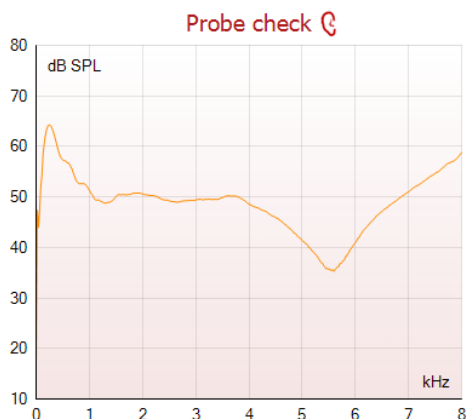
L'**elenco dei protocolli** mostra tutti i test che fanno parte del protocollo selezionato. Il test che viene visualizzato nell'area della schermata è evidenziato in blu o in rosso a seconda dell'orecchio selezionato.

Il **segno di spunta** nella casella indica che il test viene eseguito alla pressione di **START (AVVIO)**. Durante la valutazione, i test che sono stati completati vengono deselezionati automaticamente. Deselezionare le caselle dei test che non si desidera eseguire nel corso del protocollo selezionato prima di cliccare su **START (AVVIO)**.

Un **segno di spunta bianco** indica che ci sono almeno alcuni dati conservati nella memoria per questo test.

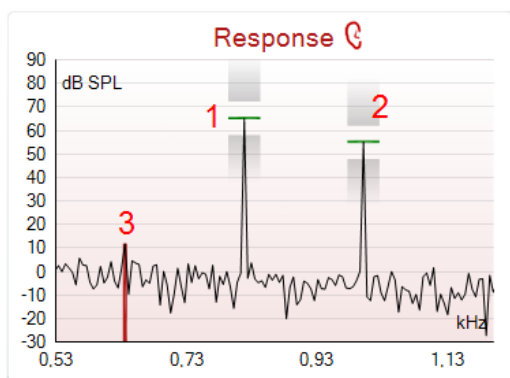
Il tasto **Pause (Pausa)** diventa attivo dopo l'inizio del test. Questo tasto permette di mettere in pausa il test.

Il tasto **START (AVVIO)** (e **STOP**) viene utilizzato per avviare e fermare la sessione.



Il grafico di controllo della sonda fornisce una visualizzazione del posizionamento della sonda nell'orecchio del paziente prima dell'avvio del test.

Durante il test, il controllo della sonda non è in esecuzione e il grafico non visualizza una curva.



Il **Response graph (Grafico di risposta)** mostra la risposta registrata dal microfono della sonda (in dB SPL) come una funzione della frequenza (in Hz). Viene tracciata solo la portata di frequenza rilevante per il punto misurato o selezionato al momento.

1. I **due stimoli del test** sono facilmente riconoscibili come i due picchi nel grafico di risposta.
2. La **portata di tolleranza dello stimolo** viene indicata da due aree ombreggiate al di sopra e al di sotto del picco dello stimolo.
3. La linea rossa o blu indica la **frequenza DPOAE** a cui è previsto il prodotto della distorsione principale.

Consultare il documento Informazioni aggiuntive per ulteriori informazioni.

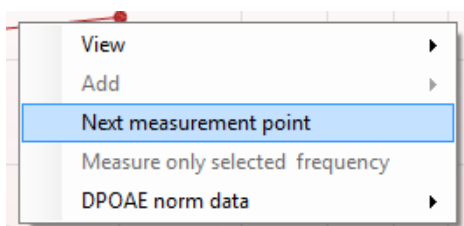
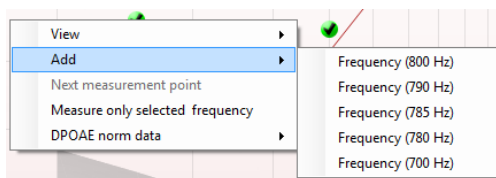
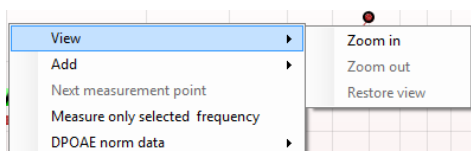
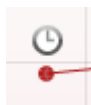
Facendo passare il **mouse** su un punto di misurazione vengono mostrati i dettagli in relazione alla misurazione in corso o terminata.

Consultare il documento Informazioni aggiuntive per maggiori dettagli specifici in relazione a ciascun elemento nella tabella visualizzata tramite il passaggio del mouse.

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



Il simbolo **DP trovato**, un segno di spunta nero in un cerchio verde, indica che la misurazione individuale ha raggiunto il criterio specifico e che non verranno più effettuate valutazioni alla frequenza corrente.



Il simbolo **DP trovato**, un segno di spunta nero, indica che la misurazione individuale ha raggiunto il criterio specifico ma che la valutazione continuerà fino all'esaurimento del tempo previsto per il test o all'interruzione manuale della valutazione.

Il simbolo **Time out**, un orologio, indica che la misurazione è terminata senza aver raggiunto il criterio specifico per il punto individuale nel tempo previsto. In impostazioni generali è possibile selezionare se si desidera o no che questo tipo di indicazione venga mostrato.

Il simbolo **Pavimento di rumore**, una freccia che punta verso una linea, indica che la misurazione è stata terminata perché è stato raggiunto il limite di pavimento di rumore residuo. In impostazioni generali è possibile selezionare se si desidera o no che questo tipo di indicazione venga mostrato.

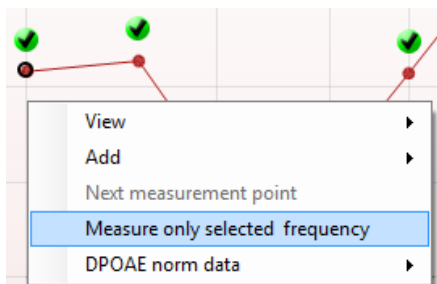
Se si punta il cursore sul grafico desiderato e si utilizza la **rotella di scorrimento**, è possibile **zoomare in avanti e indietro** sul grafico di risposta e sul DP-gramma. Una volta zoomato in avanti, il grafico può venire trascinato rispetto all'asse della frequenza.

Cliccando con il tasto destro sul grafico del DP-gramma è possibile accedere alle opzioni seguenti:

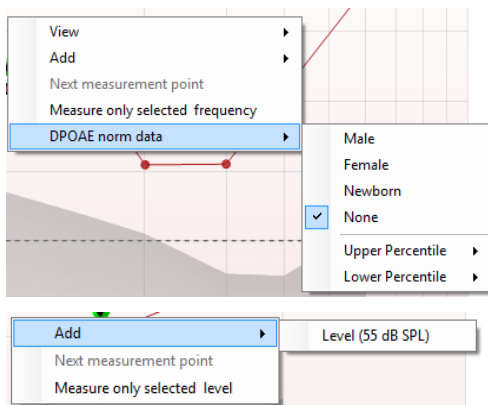
La **rotella** del mouse permette di zoomare in avanti e indietro in relazione all'asse della frequenza. Inoltre, è possibile **Zoom in (Zoomare in avanti)**, **Zoom out (Zoomare indietro)** o **Restore view (Ripristinare la visualizzazione)** selezionando l'elemento corrispondente dal menu richiamato tramite il tasto destro.

L'opzione **Add (Aggiungi)** permette di inserire una frequenza aggiuntiva dopo che il test del protocollo originale è già stato completato. Puntare e cliccare sulla frequenza a cui si desidera testare. Cliccare su **Add (Aggiungi)** e poi selezionare una frequenza disponibile dall'elenco per la misurazione. Dopo aver aggiunto una o più frequenze, il tasto **Start (Avvio)** si trasforma in **Continue (Continua)**. Cliccando su **Continue (Continua)**, si misurano tutte le frequenze inserite senza limite di tempo. Cliccare su **Stop** quando i punti aggiuntivi sono stati misurati a sufficienza.

L'opzione **Next measurement point (Punto di misurazione successivo)** interrompe la procedura automatica di test e forza Eclipse ad avviare immediatamente il test a partire dalla frequenza successiva. Questa funzione è disponibile nei casi in cui un punto di test massimo è stato selezionato nel protocollo.



L'opzione **Measure only selected frequency (Misura solo la frequenza selezionata)** permette di testare nuovamente solo il punto di misurazione selezionato al momento. Selezionare un punto di misurazione per cui effettuare nuovamente il test cliccando su di esso. Un cerchio nero attorno al punto di misurazione indica che questo è selezionato. Dopo aver cliccato su **Continue (Continua)** (comparso al posto del tasto **Start [Avvio]**), il punto selezionato viene testato senza limite di tempo. Cliccare su **Stop** per fermare il test.



L'opzione **DPOAE norm data (Dati normativi DPOAE)** permette di modificare i dati normativi DP mostrati nel DP-gramma.

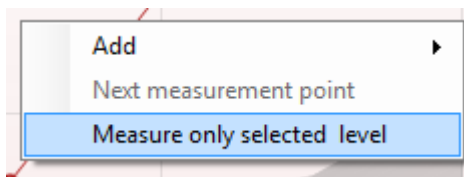
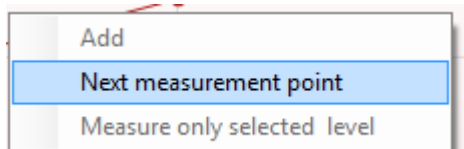
Cliccando con il tasto destro sul grafico DP-I/O, è possibile accedere alle opzioni seguenti:

L'opzione **Add (Aggiungi)** permette di inserire un livello aggiuntivo dopo che il test del protocollo originale è già stato completato. Puntare e cliccare sulla frequenza a cui si desidera testare. Cliccare su **Add (Aggiungi)** e poi selezionare un livello disponibile per la misurazione aggiuntiva. Dopo aver aggiunto uno o più livelli, il tasto **Start (Avvio)** si trasforma in **Continue (Continua)**. Cliccando su **Continue (Continua)**, si misurano tutti i livelli inseriti senza limite di tempo. Cliccare su **Stop** quando i punti aggiuntivi sono stati misurati a sufficienza.

L'opzione **Next measurement point (Punto di misurazione successivo)** interrompe la procedura automatica di test e forza Eclipse ad avviare immediatamente il test a partire dall'intensità successiva. Questa funzione è disponibile nei casi in cui un punto di test massimo è stato selezionato nel protocollo.

L'opzione **Measure only selected level (Misura solo il livello selezionato)** permette di testare nuovamente solo il punto di misurazione selezionato al momento. Selezionare un punto di misurazione per cui effettuare nuovamente il test cliccando su di esso. Un cerchio nero attorno al punto di misurazione indica che questo è selezionato. Dopo aver cliccato su **Continue (Continua)** (comparso al posto del tasto **Start [Avvio]**), il punto selezionato viene testato senza limite di tempo. Cliccare su **Stop** per fermare il test.

I **requisiti minimi di test** come definiti nel protocollo vengono indicati accanto ad alcuni degli elementi nella tabella **Test summary (Riepilogo del test)**. I **numeri in parentesi** diventano un **segno di spunta** quando il requisito minimo viene raggiunto durante il test.





Point summary

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

PASS

REFER

INCOMPLETE

La tabella Point Summary (Riepilogo del punto) visualizza le Frequenze di test f2, il Livello DP, il Rumore, lo SNR e la Percentuale di affidabilità. La colonna **Detected (Rilevato)** presenta un segno di spunta quando la frequenza specificata ha raggiunto i criteri impostati nel protocollo.

Il valore del Livello DP, del Rumore e dello SNR sono arrotondati sulla base di dati grezzi. Pertanto, il valore SNR calcolato potrebbe non sempre coincidere con la differenza fra il Livello DP e il Rumore.

I **risultati dello screening** possono essere PASS (SUPERATO), REFER (CONSULTO) o INCOMPLETE (INCOMPLETO) e vengono indicati al di sopra della misurazione non appena il risultato è disponibile. Se la casella Enabled Pass/Refer (Superato/Consulto abilitato) non è selezionata per il protocollo di riferimento, non appare alcuna dicitura.

La significatività statistica del risultato rilevato dipende da una combinazione dei seguenti parametri definiti dall'utente nell'impostazione del protocollo: Tempo di test, Livello di stimolo, SNR, Livello DP minimo, Tolleranza DP, Affidabilità, Numero di punti necessari per una valutazione di Superato, Punti obbligatori per una valutazione di Superato.



8.5 Utilizzo del modulo TEOAE

8.5.1 Preparazione per il test

Istruzioni per il paziente

Posizionare il paziente su un letto o su una sedia comoda o, se necessario, su un lettino da visita. I bambini più piccoli potrebbero trovare più comodo sedere sulle gambe di un paramedico o di un genitore. Mostrare la sonda al paziente e fornire le spiegazioni seguenti:

- Lo scopo del test è monitorare la funzionalità dell'organo uditivo
- La punta della sonda verrà inserita nel canale auricolare e deve aderire in modo corretto
- Durante il test, il paziente udirà diversi toni
- Non è prevista la partecipazione del paziente in alcun forma
- Tossire, muoversi, parlare e deglutire influiranno negativamente sui risultati del test OAE

Ispezione visiva del canale uditivo

Verificare la presenza di cerume nel canale uditivo esterno attraverso un otoscopio e rimuovere quella in eccesso per evitare di ostruire l'apertura della sonda, poiché ciò ostacolerebbe il test. Tagliare la peluria in eccesso.

In caso di controindicazioni, il paziente deve essere sottoposto a visita da parte di un ENT o uno specialista sanitario.

Le prestazioni della sonda sono vitali per i risultati del test OAE. Si consiglia di eseguire un test della sonda all'inizio di ciascuna giornata prima di iniziare a effettuare test sui pazienti in modo da garantirne il corretto funzionamento.

Preparazione dell'apparecchiatura

1. Accendere Eclipse tramite la connessione USB al PC.
2. Aprire OtoAccess® Database o il database di Noah e inserire le informazioni in merito al nuovo paziente.
3. Fare doppio clic sul software IA OAE. Selezionare l'icona per l'avvio del software e fare clic sulla scheda TE del modulo OAE.
4. Selezionare il protocollo di test desiderato dall'elenco a discesa.
5. Selezionare l'orecchio per il test.

Prima di condurre il test OAE, verificare che la punta della sonda sia pulita e priva di cerume e/o residui.

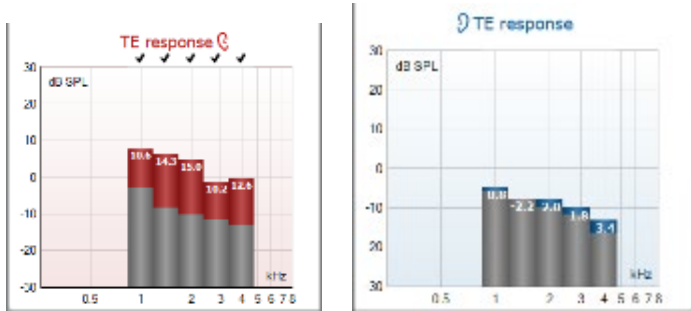
Ambiente di test. Condurre sempre il test OAE in un ambiente silenzioso, poiché l'eccesso di rumorosità avrà un impatto negativo sulle registrazioni OAE.

6. Selezionare un tappino della misura adeguata per garantire la corretta aderenza al canale auricolare.
7. Consultare lo stato di controllo della sonda nel software, per verificare che l'aderenza sia ottimale.



Quando la sonda viene rilevata come Fuori dall'orecchio il colore è rosso, mentre in caso di dicitura Nell'orecchio, il colore è verde. Quando la sonda è Bloccata o Troppo rumorosa la barra colorata è gialla.

8. Risultati del test di risposta TE, con OAE presente a destra e nessuna risposta OAE a sinistra.



Il simbolo del lato dell'orecchio, nonché il colore sono presenti sulla parte superiore del grafico.

I segni di spunta indicano le barre TE che hanno soddisfatto i criteri DP impostati nel protocollo, come illustrato sopra per l'orecchio destro.

Le barre TE senza segni di spunta non hanno soddisfatto i criteri DP e possono essere al di sotto della rumorosità o assenti.

L'area in grigio corrisponde al rumore ambientale di fondo del test TE.



8.5.2 Elementi del modulo TEOAE

La sezione seguente descrive gli elementi della schermata TEOAE.



Menu

Il tasto **Menu** fornisce accesso a Setup (Impostazioni), Print (Stampa), Edit (Modifica) e Help (Aiuto) (consultare il documento Informazioni aggiuntive per maggiori dettagli in merito agli elementi del menu).



Il tasto **Guida** apre la guida per l'utente con le istruzioni per l'esecuzione del test all'interno del modulo. La guida può venire personalizzata all'interno della finestra di impostazione della guida per l'utente.



Il tasto **Stampa** permette di stampare i risultati presenti sullo schermo tramite la stampante predefinita. Viene richiesto di selezionare un modello per la stampa nel caso in cui il protocollo non ne abbia uno collegato (consultare il documento Informazioni aggiuntive per maggiori dettagli in merito alla procedura guidata per la stampa).



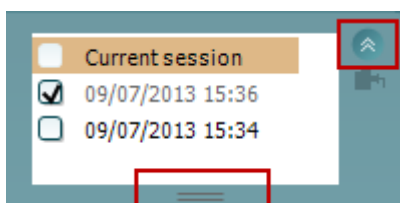
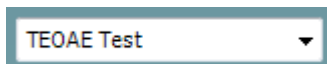
L'icona **Stampa su PDF** appare quando si effettuano le impostazioni tramite General Setup (Impostazioni generali). Questa icona permette di stampare direttamente su un documento PDF che può venire salvato sul PC. Consultare il documento Informazioni aggiuntive per le informazioni sulle impostazioni.



Save & New Session (Salva e nuova sessione) salva la sessione corrente in Noah 4 o OtoAccess® Database (oppure su un file XML di utilizzo comune se eseguito in modalità standalone) e apre una nuova sessione.



Save & Exit (Salva ed esci) salva la sessione corrente in Noah 4 o OtoAccess® Database (oppure su un file XML di utilizzo comune se eseguito in modalità standalone) ed esce dal software OAE.



Il tasto **Modifica l'orecchio** permette di passare dall'orecchio sinistro al destro e viceversa.

L'elenco a tendina dei **Protocolli predefiniti** permette di selezionare un protocollo di test per la sessione di test corrente (consultare il documento Informazioni aggiuntive per maggiori dettagli in merito ai protocolli).

Il tasto **Impostazione temporanea** permette di effettuare modifiche temporanee al protocollo selezionato. Le modifiche sono valide solo per la sessione corrente. Dopo aver effettuato le modifiche ed essere ritornati alla schermata principale, il nome del protocollo viene seguito da un asterisco (*).

L'elenco **Cronologia delle sessioni** permette di accedere alla cronologia delle sessioni o alla **Current Session (Sessione corrente)**.

La casella **sessione della cronologia** può venire espansa trascinandone il bordo verso il basso con il mouse e può venire minimizzata o ripristinata cliccando sul tasto a freccia.

La sezione evidenziata in arancione è quella selezionata e visualizzata sulla schermata. Selezionare la casella a fianco della data della sessione per **sovrapporre le sessioni della cronologia** sul grafico.

Il tasto **Vai alla sessione corrente** permette di tornare alla sessione corrente.

Lo **Stato della sonda** viene indicato da una barra colorata con a fianco una descrizione.

Quando lo stato della sonda è **Out of ear (Fuori dall'orecchio)**, la barra mostra il colore dell'orecchio selezionato (blu per il sinistro e rosso per il destro). Quando la sonda viene rilevata come **In ear (Nell'orecchio)** il colore è verde. Quando la sonda è **Blocked (Bloccata)**, **Leaking (Perdita)** o **Too Noisy (Troppo rumorosa)** la barra colorata è gialla. Quando lo stato è **No probe (Nessuna sonda)**, la barra è grigia.

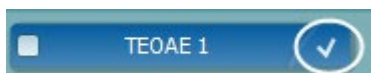
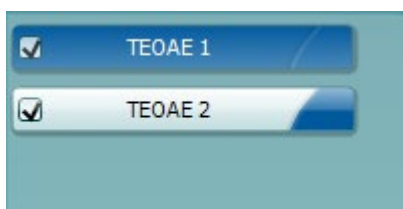
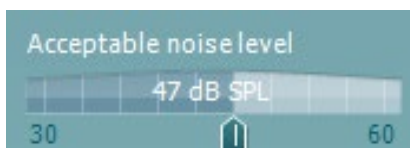
Forced Start (Avvio forzato) può essere utilizzato per forzare una misurazione OAE quando lo stato della sonda non indica "nell'orecchio", ossia quando si testano i pazienti utilizzando i tubicini PE. **Forced Start (Avvio forzato)** può essere attivato premendo l'icona oppure premendo per tre secondi **Avvia (Start)**, **la barra spaziatrice o il tasto sul blocco a spalla**.

Nota: quando si utilizza l'avvio forzato, il livello di stimolo si basa sui valori di calibrazione della sonda in un accoppiatore 711 e *non* sul volume del singolo orecchio.

La **Visualizzazione di riepilogo** permette di passare dalla visualizzazione del grafico dei risultati alla visualizzazione del grafico dei risultati con tabelle di riepilogo del test e viceversa.

Il tasto **Visualizzazione monoaurale/binaurale** permette di mostrare i risultati per un solo orecchio o per entrambe le orecchie.

Il tasto **Modifica il rapporto** apre una finestra separata che permette di aggiungere e salvare note alla sessione in corso.



Se si seleziona la casella **Acceptable noise level Off (Livelli di rumore accettabile OFF)**, si disabilita il rifiuto di qualsiasi registrazione anche quando questa è troppo rumorosa.

La barra di scorrimento **Livello di disturbo accettabile** permette di impostare il limite del livello di rumore accettabile fra +30 e +60 dB SPL. Le analisi registrate al di sopra del livello di rumore accettabile sono considerate come troppo rumorose e vengono rifiutate.

Il misuratore VU indica il livello di rumore corrente e diventa giallo se il livello impostato viene superato.

L'immagine di **Indicazione dell'apparecchio** indica se l'apparecchio è connesso. **Simulation Mode (Modalità di simulazione)** viene segnalato quando si apre il software senza che l'apparecchio sia connesso.

Prima del test, il simbolo del **Timer** indica dopo quanto tempo il test TEOAE si ferma automaticamente. Durante il test, il timer effettua un conto alla rovescia fino a zero. È possibile disabilitare il conto alla rovescia cliccando sul timer durante il test.

Dopo aver cliccato sul timer, questo comincia il conteggio normale e indica quanto tempo è trascorso dall'inizio del test. Il test continua fino a quando non viene premuto Stop manualmente.

Quando la misurazione viene rifiutata, il timer si ferma. Il **Rifiuto dell'artefatto** dipende dalle impostazioni di **Acceptable Noise Level (Livello accettabile di rumore)** e **Level tolerance (Tolleranza di livello)** selezionate nel protocollo.

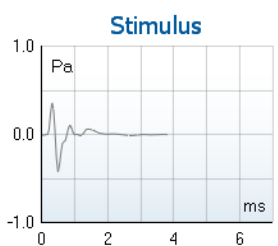
L'**elenco dei protocolli** mostra tutti i test che fanno parte del protocollo selezionato. Il test che viene visualizzato nell'area della schermata è evidenziato in blu o in rosso a seconda dell'orecchio selezionato.

Il **segno di spunta** nella casella indica che il test viene eseguito alla pressione di **START (AVVIO)**. Durante la valutazione, i test che sono stati completati vengono deselezionati automaticamente. Deselezionare le caselle dei test che non si desidera eseguire nel corso del protocollo selezionato prima di cliccare su **START (AVVIO)**.

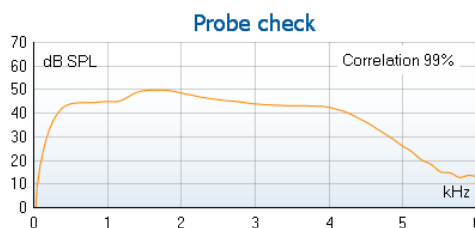
Un **segno di spunta bianco** indica che ci sono almeno alcuni dati conservati nella memoria per questo test.

Il tasto **Pause (Pausa)** diventa attivo dopo l'inizio del test. Questo tasto permette di mettere in pausa il test.

Il tasto **START (AVVIO)** (e **STOP**) viene utilizzato per avviare e fermare la sessione.



Il **grafico dello stimolo** visualizza lo stimolo a clic che viene presentato all'orecchio come una funzione della magnitudine (Pa) su tempo (ms). La rotella del mouse permette di zoomare in avanti e indietro in relazione all'asse della magnitudine (y).



Il **grafico di controllo della sonda** fornisce una visualizzazione del posizionamento della sonda nell'orecchio del paziente prima, durante e dopo l'avvio del test.

Dopo il test, viene visualizzato un valore di correzione che offre informazioni in merito alla qualità della permanenza della sonda nell'orecchio durante il test.

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

The **SNR (Signal-to-noise ratio)** is displayed within each of the frequency bands tested and is calculated in dB.

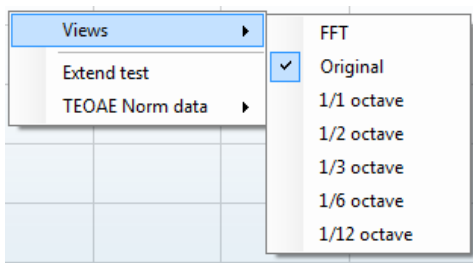
Hovering the **mouse over** a frequency band shows details about the ongoing or finished measurement.



Il **simbolo di spunta TE individuato**, ossia un segno di spunta nero, indica che questa misurazione specifica ha risposto ai criteri specificati ma che il test continua fino all'esaurimento dell'intervallo di tempo o fino a quando non viene interrotto manualmente.



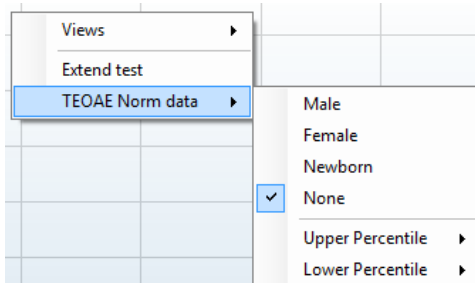
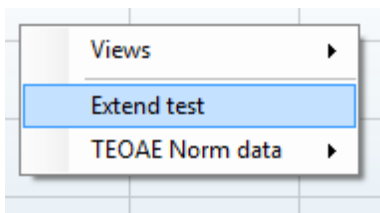
Pointing at the desired graph and then using the **scroll wheel** of your mouse allows **zooming in and out** on all graphs.



It is possible to change the view of the TE response graph by right clicking. The dropdown menu gives the following options:

View allows you to change from the **Original view** to **FFT view**, **1/1**, **1/2**, **1/3**, **1/6** and **1/12** octave band display.

Extend test allows continued testing after the test has ended on its own or been manually stopped. The counter will revert to 0 and start counting without a time limitation. Press **Stop** to stop testing.



Norm data allows you to change which TE norm data is displayed in the TE response graph.

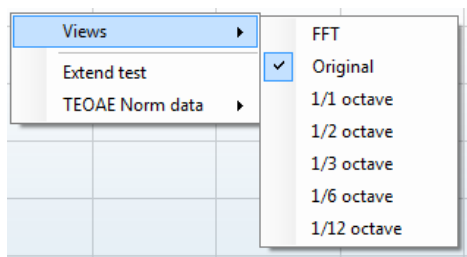
7.3		
Measured	85	Sweeps
Rejected	0	Sweeps
Band center	1.19	kHz
Band start	1.00	kHz
Band end	1.41	kHz
TE SNR	7.3	
TE level	4.97	dB SPL
Noise level	-2.29	dB SPL
Time used	12	Sec.
Fail reason	Min. sweeps, repro.	

L'indicatore **SNR (Rapporto segnale-rumore)** viene visualizzato all'interno di ciascuna delle bande di frequenza testate ed è calcolato in dB.

Facendo passare il **mouse** su una banda di frequenza vengono visualizzati i dettagli in relazione alla misurazione in corso o terminata.

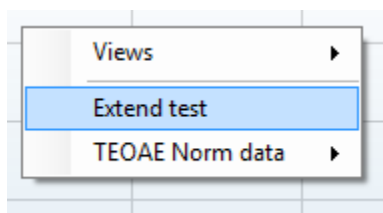


Se si punta il cursore sul grafico desiderato e si utilizza la **rotella di scorrimento**, è possibile **zoomare in avanti e indietro** su tutti i grafici.

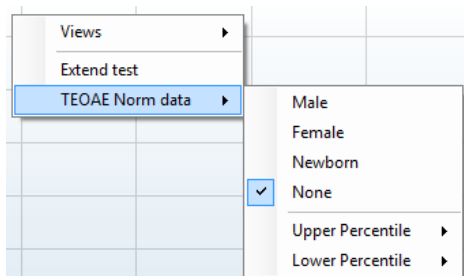


È possibile modificare la visualizzazione del grafico di risposta TE cliccando con il tasto destro. Il menu a tendina presenta le opzioni seguenti:

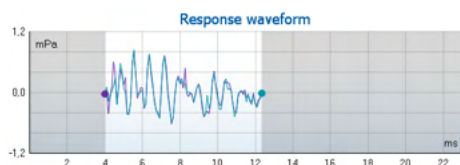
Views (Visualizzazioni) permette di passare dalla visualizzazione di banda **Original (Originale)** a **FFT, 1/1, 1/2, 1/3, 1/6 e 1/12 di ottava**.



L'opzione **Extend test (Estendi il test)** permette di continuare il test dopo che questo è terminato o è stato fermato manualmente. Il contatore ritorna a 0 e comincia a contare senza limite di tempo. Cliccare su **Stop** per fermare il test. Il test esteso è disponibile solo quando il protocollo non è abilitato per **PASS/REFER (SUPERATO/CONSULTO)**.



L'opzione **Norm data (Dati normativi)** permette di modificare i dati normativi TE mostrati nel grafico di risposta TE.

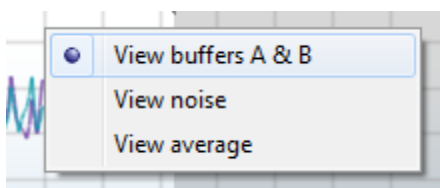


Viene visualizzata la **Response waveform (Forma d'onda della risposta)** assieme alla **finestra di registrazione** e alla portata di **riproducibilità della risposta**.

Le frecce indicano il tempo di avvio e di stop della **finestra di registrazione**. L'area al di fuori della finestra di registrazione è ingrigita. Il tempo di avvio e di stop della **finestra di registrazione** può venire modificato prima dell'avvio del test spostando le frecce sul grafico con il mouse.

La **portata della finestra di riproducibilità della forma d'onda** è indicata da una **linea nera** sull'asse delle X. Solo la forma d'onda all'interno di questa portata rientra nel calcolo della **percentuale della riproducibilità della forma d'onda**.

Cliccando sul cerchio verde o viola all'estremità di ciascuna forma d'onda e spostando il mouse è possibile separare le curve all'interno del grafico.



Cliccando con il tasto destro sul **grafico della forma d'onda di risposta** è possibile modificare la visualizzazione.

View buffers A & B (Visualizza i buffer A e B) rappresenta la visualizzazione preimpostata per cui le due forme d'onda OAE medie vengono visualizzate come sovrapposte.

L'opzione **View noise (Visualizza il rumore)** mostra il rumore nella forma d'onda (Rumore = Buffer A – Buffer B).

L'opzione **View average (Visualizza la media)** mostra la media delle forme d'onda A e B.

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

I **requisiti minimi di test** come definiti nel protocollo vengono indicati accanto ad alcuni degli elementi nella tabella **Test summary (Riepilogo del test)**. I **numeri in parentesi** diventano un **segno di spunta** quando il requisito minimo viene raggiunto durante il test.



Band summary

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

PASS

REFER

INCOMPLETE

La tabella **Band Summary (Riepilogo della banda)** visualizza le frequenze di test, il livello TE, il rumore e lo SNR. La colonna **Detected (Rilevato)** presenta un segno di spunta quando la frequenza specificata ha raggiunto i criteri impostati nel protocollo.

Il valore del Livello TE, del Rumore e dello SNR sono arrotondati sulla base di dati grezzi. Pertanto, il valore SNR calcolato potrebbe non sempre coincidere con la differenza fra il Livello TE e il Rumore.

I **risultati dello screening** possono essere PASS (SUPERATO), REFER (CONSULTO) o INCOMPLETE (INCOMPLETO) e vengono indicati al di sopra della misurazione non appena il risultato è disponibile. Se la casella Enabled Pass/Refer (Superato/Consulto abilitato) non è selezionata per il protocollo di riferimento, non appare alcuna dicitura.

La significatività statistica del risultato rilevato dipende da una combinazione dei seguenti parametri definiti dall'utente nell'impostazione del protocollo: Tempo del test, Livello dello stimolo, SNR, Finestra di registrazione, OAE totale minimo, Riproducibilità minima, Livello TE minimo, Numero di bande necessarie per una valutazione di Superato, Bande obbligatorie per una valutazione di Superato.

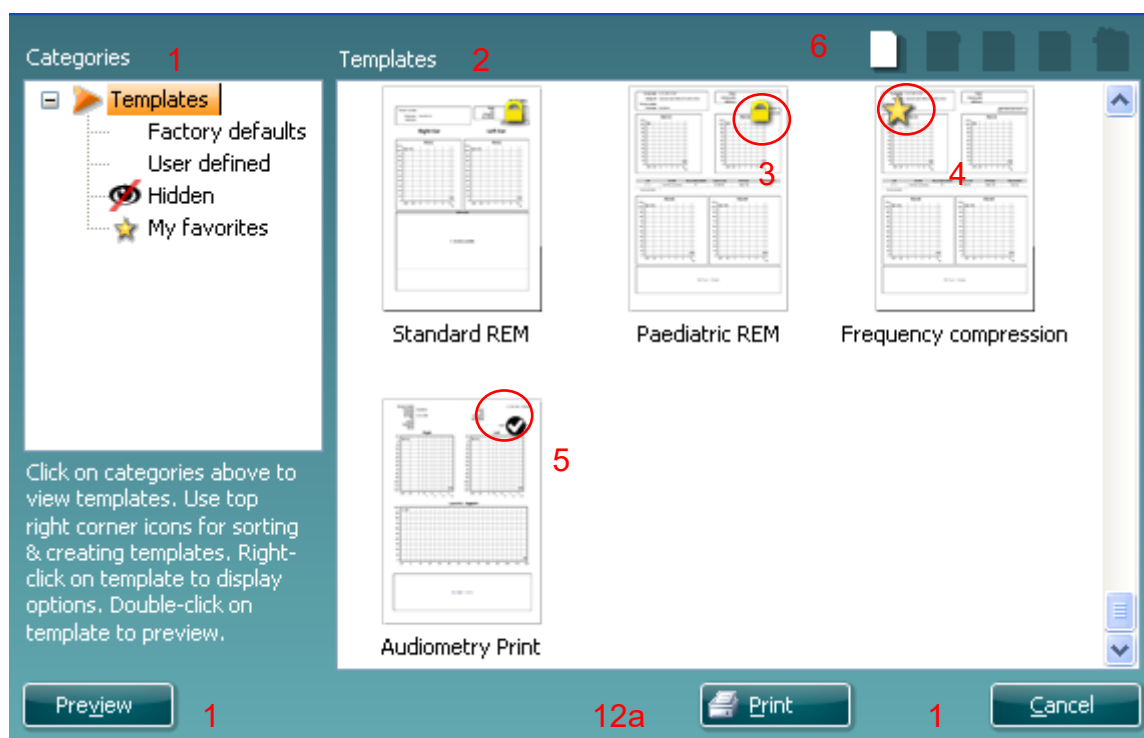


8.6 Utilizzare la procedura guidata per la stampa

Con la procedura guidata per la stampa è possibile creare modelli di stampa personalizzati che possono essere collegati ai singoli protocolli per una stampa rapida. La procedura guidata per la stampa è accessibile in due modi.

- Se si desidera creare un modello per un utilizzo generico o selezionare un modello esistente per la stampa: Andare su **Menu | Print | Print wizard... (Menu | Stampa | Procedura guidata di stampa...)** a partire da una qualsiasi delle schede di Eclipse Suite (IMP, DPOAE, TEOAE o ABRIS).
- Se si desidera creare un modello o selezionarne uno già esistente da collegare a un protocollo specifico: Andare sulla scheda Module (Modulo) (IMP, DPOAE, TEOAE o ABRIS) relativa al protocollo specifico e selezionare **Menu | Setup | Protocol setup (Menu | Impostazioni | Impostazioni del protocollo)**. Scegliere il protocollo specifico dal menu a tendina e selezionare **Print Wizard (Procedura guidata di stampa)** in fondo alla finestra.

La finestra **Print Wizard (Procedura guidata di stampa)** si apre e mostra le informazioni e le funzionalità seguenti:

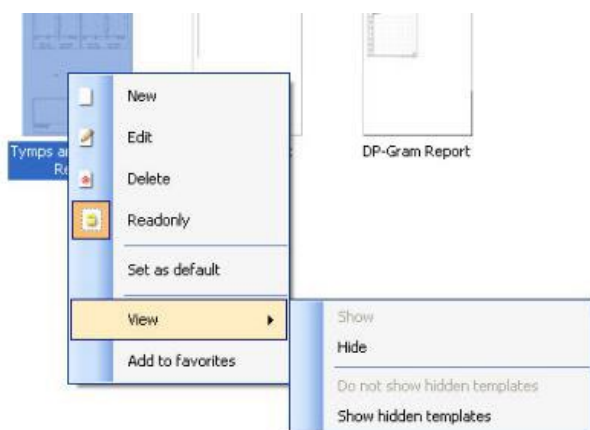


- Sotto la voce **Categories (Categorie)** è possibile selezionare
 - Templates (Modelli)**, per visualizzare tutti i modelli disponibili
 - Factory defaults (Modelli predefiniti)**, per visualizzare solo i modelli standard
 - User defined (Modelli definiti dall'utente)**, per visualizzare solo i modelli personalizzati
 - Hidden (Nascosti)**, per visualizzare i modelli nascosti
 - My favorites (Preferiti)**, per visualizzare solo i modelli indicati come preferiti
- I modelli disponibili per la categoria selezionata vengono indicati nell'area di visualizzazione dei **Templates (Modelli)**.



3. I modelli predefiniti sono riconoscibili grazie all'icona di un lucchetto. Ciò garantisce che si abbiano sempre a disposizione i modelli standard e non sia necessario crearne uno personalizzato. Questi modelli, però, non possono essere modificati in base alle preferenze personali a meno di non essere salvati con un nuovo nome. I **modelli definiti** o creati dall'utente possono essere impostati come di **Solo lettura** (impostazione segnalata dall'icona del lucchetto) cliccando con il tasto destro sul modello e selezionando **Read-only (Solo lettura)** dal menu a tendina. **Read-only (Solo lettura)**, inoltre, può essere rimosso dai **modelli definiti dall'utente** seguendo la stessa procedura.
4. I modelli aggiunti ai **preferiti** sono indicati da una stella. Aggiungere un modello ai **preferiti** permette di visualizzare rapidamente i modelli più utilizzati.
5. Il modello collegato al protocollo selezionato quando si accede alla procedura guidata di stampa attraverso la finestra **IMP440, ABRIS440, DPOAE440** o **TEOAE440** è riconoscibile da una spunta.
6. Cliccare sul tasto **New Template (Nuovo modello)** per aprire un nuovo modello vuoto.
7. Selezionare uno dei modelli esistenti e cliccare sul tasto **Edit Template (Modifica modello)** per cambiare l'impaginazione selezionata.
8. Selezionare uno dei modelli esistenti e cliccare sul tasto **Delete Template (Cancella modello)** per eliminare il modello selezionato. Viene richiesto di confermare che si desidera eliminare il modello.
9. Selezionare uno dei modelli esistenti e cliccare sul tasto **Hide Template (Nascondi modello)** per nascondere il modello selezionato. Il modello è visibile ora solo quando si seleziona **Hidden (Nascosti)** sotto la voce **Categories (Categorie)**. Per rendere nuovamente visibile il modello, selezionare **Hidden (Nascosti)** sotto la voce **Categories (Categorie)**, cliccare con il tasto destro sul modello desiderato e selezionare **View/Show (Visualizza/Mostra)**.
10. Selezionare uno dei modelli esistenti e cliccare sul tasto **My Favorites (Preferiti)** per aggiungere il modello ai preferiti. Il modello è ora facilmente individuabile quando si seleziona **My Favorites (Preferiti)** sotto la voce **Categories (Categorie)**. Per rimuovere un modello dai preferiti, selezionare il modello e cliccare sul tasto **My Favorites (Preferiti)**.
11. Selezionare uno dei modelli e cliccare sul tasto **Preview (Anteprima)** per visualizzare un'anteprima del modello sullo schermo.
12. In base al percorso seguito per accedere alla procedura guidata di stampa, è possibile cliccare su
 - a. **Print (Stampa)**, per utilizzare il modello selezionato per la stampa, oppure su
 - b. **Select (Seleziona)**, per collegare il modello selezionato al protocollo da cui si ha avuto accesso alla procedura guidata di stampa.
13. Per uscire dalla procedura guidata di stampa senza selezionare o modificare un modello, cliccare su **Cancel (Annulla)**.

Cliccare con il tasto destro su un modello specifico permette di accedere a un menu a tendina che offre un metodo alternativo per eseguire le opzioni appena descritte:



Informazioni più dettagliate sulla Procedura guidata di stampa sono reperibili nelle informazioni aggiuntive di Eclipse.



9 Istruzioni per il funzionamento di ABRIS

9.1 Utilizzo del modulo ABRIS



1. Tutti i contatti fra le parti conduttive degli elettrodi o dei loro connettori, incluso l'elettrodo neutro e gli altri componenti conduttivi (compresa la messa a terra), devono essere evitati.
2. Controllare l'impostazione prima della registrazione e verificare che verranno utilizzati il livello di stimolo e il trasduttore corretti in quanto un altro operatore potrebbe aver cambiato o cancellato le impostazioni del protocollo. Durante la registrazione, il livello di stimolo e il trasduttore sono visibili sull'interfaccia per l'utente.
3. Se il sistema non è stato utilizzato per un periodo di tempo considerevole, l'operatore deve controllare i trasduttori (ad esempio, verificare che i tubicini in silicone delle Cuffie non presentino crepe) e gli elettrodi (ad esempio, controllare la data di scadenza degli elettrodi monouso e verificare che i cavi non presentino danni) allo scopo di accertare che il sistema sia pronto all'avvio del test e sia in grado di offrire risultati accurati
4. È consentito utilizzare solo gel per elettrodi da encefalografia. Seguire le istruzioni del produttore per quanto riguarda l'utilizzo del gel.

AVVISO

1. Il sistema Eclipse è composto da una scheda ingresso a due canali che consente all'utente di creare misurazioni per entrambe le orecchie senza invertire gli elettrodi.
2. Se i muscoli del paziente sono tesi, in particolare nella regione del collo, della nuca e delle spalle, la qualità delle registrazioni potrebbe essere scarsa o completamente insufficiente. Potrebbe essere necessario attendere che il paziente si rilassi prima di ricominciare il test.

9.2 Montaggio degli elettrodi

Tutte le porte sul collettore del cavo collegato al preamplificatore devono avere un cavo dell'elettrodo connesso ed essere collegate al paziente tramite elettrodi.

Se una porta rimane aperta o un cavo non è connesso al paziente tramite un elettrodo, si verifica un rifiuto e non è possibile eseguire il test. Sia l'EEG ipsilaterale sia quello controlaterale vengono valutati per determinare il rifiuto.



9.3 Controllo dell'impedenza



Premere il tasto IMP e ruotare la manopola completamente in senso orario.



Ruotare la manopola lentamente in senso antiorario.



Il LED di ciascun elettrodo passa da rosso a verde man mano che viene individuata l'impedenza per ciascun elettrodo.



Premere il tasto IMP per uscire dalla modalità di impedenza prima della valutazione.

9.4 Test di Loopback (LBK15)

L'unità LBK15 non è adatta all'esecuzione di un controllo funzionale di ABRIS a causa della natura dell'algoritmo ASSR. Per una verifica funzionale (rilevamento di falsi esiti di superato), il paziente deve essere connesso a elettrodi in assenza di stimoli (trasduttore disconnesso).



9.5 Schermata del test ABRIS

La sezione seguente descrive gli elementi della schermata del test.



9.5.1 Elementi del menù principale

File Edit View Help

Il menù **File** consente di accedere alle opzioni **System Setup (Impostazioni di sistema)**, **Print... (Stampa...)**, **Print Preview (Anteprima di stampa)**, **Print Setup (Impostazioni di stampa)** ed **Exit (Esci)**.

1. Accedere a **System Setup (Impostazioni di sistema)** per creare o modificare i protocolli esistenti.
2. Cliccare su **Print... (Stampa...)** o utilizzare la combinazione di tasti **Ctrl+P** per stampare tutte le pagine del rapporto.
3. Cliccare su **Print Preview (Anteprima di stampa)** per visualizzare l'anteprima di stampa del rapporto.
4. Cliccare su **Print Setup (Impostazioni di stampa)** per selezionare le impostazioni della stampante.
5. Cliccare su **Exit (Esci)** per uscire dal software EP15/EP25.

Il menù **Edit (modifica)** consente di accedere alle opzioni **Delete Right (Cancella destro)**, **Delete Left (Cancella sinistro)** e **Delete Right+Left (Cancella destro e sinistro)**

1. Cliccare su **Delete Right (Cancella destro)** per cancellare la misurazione dell'orecchio destro.
2. Cliccare su **Delete Left (Cancella sinistro)** per cancellare la misurazione dell'orecchio sinistro.
3. Cliccare su **Delete Right+Left (Cancella destro e sinistro)** per cancellare le misurazioni di entrambe le orecchie.

Il menù **View (Visualizza)** consente di accedere all'opzione **EEG**.

1. Se si deseleziona l'opzione **EEG**, le **forme d'onda EEG e AEP** vengono nascoste e la **EEG Noise Bar (Barra del rumore EEG)** viene visualizzata.



Il menù **Help (Aiuto)** consente di accedere all'opzione **About... (A proposito...)**

1. Cliccare su **About ABRIS... (A proposito di ABRIS...)** per accedere alle informazioni relative alla versione del software e alla chiave di licenza.

9.5.2 Visualizzazione della cronologia delle sessioni

Utilizzare i tasti PagSu e PagGiù sulla tastiera per passare da una sessione della cronologia all'altra.

Quando si aprono delle sessioni specifiche a partire dall'agenda del database, la funzione PagSu e PagGiù non è disponibile.

9.5.3 Salvataggio e uscita



L'icona Save & Exit (Salva ed esci) salva la sessione di test corrente ed esce dal software. Se non è stato registrato alcun dato, la sessione non viene salvata.

Per uscire senza salvare, cliccare sulla X rossa presente nell'angolo in alto a destra dello schermo.

9.5.4 Stampa



L'icona Print (Stampa) consente di stampare un rapporto per la sessione selezionata.

9.5.5 Aiuto elettronico



Cliccare sull'icona Electronic Help (Aiuto elettronico) e poi puntare e cliccare su un elemento su cui si desidera ricevere maggiori informazioni. Se è disponibile un aiuto contestuale, si apre una finestra che fornisce le informazioni pertinenti.

9.5.6 Reportistica



L'icona Report (Rapporto) apre l'editor dei rapporti che consente di selezionare un modello di rapporto precompilato oppure di modificare o scrivere un nuovo rapporto per la sessione selezionata.

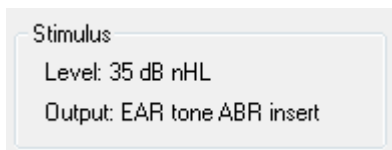
9.5.7 Visualizzazione dell'EEG o della barra del rumore



Cliccare sull'icona View EEG/Noise Bar (Visualizza l'EEG/la Barra del rumore) per passare dalle forme d'onda EEG e AEP alla EEG Noise Bar (Barra del rumore EEG).

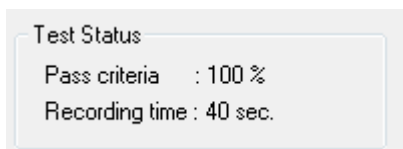


9.5.8 Finestra dello stimolo



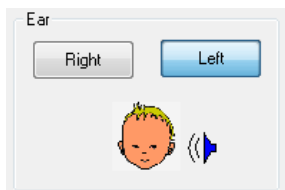
Visualizza il livello dello Stimulus (Stimolo) in dB nHL e il trasduttore utilizzato per il test.

9.5.9 Finestra di stato del test



Visualizza lo stato del Pass Criteria (Criterio di superato) e il Recording Time (Tempo di registrazione) durante e dopo il test.

9.5.10 Orecchio



Indica quale è l'orecchio testato.



9.6 Effettuazione di una registrazione ABRIS

9.6.1 Avvio e pausa del test



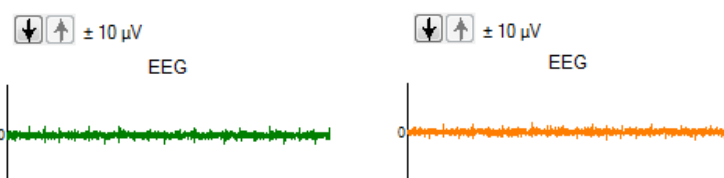
Cliccare sul tasto **Start (Avvio)** per iniziare il test.

Cliccare su **Stop** per fermare il test.

Cliccare su **Pause (Pausa)** durante il test per mettere in pausa la misurazione.

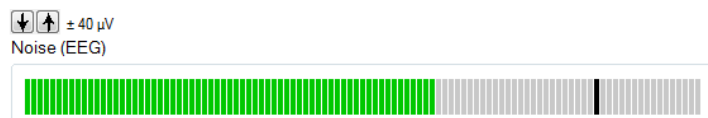
Cliccare su **Resume (Riprendi)** per riavviare il test.

9.6.2 Grafico EEG



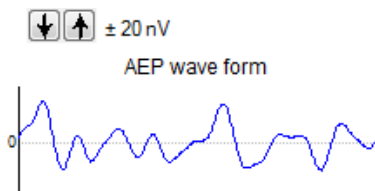
Mostra l'EEG grezzo in corso. Il grafico diventa giallo o rosso quando ci sono delle misurazioni rifiutate (troppo rumore). Regolare il livello di rifiuto utilizzando le frecce al di sopra del grafico EEG.

9.6.3 Barra del rumore EEG



La EEG Noise Bar (Barra del rumore EEG) può essere visualizzata al posto dell'EEG Graph (Grafico EEG) grezzo. Quando il rumore è al di sotto della linea nera, il misuratore VU è verde. Quando il misuratore VU diventa rosso, il rumore è troppo alto (contatto insufficiente dell'elettrodo o bambino irrequieto). Regolare il livello di rifiuto utilizzando le frecce al di sopra della EEG Noise Bar (Barra del rumore EEG).

9.6.4 Forma d'onda AEP



La forma d'onda AEP viene visualizzata durante il test. A causa della natura dello stimolo e dell'algoritmo (ASSR), questa non può essere confrontata alle forme d'onda ABR tradizionali.

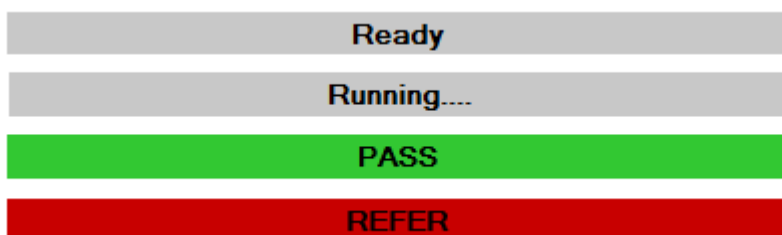


9.6.5 Casella per le annotazioni

Remarks

Aggiungere i commenti alla sessione di test nella casella Remarks (Annotazioni).

9.6.6 Barra di stato



La barra di stato mostra lo stato del test ABR:

- Ready (Pronto) (prima del test)
- Running (In esecuzione) (durante il test)
- Pass (Superato) (al completamento del test)
- Refer (Consulto) (al completamento del test)

9.6.7 Curva della risposta ABRIS



La curva della risposta indica lo stato del test nel corso del tempo. Quando la curva della risposta raggiunge il 100% prima che il test sia terminato (120 secondi), viene visualizzata un'indicazione di Pass (Superato) nella barra di stato al di sopra della curva. Se il 100% non viene raggiunto prima dello scadere dei 120 secondi, viene visualizzato un esito di Refer (Consulto).



9.7 Scorciatoie per il PC

Scorciatoia	Descrizione
F1	Aiuto
F2	Avvia o ferma il test
F3	Cambia l'orecchio
F4	Interrompi o riavvia il test
F5	Cambia la visualizzazione (avanzata/semplice)
F7	Rapporto
F8	Stampa la sessione
Ctrl+L	Seleziona sinistro
Ctrl+R	Seleziona destro
Ctrl+P	Stampa la sessione
Maiusc+F1	Aiuto contestuale
Alt+X	Salva ed esci
Pagina giù	Scorri indietro le sessioni della cronologia
Pagina su	Scorri in avanti le sessioni della cronologia
Home	Ritorna alla sessione corrente
Fine	Passa alla sessione della cronologia più datata



10 Istruzioni per il funzionamento di ASSR

10.1 Utilizzo del modulo ASSR



1. Tutti i contatti fra le parti conduttive degli elettrodi o dei loro connettori, incluso l'elettrodo neutro e gli altri componenti conduttivi (compresa la messa a terra), devono essere evitati.
2. Controllare l'impostazione prima della registrazione e verificare che verranno utilizzati il rapporto di stimolo e il livello di stimolo corretti in quanto un altro operatore potrebbe aver cambiato o cancellato le impostazioni del protocollo. Durante la registrazione, il rapporto di stimolo e il livello di stimolo sono visibili sull'interfaccia per l'utente.
3. Se il sistema non è stato utilizzato per un periodo di tempo considerevole, l'operatore deve controllare i trasduttori (ad esempio, verificare che i tubicini in silicone delle Cuffie non presentino crepe) e gli elettrodi (ad esempio, controllare la data di scadenza degli elettrodi monouso e verificare che i cavi non presentino danni) allo scopo di accertare che il sistema sia pronto all'avvio del test e sia in grado di offrire risultati accurati.
4. È consentito utilizzare solo gel per elettrodi da encefalografia. Seguire le istruzioni del produttore per quanto riguarda l'utilizzo del gel.
5. La presenza di acufene, iperacusia o di altre sensibilità a rumori acuti può rendere la valutazione controindicata se vengono utilizzati stimoli a elevata intensità.

AVVISO

1. Il sistema Eclipse è composto da una scheda ingresso a due canali che consente all'utente di creare misurazioni per entrambe le orecchie senza invertire gli elettrodi.
2. Se i muscoli del paziente sono tesi, in particolare nella regione del collo, della nuca e delle spalle, la qualità delle registrazioni potrebbe essere scarsa o completamente insufficiente. In tal caso, è necessario spiegare al paziente che deve rilassarsi e poi riprendere il test una volta che i muscoli non sono più contratti.



10.2 Preparativi per il test ASSR

Per ottenere risultati di test validi e affidabili è essenziale che il paziente sia preparato al test in maniera adeguata.

10.3 Preparativi per il test

10.3.1 Preparazione della pelle

Assicurarsi di non utilizzare la procedura seguente su pazienti per cui non è indicata.

AVVISO

L'unità LBK15 non è valida per il controllo funzionale di ASSR e ABRIS

Il sito degli elettrodi deve essere preparato e pulito in modo da ottenere un'impedenza della pelle bassa e accettabile. A questo scopo, è disponibile in commercio una vasta scelta di paste per elettrodi. Esistono due tipi diversi di pasta per elettrodi: il primo tipo serve a rimuovere uno strato sottile di pelle, mentre il secondo è una pasta conduttiva dal punto di vista elettrico che viene utilizzata per far aderire gli elettrodi riutilizzabili. Per la preparazione della pelle è possibile utilizzare solo il primo tipo (è possibile percepire la natura abrasiva di questo tipo di pasta quando la si passa fra le dita).

Strofinando in maniera accurata la pelle con la pasta preparatoria potrebbe causare un lieve rossore, ma assicurerà una buona impedenza. ***I neonati in genere non richiedono un'abrasione particolarmente approfondita.***

La maggior parte dei tecnici sceglie di rimuovere la pasta utilizzando salviette imbevute di alcool. Anche in questo modo è possibile fare in modo che l'area sia pulita e pronta per la parte adesiva dell'elettrodo.

10.3.2 Posizionamento degli elettrodi

Dopo aver preparato la pelle, posizionare un elettrodo su ciascun mastoide (il cavo dell'elettrodo blu a sinistra, quello rosso a destra) e uno al vertice o all'attaccatura dei capelli (cavo dell'elettrodo bianco). La connessione di messa a terra (nera) può essere posizionata nella parte bassa o sul lato della fronte. Il posizionamento dell'elettrodo di messa a terra non è particolarmente rilevante.

Tutti e quattro di gli elettrodi devono essere posizionati.

Gli elettrodi in dotazione con l'unità sono di tipo monouso. Questo significa che sono già preparati con una pasta conduttiva dal punto di vista elettrico e, dunque, non richiedono ulteriore preparazione.

Nota: Il posizionamento dell'elettrodo bianco al vertice effettivo fornisce forme d'onda con ampiezze d'onda maggiori. Sono disponibili degli elettrodi speciali indicati per il montaggio presso il vertice effettivo.

Se viene utilizzata la comune e molto stabile procedura di posizionamento presso l'attaccatura dei capelli, spostare l'elettrodo quanto più vicino possibile all'attaccatura dei capelli per ottenere un risultato migliore.

10.3.3 Controllo dell'impedenza

Dopo aver fissato gli elettrodi al paziente, è essenziale controllare che l'impedenza della pelle sia accettabile. Per ottenere i migliori risultati, l'impedenza di ciascun elettrodo deve essere quanto più bassa e bilanciata possibile, preferibilmente a 5 k Ω o meno.

Per controllare le impedenze degli elettrodi, cliccare sul tasto IMP del preamplificatore.

Ruotare la manopola completamente in senso orario e poi lentamente in senso antiorario. Ciascun LED passa da rosso a verde man mano che viene rilevata l'impedenza per l'elettrodo in questione. Il valore di impedenza può essere letto sul preamplificatore e deve essere inferiore a 5 k Ω . Inoltre, dovrebbe essere all'incirca lo stesso per tutti gli elettrodi.



Se l'impedenza di uno o più elettrodi è troppo elevata, aspettare uno o due minuti. Il gel sull'elettrodo, infatti, ha la tendenza a migliorare la propria impedenza con la pelle nei primi due minuti all'incirca.

Se non si verifica un miglioramento, rimuovere l'elettrodo, ripetere la procedura di preparazione della pelle e applicare dei nuovi elettrodi al paziente. Per ritornare alla modalità ERA, cliccare di nuovo sul tasto IMP del preamplificatore.

Nota:

L'impedenza dell'elettrodo di messa a terra non è particolarmente importante per ottenere dei buoni risultati. Potrebbe essere indicato posizionare l'elettrodo di messa a terra al di sopra del naso (al di sotto di quello del vertice) in quanto quest'area è molto più semplice da trattare con il gel abrasivo della pelle rispetto alla guancia, che è più soffice.

Anche se il sistema di controllo dell'impedenza è progettato per fornire un'indicazione diretta dell'impedenza dei singoli elettrodi, è sempre presente un po' di interdipendenza fra elettrodi quando si controlla l'impedenza. Questa fa sì che l'elettrodo destro mostri un'impedenza leggermente maggiore di quella effettiva se l'elettrodo di messa a terra presenta un'impedenza elevata.

10.4 Montaggio degli elettrodi

Tutte le porte sul collettore del cavo collegato al preamplificatore devono avere un cavo dell'elettrodo connesso ed essere collegate al paziente tramite elettrodi.

Se una porta rimane aperta o un cavo non è connesso al paziente tramite un elettrodo, si verifica un rifiuto e non è possibile eseguire il test. Sia l'EEG ipsilaterale sia quello controlaterale vengono valutati per determinare il rifiuto.

10.5 Controllo dell'impedenza



Premere il tasto IMP e ruotare la manopola completamente in senso orario..



Ruotare la manopola lentamente in senso antiorario.



Il LED di ciascun elettrodo passa da rosso a verde man mano che viene individuata l'impedenza per ciascun elettrodo.



Premere il tasto IMP per uscire dalla modalità di impedenza prima della valutazione.

10.6 Prestazioni di sistema/Test di Loopback (LBK15)

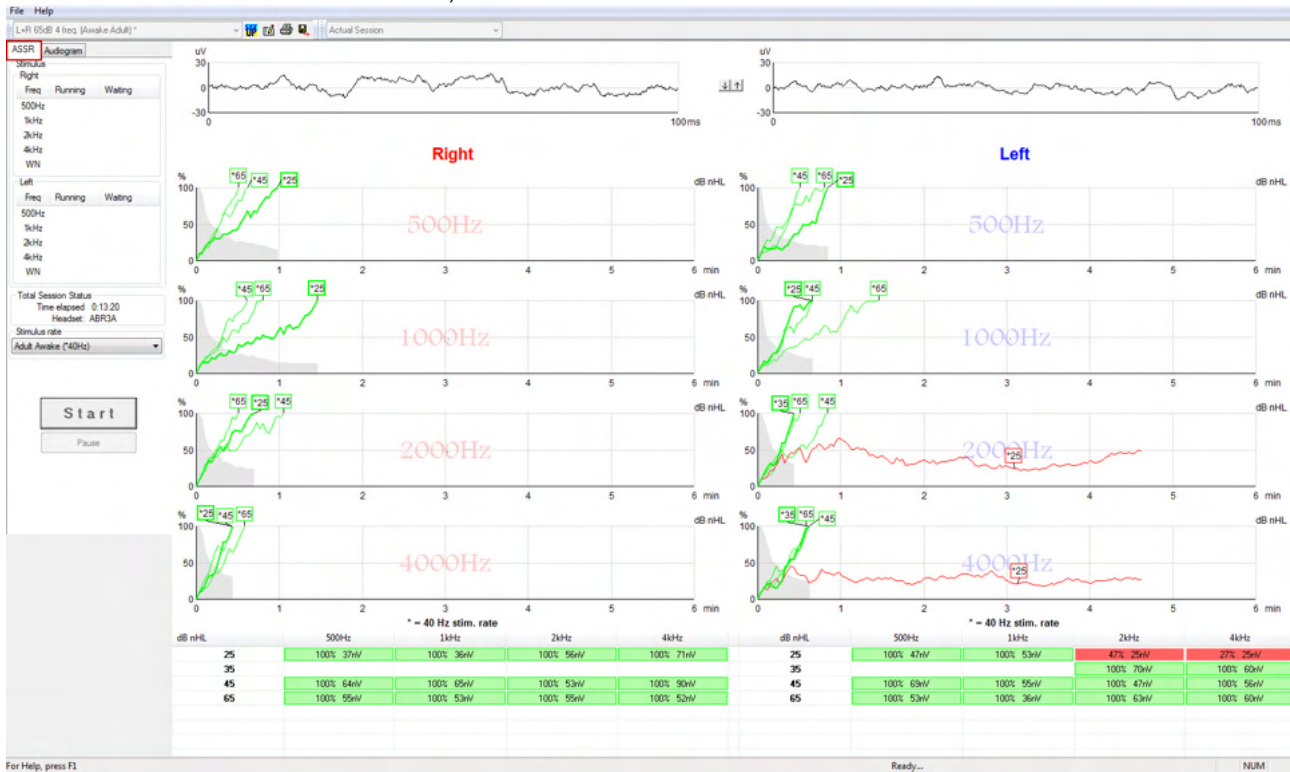
L'unità LBK15 non è adatta all'esecuzione di un controllo funzionale di ASSR a causa della natura dell'algoritmo ASSR. Per una verifica funzionale (rilevamento di falsi esiti di superato), il paziente deve essere connesso a elettrodi in assenza di stimoli (trasduttore disconnesso).



10.7 La scheda ASSR

La sezione seguente descrive gli elementi presenti nella scheda **ASSR**:

La scheda **ASSR** consente di avviare, monitorare e controllare il test ASSR.



10.7.1 Elementi del menù principale

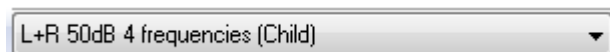
Il menù **File** consente di accedere alle opzioni **System Setup (Impostazioni di sistema)**, **Print All Pages (Stampa tutte le pagine)**, **Print Preview (Anteprima di stampa)**, **Print Setup (Impostazioni di stampa)** ed **Exit (Esci)**.

1. Accedere a **System Setup (Impostazioni di sistema)** per creare o modificare i protocolli esistenti.
2. Cliccare su **Print All Pages (Stampa tutte le pagine)** o utilizzare la combinazione di tasti Ctrl+P per stampare tutte le pagine del rapporto.
3. Cliccare su **Print Preview (Anteprima di stampa)** per visualizzare l'anteprima di stampa del rapporto. Tutte le pagine disponibili per la stampa vengono visualizzate.
4. Cliccare su **Print Setup (Impostazioni di stampa)** per selezionare le impostazioni della stampante.
5. Cliccare su **Exit (Esci)** per uscire dal software EP15/EP25.

Il menù **Help (Aiuto)** consente di accedere alle opzioni **Help Topics (Guida)** e ad **About... (A proposito...)**

1. Selezionare **Guides and instructions (Guida e istruzioni)** per lanciare una versione .pdf del manuale operativo. Inoltre, nella cartella sarà disponibile anche il calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR del dott. Lightfoot.
2. Cliccare su **About Interacoustics ASSR... (A proposito di Interacoustics ASSR...)** per consultare informazioni relative a versione del software, versione DSP, versione dell'apparecchio e versione del firmware.

10.7.2 Selezione del protocollo



Selezionare un protocollo di test dal menù a tendina.



10.7.3 Impostazioni temporanee



L'icona Temporary Setup (Impostazioni temporanee) consente di effettuare modifiche temporanee sul protocollo selezionato. Le modifiche saranno valide solo per la sessione di test corrente. I protocolli modificati presentano un asterisco (*) accanto al nome del protocollo.

10.7.4 Reportistica



L'icona Report (Rapporto) apre l'editor dei rapporti che consente di selezionare un modello di rapporto precompilato oppure di modificare o scrivere un nuovo rapporto per la sessione selezionata.

10.7.5 Stampa



L'icona Print (Stampa) consente di stampare un rapporto per la sessione selezionata. Il numero di pagine stampate e il contenuto possono variare in base a quanto selezionato in **Print Wizard Setup (Impostazioni della procedura guidata di stampa)**.

10.7.6 Salvataggio e uscita



L'icona Save & Exit (Salva ed esci) salva la sessione di test corrente ed esce dal software. Se non è stato registrato alcun dato, la sessione non viene salvata.

Per uscire senza salvare, cliccare sulla X rossa presente nell'angolo in alto a destra dello schermo.

L'icona non è disponibile a partire da **Noah 4**. Quando si clicca su **Exit (Esci)** dal menù **File** o si esce tramite il tasto di chiusura in alto a destra nello schermo, appare un messaggio che chiede se si desidera salvare la sessione.

10.7.7 Visualizzazione della cronologia delle sessioni



Selezionare una sessione della cronologia dall'elenco delle sessioni. In alternativa, utilizzare i tasti PagSu e PagGiù sulla tastiera per passare da una sessione della cronologia all'altra.



10.7.8 Finestra dello stimolo

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

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

La finestra Stimulus (Stimolo) visualizza le frequenze per il test e le intensità di stimolo in esecuzione e/o in attesa.

10.7.9 Finestra di stato totale della sessione

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

La finestra Total Session Status (Stato totale della sessione) indica l'Elapsed Test Time (Tempo di test trascorso) e il Transducer (Trasduttore) utilizzato.

10.7.10 Rapporto di stimolo

Stimulus rate
Child (90Hz)
Child (90Hz)
Adult Sleeping (90Hz)
Adult Awake (*40Hz)

Selezionare la frequenza di ripetizione dello stimolo indicato (40 Hz o 90 Hz) per il test. Per modificare frequenza di ripetizione durante il test (quando lo stato del paziente cambia), tutte le frequenze devono essere state esaurite o interrotte manualmente.



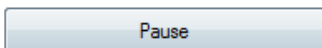
10.8 Effettuazione di una registrazione ASSR

10.8.1 Avvio e interruzione



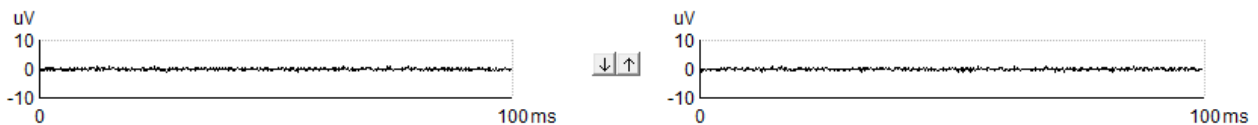
I tasti Start (Avvio) e Stop vengono utilizzati per avviare e fermare la sessione. Il tasto Start (Avvio) diventa Stop quando si inizia una registrazione. Il tasto Start (Avvio) rimane grigio e inattivo se non ci sono stimoli selezionati.

10.8.2 Pausa



Il tasto Pause (Pausa) diventa attivo dopo l'inizio del test. Questo tasto permette di mettere in pausa il test. Lo stimolo continua a essere presentato ma non si verifica alcuna misurazione. Cliccare su Resume (Riprendi) per riavviare il test.

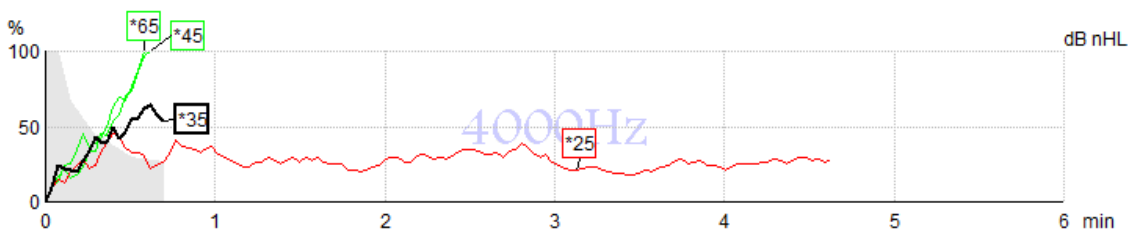
10.8.3 Grafici EEG grezzi



I Raw EEG Graph (Grafici EEG grezzi) per l'orecchio destro e sinistro visualizzano l'EEG grezzo in corso. Quando le curve sono nere, l'EEG è all'interno del livello di rifiuto impostato. Quando le curve diventano rosse, la risposta registrata verrà rifiutata dal momento che l'EEG supera i limiti di rifiuto impostati.

Il livello di rifiuto può essere impostato cliccando sulle frecce fra i due grafici delle curve EEG grezze. Durante il test è possibile cambiare i livelli di rifiuto solo entro determinati limiti. Per modificare il livello di rifiuto oltre tali limiti, è necessario interrompere il test.

10.8.4 Grafico di frequenza del test



Il grafico mostra un'indicazione dei risultati in corso o completati per gli stimoli specificati.

1. L'**area grigia** dietro le curve di rilevamento indica il livello di rumore residuo per la curva selezionata. I valori esatti sono visualizzati nella tabella ASSR al di sotto dei grafici.
2. Una **curva di rilevamento nera** indica una registrazione in corso.
3. Una **curva di rilevamento verde** indica che il rilevamento al livello specificato è stato rilevato.
4. Una **curva di rilevamento rossa** viene visualizzata quando il tempo concesso per il test è trascorso e non è stato raggiunto un rilevamento del 100% oppure quando il test è stato interrotto prima del raggiungimento del rilevamento o dei limiti di tempo per il test.
5. L'**etichetta della curva** indica l'intensità e la frequenza di ripetizione dello stimolo del test. Un asterisco (*) di fronte al livello di stimolo indica che è stata utilizzata una frequenza di ripetizione dello stimolo di 40 Hz.



Per selezionare una curva di rilevamento, cliccare sull'etichetta. L'etichetta della curva selezionata viene presentato in grassetto.

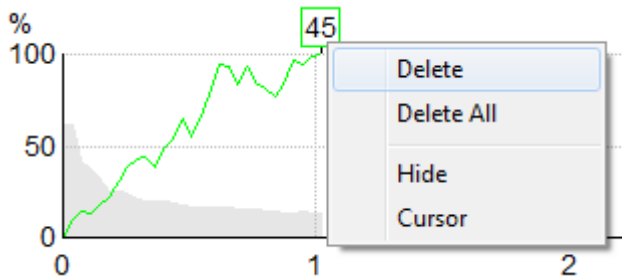
L'etichetta della curva di rilevamento indica l'intensità dello stimolo e la frequenza di ripetizione dello stimolo (40 o 90 Hz). Quando viene utilizzata una frequenza di ripetizione dello stimolo di 40 Hz, un asterisco (*) viene visualizzato prima del valore di intensità.

40 Hz: **60dB**

90 Hz: **60dB**

Cliccare con il tasto destro sull'etichetta di una curva per accedere alle opzioni seguenti:

1. **Delete (Cancella)** cancella la curva selezionata.
2. **Delete All (Cancella tutte)** cancella tutte le curve di rilevamento per la frequenza selezionata.
3. **Hide (Nascondi)** nasconde la curva selezionata. L'etichetta della curva rimane sullo schermo per indicare che questa è stata testata e può essere visualizzata.
4. **Cursor (Cursore)** richiama un cursore che traccia la curva e fornisce informazioni numeriche sulla percentuale di probabilità e sul tempo in qualsiasi punto della curva.



10.8.5 Tabella ASSR

dB nHL	500Hz	1kHz	2kHz	4kHz
25	37% 63nV	100% 71nV	100% 80nV	100% 98nV
45	100% 48nV	100% 81nV	100% 85nV	100% 87nV
65	100% 129nV	100% 98nV	100% 115nV	100% 156nV

La tabella ASSR visualizza le informazioni sulla curva di rilevamento sotto forma di tabella. Tutte le frequenze e le intensità testate vengono mostrate assieme alla percentuale di rilevamento (probabilità di risposta) e al livello di rumore residuo in nV.

Il **verde** indica che la frequenza/intensità in questione ha raggiunto un rilevamento del 100%, mentre il **rosso** indica che non è stato raggiunto un rilevamento del 100%.

Se sono stati utilizzati vari trasduttori, questi vengono elencati nella tabella degli stimoli.

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

Se la stessa intensità viene testata più di una volta, viene mostrata nella tabella la ripetizione con la risposta migliore. Ad esempio, un rilevamento scavalca una risposta successiva di mancato rilevamento allo stesso livello.

Nel caso in cui questa funzionalità non sia desiderata, cliccare con il tasto destro sulla curva e cancellare la curva rilevata. La curva deve essere cancellata prima del salvataggio della sessione.



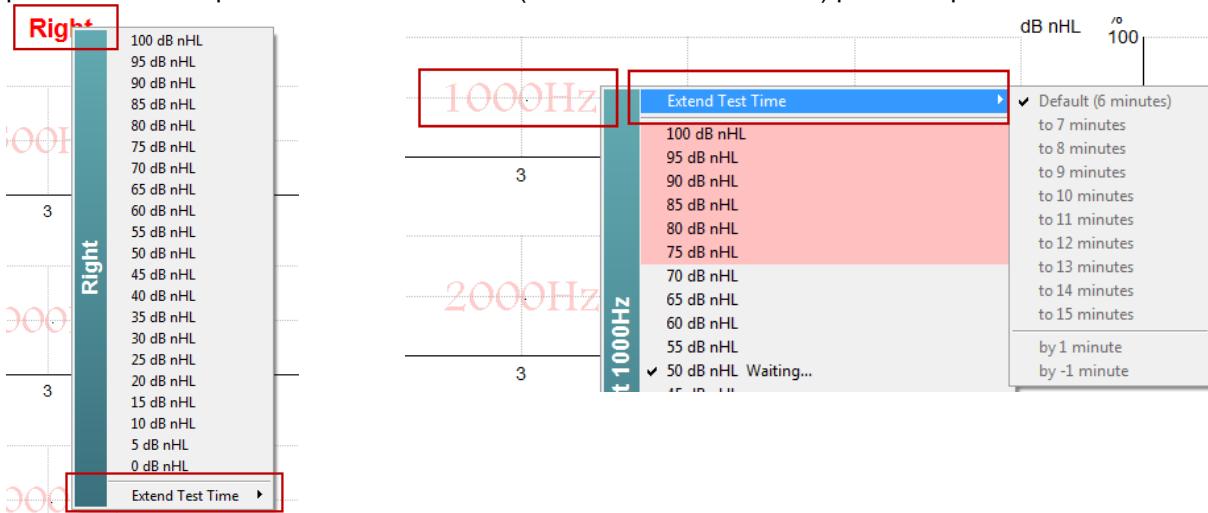
L'efficienza del metodo utilizzato per la determinazione del livello di rumore residuo è descritta nel seguente articolo:

Elberling, C., & Don, M. (1984). Quality estimation of average auditory brainstem responses. *Scand Audiol*, 13, 187-197.

10.8.6 Estensione della durata del test

Cliccare con il tasto destro su **Right (Destra)** o **Left (Sinistra)** al di sopra dei Test Frequency Graph (Grafici di frequenza del test) per accedere all'opzione Extend Test Time (Estendi la durata del test) per l'orecchio selezionato.

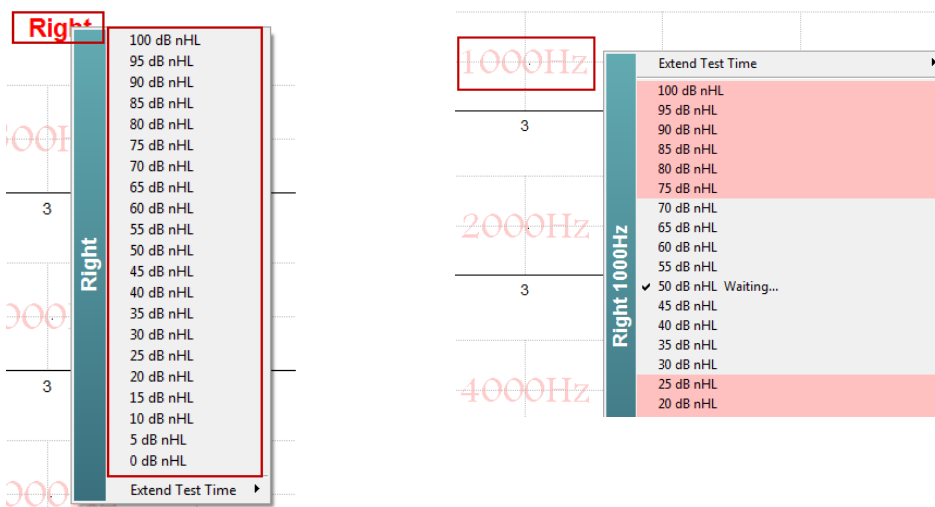
Cliccare con il tasto destro all'interno del Test Frequency Graph (Grafico di frequenza del test) desiderato per accedere all'opzione Extend Test Time (Estendi la durata del test) per la frequenza selezionata.



10.8.7 Regolazione dell'intensità dello stimolo

Cliccare con il tasto destro su **Right (Destra)** o **Left (Sinistra)** al di sopra dei Test Frequency Graph (Grafici di frequenza del test) per selezionare e avviare immediatamente un'intensità di stimolazione complessiva per l'intero orecchio selezionato. Le registrazioni in corso per l'orecchio selezionato verranno interrotte.

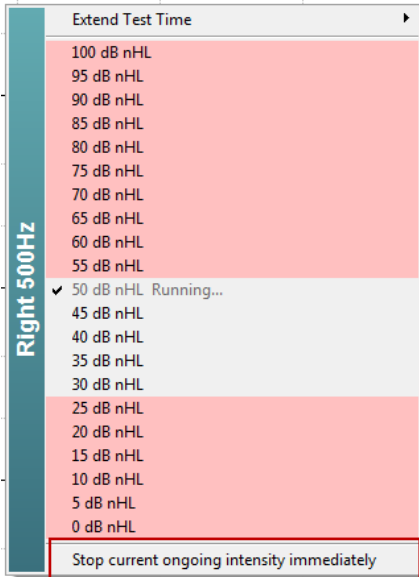
Cliccare con il tasto destro all'interno del Test Frequency Graph (Grafico di frequenza del test) per cambiare la Stimulus Intensity (Intensità dello stimolo) per la frequenza selezionata. Possono essere selezionate solo intensità all'interno dell'area grigia. In questo modo, si evita di stimolare a livelli di intensità con oltre 20 dB di differenza fra le frequenze del test.





10.8.8 Interruzione a una frequenza/intensità di test

Cliccare con il tasto destro all'interno del Test Frequency Graph (Grafico di frequenza del test) desiderato per accedere all'opzione Stop the Current Ongoing Intensity Immediately (Interrompi immediatamente l'intensità in corso).



10.8.9 Calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR

In caso di perdita dell'udito unilaterale o asimmetrica, in genere è necessario il mascheramento dell'orecchio non testato allo scopo di prevenire un ascolto incrociato.

Decidere se il mascheramento è necessario. In caso affermativo, il calcolo del livello del rumore di mascheramento e del rischio di mascheramento incrociato richiede varie equazioni. Queste sono più complesse per i neonati e non è realistico immaginare di effettuare questi calcoli manualmente durante una sessione clinica.

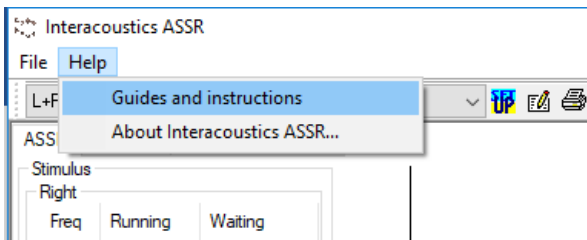
! Limitazione di responsabilità – Interacoustics ha prodotto questa utility allo scopo di supportare coloro che somministrano i test ma non accetta alcuna responsabilità in caso di errori o di utilizzo non corretto. Questo calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR **non** fa parte del dispositivo Eclipse e l'utente deve utilizzare il proprio giudizio durante l'esecuzione di test sui pazienti e assumersi la responsabilità clinica di qualsiasi decisione presa.

Il calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR è un foglio di calcolo basato su Excel (e dunque può essere eseguito su PC, computer portatili e tablet) in cui lo specialista inserisce i dati di base (frequenza e livello di test, tipo di trasduttore, ecc.). Il calcolatore indica la necessità di mascheramento o meno, il suo livello e se è probabile un mascheramento incrociato.

Questa funzionalità rappresenta uno sviluppo del calcolatore del rumore di mascheramento per l'ABR. Nel caso dell'ABR, sono disponibili altre strategie come ad esempio l'ispezione dei due canali di registrazione per verificare se sono presenti differenze che suggeriscano quale orecchio sta generando l'ABR. L'ispezione delle forme d'onda non è appropriata per l'ASSR, il che rende il calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR uno strumento particolarmente prezioso.



Un calcolatore del rumore di mascheramento per l'**ASSR** è stato sviluppato in collaborazione con il dott. Guy Lightfoot. Questo è disponibile sotto Guides and Instructions (Guide e istruzioni) (vedere di seguito):



ASSR NB CE-Chirp® Masking Noise Calculator v1 2019

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

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

Masking Needed

**Noise Level
70 dB SPL**

Risk of cross-hearing without masking

Risk of cross-masking if masking is used

Il calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR di Interacoustics del dott. Guy Lightfoot (2019) è stato presentato al XXVI IERASG Australia del 2019.

Il calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR è stato progettato dal dott. Guy Lightfoot, direttore di ERA Training & Consultancy Ltd ed ex scienziato clinico consulente presso il Royal Liverpool University Hospital nel Regno Unito.

Il dott. Lightfoot offre da decenni strumenti straordinari alla comunità elettrofisiologica uditiva, ad esempio il calcolatore del rumore di mascheramento per l'ABR, e ha fornito varie eccellenti linee guida nazionali per il Regno Unito per specialisti ed esperti nel campo dell'audiologia che sono state pubblicate tramite i portali del Regno Unito di BSA (ex NHSP). Assieme alla dott.ssa Siobhan Brennan, il dott. Lightfoot da poco ha scritto il capitolo ABR/ASSR per l'edizione più recente dello stimato testo Pediatric Audiology (terza edizione).

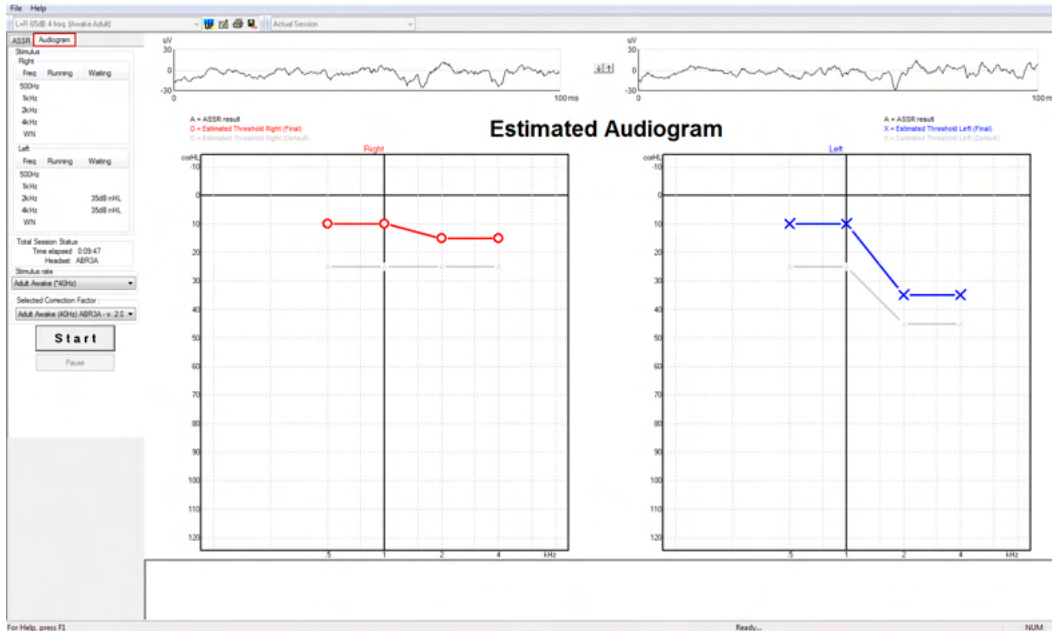
Il calcolatore del rumore di mascheramento per l'ASSR di Interacoustics è il primo nel suo genere e definisce i nuovi standard per il mascheramento dell'ASSR. È stato presentato dal dott. Lightfoot presso il XXVI simposio IERASG di Sydney, in Australia, che ha avuto luogo dal 30 giugno al 4 luglio 2019.



10.9 La scheda Audiogramma

La sezione seguente descrive gli elementi presenti nella scheda **Audiogram (Audiogramma)**:

La scheda **Audiogram (Audiogramma)** consente di visualizzare l'audiogramma stimato risultante e di modificare i fattori di correzione.

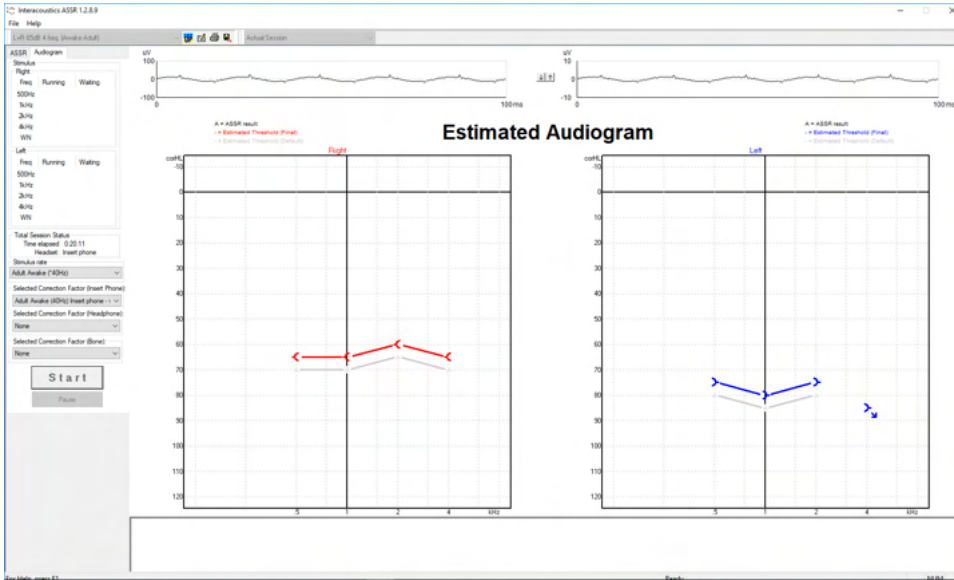


10.9.1 Simboli dell'audiogramma stimato

L'audiogramma dell'ASSR riflette gli stessi simboli noti dell'audiometria, i quali sono descritti nello standard del tono puro audiometrico ISO 8253-1. L'audiometria riflette la soglia dei toni puri, mentre l'ASSR utilizza NB CE-Chirp®, che è ampio un'ottava. NB CE-Chirp® è progettato per l'adattamento diretto degli apparecchi acustici.

	Non mascherato Destra/Sinistra	Mascherato Destra/Sinistra
Cuffie <i>Queste sono le soglie stimate corrette da nHL a eHL da utilizzare direttamente per l'adattamento dell'apparecchio acustico.</i>		
Cuffie a inserimento <i>Queste sono le soglie stimate corrette da nHL a eHL da utilizzare direttamente per l'adattamento dell'apparecchio acustico.</i>		
Conduttore osseo <i>Queste sono le soglie stimate da utilizzare direttamente per l'adattamento dell'apparecchio acustico.</i>		
Nessuna risposta <i>Il simbolo del trasduttore utilizzato e una freccia senza una linea fra i simboli. Questi simboli non sono corretti ma piuttosto mostrano l'intensità maggiore presentata senza il rilevamento di alcuna risposta.</i>		

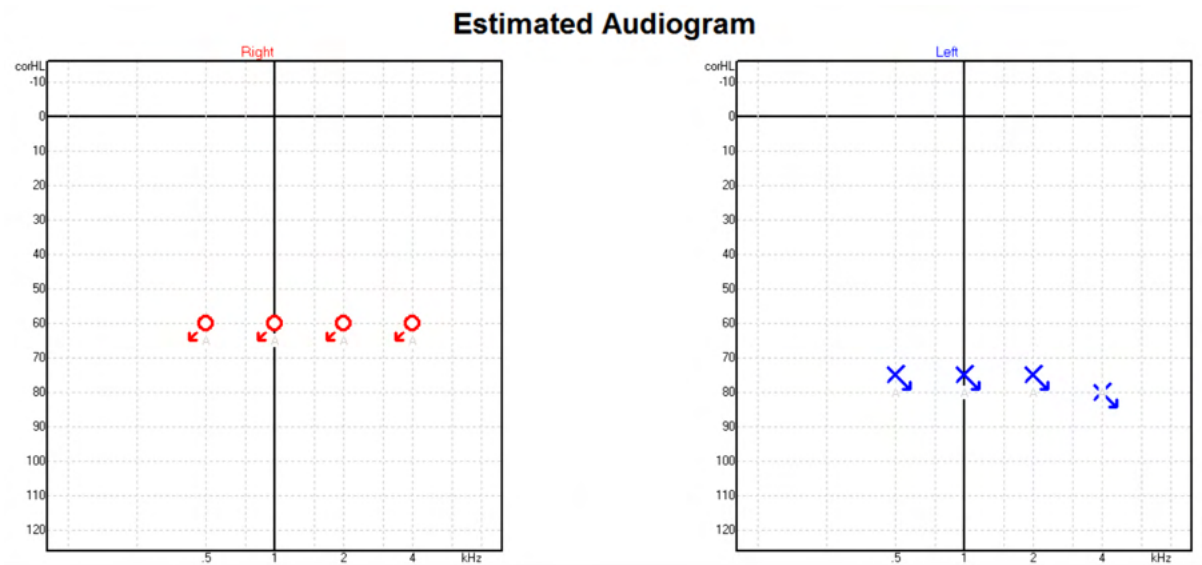
Ad esempio, perdita dell'udito utilizzando le cuffie a inserimento (non mascherate) e uno a sinistra a 4 kHz, nessuna risposta trovata.



10.9.2 Simboli audiometrici in NOAH o OtoAccess® Database

I simboli audiometrici vengono tutti visualizzati nell'audiogramma stimato. I simboli audiometrici vengono salvati e visualizzati in Noah² o OtoAccess® Database ³.

Ad esempio, nessuna risposta con le cuffie.



⁴ I prodotti includono personal computer, PC, tablet, laptop, notebook, dispositivi mobili, PDA, hub Ethernet, router, Wi-Fi, periferiche per computer, tastiere, mouse, stampanti, plotter, memorie USB, memorie su disco rigido, memorie a stato solido e molto altro ancora.

⁴ I prodotti includono personal computer, PC, tablet, laptop, notebook, dispositivi mobili, PDA, hub Ethernet, router, Wi-Fi, periferiche per computer, tastiere, mouse, stampanti, plotter, memorie USB, memorie su disco rigido, memorie a stato solido e molto altro ancora.

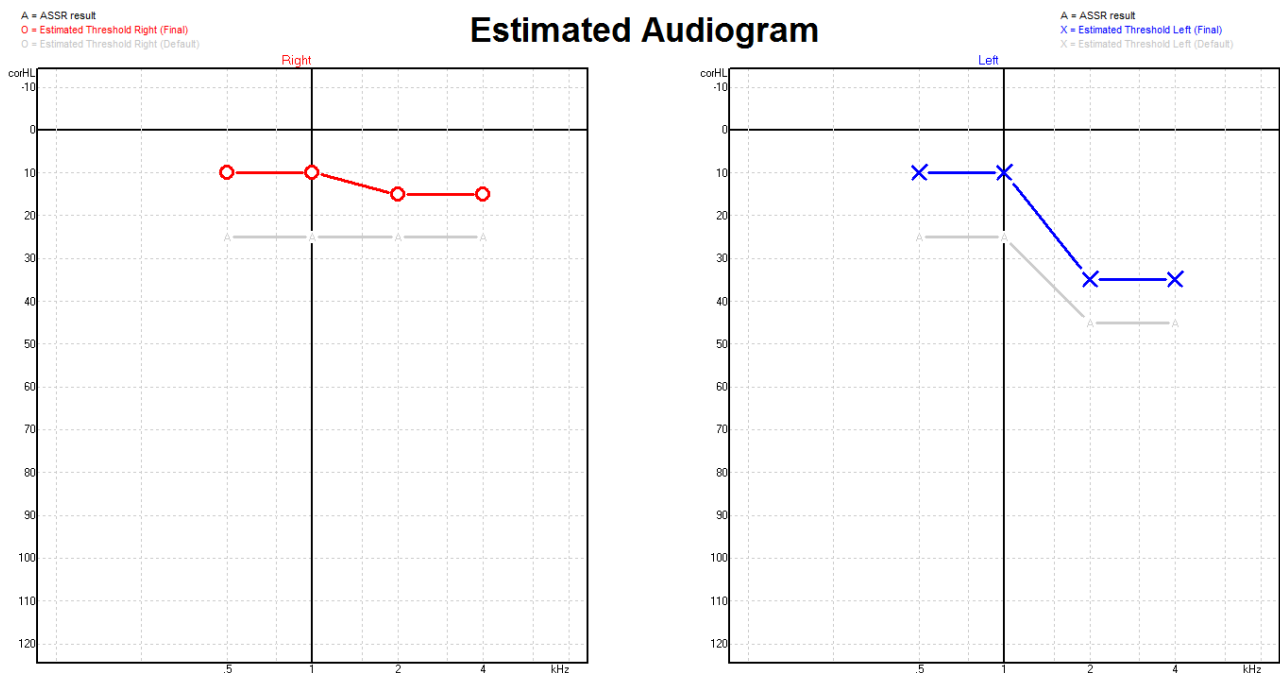


Ad esempio, nessuna risposta con le cuffie a inserimento salvata in Noah.

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

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

10.9.3 Audiogramma stimato

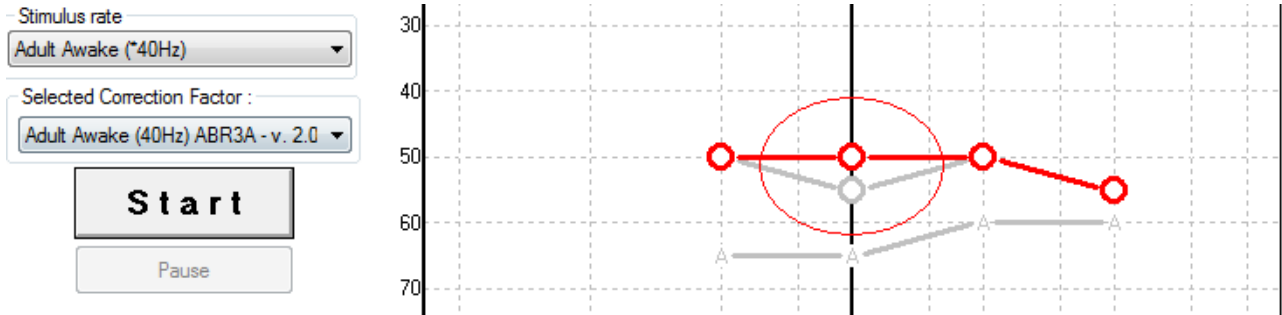


L'audiogramma stimato viene generato durante la registrazione basata sugli ASSR rilevati.



I marcatori A in grigio connessi da linee grigie indicano il livello ASSR nHL rilevato. I simboli dell'audiogramma connesso indicano l'audiogramma stimato corretto in dB eHL.

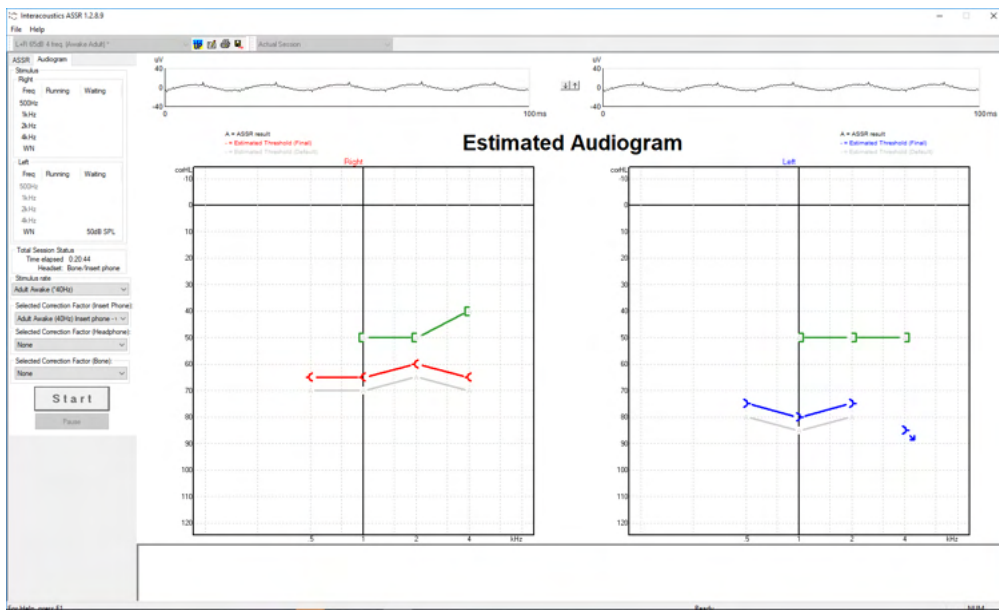
Per correggere manualmente i punti dell'audiogramma stimato, trascinarli nella posizione desiderata. La stima iniziale basata sulla tabella dei fattori di correzione selezionata (il simbolo audiometrico grigio) viene visualizzata e salvata nel database.



10.9.4 AC e BC nello stesso audiogramma

L'ASSR può mostrare ora sia AC che BC nello stesso audiogramma.

Ad esempio, cuffie a inserimento (non mascherate) e BC (mascherate).



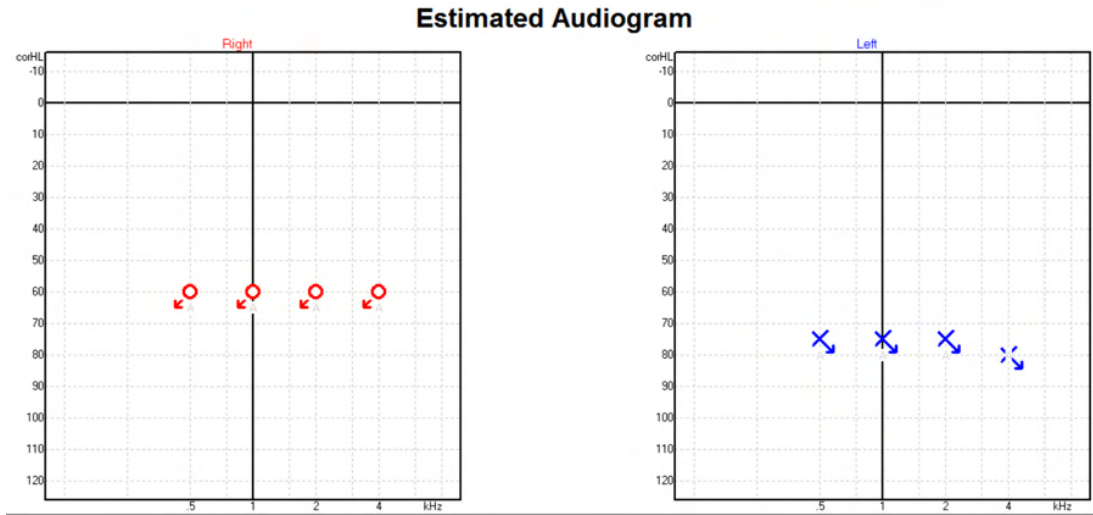
Tutti i simboli AC e BC vengono salvati e visualizzati sia in Noah che in OtoAccess® Database.



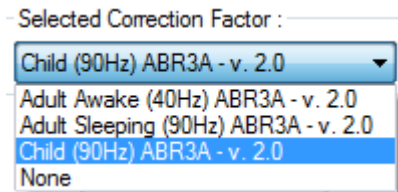
10.9.5 Nessuna risposta

Quando non viene rilevata alcuna risposta, viene visualizzato un simbolo di assenza di risposta nell'audiogramma stimato.

I simboli di assenza di risposta vengono visualizzati in Noah e OtoAccess/Journal™.



10.9.6 Fattore di correzione selezionato



Dal menù a tendina selezionare il Correction Factor (Fattore di correzione) da applicare alla registrazione.

10.9.7 Scorciatoie per il PC

Scorciatoia	Descrizione
F1	Manuale operativo
F2	Avvia o ferma il test
F4	Interrompi o riavvia il test
F7	Rapporto
F8	Stampa la sessione
Ctrl+F7	Impostazioni temporanee
Ctrl+P	Stampa la sessione
Alt+X	Salva ed esci
Pagina giù	Scorri indietro le sessioni della cronologia
Pagina su	Scorri in avanti le sessioni della cronologia
Home	Ritorna alla sessione corrente
Fine	Passa alla sessione della cronologia più datata



11 Manutenzione

11.1 Procedure di manutenzione generale

Le prestazioni e la sicurezza dello strumento vengono salvaguardate se si seguono le presenti raccomandazioni per la cura e la manutenzione:

1. Allo scopo di mantenere la sicurezza da un punto di vista elettrico quando si utilizza lo strumento, è necessario effettuare un controllo di sicurezza periodico in conformità a IEC 60601-1, Classe 1, Tipo BF se l'apparecchio viene utilizzato per misurazioni ABR e in conformità a IEC 60601-1, Classe 1, Tipo B se viene utilizzato per misurazioni OAE.
2. Prima della connessione alla rete elettrica, assicurarsi che il voltaggio della rete elettrica locale corrisponda a quello indicato sull'etichetta dello strumento.
3. Non posizionare lo strumento accanto a fonti di calore di alcun tipo e lasciare uno spazio sufficiente attorno allo strumento per garantire una ventilazione adeguata.
4. Si consiglia di sottoporre lo strumento ad almeno una revisione annuale allo scopo di assicurare che tutte le proprietà acustiche, elettriche e meccaniche siano corrette. La revisione deve essere eseguita da un tecnico formato internamente allo scopo di garantire un'assistenza e una riparazione appropriate.
5. Assicurarsi che non siano presenti danni all'isolamento dei cavi e dei connettori di alimentazione e che questi non siano esposti a nessun tipo di carico meccanico che possa provocarne il danneggiamento.
6. Per una sicurezza elettrica massima, spegnere l'alimentazione dalla rete elettrica quando lo strumento non viene utilizzato.
7. Per garantire l'affidabilità dello strumento, si raccomanda di eseguire misurazioni biologiche periodiche su una persona i cui dati sono noti. Tale persona può essere anche l'operatore stesso.
8. Se la superficie dell'apparecchio o i suoi componenti sono contaminati, questi possono essere puliti utilizzando un panno morbido inumidito con una soluzione blanda di acqua e detersivo per le stoviglie o simili. Disconnettere sempre l'adattatore di alimentazione durante il processo di pulizia e prestare attenzione affinché non penetri alcun liquido all'interno dello strumento o degli accessori.
9. Dopo ogni esame di un paziente, è necessario effettuare una pulizia adeguata per assicurarsi che non ci siano contaminazioni sulle parti che entrano in contatto con i pazienti. È necessario osservare precauzioni generali per evitare la trasmissione di malattie da un paziente all'altro. Se i cuscinetti auricolari sono contaminati, si consiglia vivamente di rimuoverli dal trasduttore prima della pulizia. È possibile praticare una pulizia frequente con acqua, ma è anche possibile utilizzare periodicamente un disinfettante blando.
10. È necessario esercitare particolare attenzione nel maneggiare gli auricolari e gli altri trasduttori in quanto uno shock meccanico può danneggiarne la calibrazione.

11.2 Come pulire i prodotti Interacoustics



- Prima della pulizia, spegnere sempre l'apparecchio e disconnetterlo dall'alimentazione
- Utilizzare un panno morbido leggermente inumidito con una soluzione detergente per pulire tutte le superfici esposte
- Non permettere ad alcun liquido di entrare in contatto con i componenti metallici all'interno degli auricolari o delle cuffie
- Non inserire nell'autoclave, sterilizzare o immergere lo strumento o i suoi accessori in alcun liquido
- Non utilizzare alcun oggetto duro o appuntito per pulire alcuna parte dell'apparecchio o dei suoi accessori



- Non permettere ai componenti che sono entrati in contatto con liquidi di asciugarsi prima di essere puliti
- I tappini in gomma o in gommapiuma sono componenti esclusivamente monouso
- Assicurarsi che nessuno schermo dell'apparecchio entri in contatto con alcool isopropilico
- Assicurarsi che nessun tubo in silicone o componente in gomma entri in contatto con alcool isopropilico

Soluzioni raccomandate per la pulizia e la disinfezione:

- Acqua calda con una soluzione detergente blanda e non abrasiva (sapone)
- Comuni battericidi da ospedale
- Alcool isopropilico al 70%

Procedura:

- Pulire l'apparecchio passando sulla struttura esterna un panno privo di pelucchi leggermente inumidito con una soluzione detergente
- Pulire i cuscinetti, l'interruttore di tono per il paziente e gli altri componenti con un panno privo di pelucchi leggermente inumidito con una soluzione detergente
- Assicurarsi che non penetrino liquidi all'interno degli altoparlanti degli auricolari e di altri componenti simili

11.3 Pulizia della punta della sonda OAE

Per assicurare la registrazione di misurazioni OAE corrette, è importante fare in modo che il sistema della sonda sia pulito in qualsiasi momento.



1. Si consiglia di non utilizzare oggetti appuntiti o aghi per rimuovere i depositi alloggiati in profondità all'interno dei tubicini della punta della sonda in quando i due canali ospitano filtri acustici che potrebbero essere dislocati o danneggiati. In dotazione con il sistema OAE sono fornite delle estremità della sonda di ricambio. La sonda e i cavi possono essere puliti utilizzando delle salviette imbevute di alcool. Se il modulo OAE viene utilizzato per lo screening di neonati in ambito ospedaliero, il reparto pediatrico deve indicare le procedure di disinfezione appropriate e consigliare gli agenti appropriati. In questo caso, la sonda deve essere pulita dopo ogni misurazione. È anche possibile pulire con cura il sistema Eclipse con un panno.
2. Non lavare o asciugare le estremità della sonda a temperature superiori a 70 °C/158 °F.
3. Non immergere la punta della sonda in acqua.



AVVISO

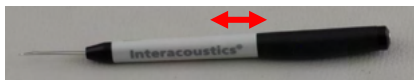
1. Non pulire l'alloggiamento della sonda immergendolo in una soluzione.



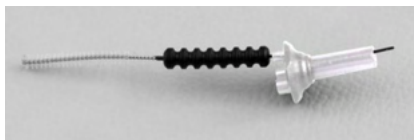
Sonda OAE smontata. Nota: le punte della sonda prodotte dopo il 2010 sono trasparenti e non nere. Ciò vale anche per i tappini, disponibili ad esempio in verde, blu, rosso e giallo.

Procedura:

1. Non pulire mai la punta della sonda se questa è ancora installata sull'alloggiamento della sonda.
2. Svitare il coperchio della sonda ruotandolo in senso antiorario.
3. Rimuovere la punta della sonda dall'alloggiamento della sonda.
4. Aprire lo strumento di pulizia per reperire la spazzola e il cordino in plastica sottili.



5. Utilizzare il cordino in plastica o la spazzola per rimuovere qualsiasi residuo dalla punta della sonda. Inserire sempre lo strumento di pulizia dalla parte posteriore per evitare l'accumulo di residui all'interno delle piccole ventole rotonde. Inserire lo strumento di pulizia solo nella fessura del canale aperto (le altre fessure sono dotate all'interno di piccoli filtri acustici rossi).



6. In alternativa, utilizzare un Thornton Bridge & Implant Interdental Clearer per rimuovere i residui. Infilare il capo rigido del filo per la pulizia all'interno della punta posteriore del tubicino della sonda aperto e farlo passare per tutta la lunghezza.



7. Riposizionare la punta della sonda. Assicurarsi che i fori entrino nelle cavità corrispondenti.
8. Riavvitare il coperchio sulla sonda. È sufficiente stringere il coperchio con la sola forza delle dita. Non utilizzare strumenti per fissare il coperchio della sonda!



11.4 Riparazione

Interacoustics è da ritenersi responsabile per la validità del marchio CE, delle conseguenze sulla sicurezza, dell'affidabilità e delle prestazioni dell'apparecchio se e solo se:

1. le operazioni di assemblaggio, le estensioni, le regolazioni, le modifiche o le riparazioni sono eseguite da personale autorizzato;
2. viene rispettato l'intervallo di assistenza di un anno;
3. l'impianto elettrico della stanza di riferimento adempie i requisiti pertinenti e
4. l'apparecchio viene utilizzato da personale autorizzato nel rispetto della documentazione fornita da Interacoustics.

Se i fusibili dello strumento devono essere sostituiti, è necessario utilizzare il tipo corretto indicato sullo strumento.

I soli componenti che possono essere sostituiti o riparati dagli utenti sono: sonda o estremità OAE, cavi degli elettrodi ABR e tubicini delle Cuffie.

Interacoustics metterà a disposizione, dietro richiesta, gli schemi di circuito, le liste dei componenti, le descrizioni, le istruzioni di calibrazione e le altre informazioni al personale di assistenza autorizzato.

Il cliente deve contattare il distributore locale per determinare le opzioni di assistenza/riparazione a disposizione, compresa l'assistenza/riparazione in loco. Il cliente (tramite il distributore locale) deve compilare il **RAPPORTO DI RESO** (Return Report) se il componente/prodotto viene inviato a Interacoustics per l'assistenza o la riparazione.

11.5 Garanzia

INTERACOUSTICS garantisce che:

- Eclipse è privo di difetti nei materiali e nella realizzazione in condizioni di utilizzo normali. Interacoustics fornirà assistenza per un periodo di ventiquattro (24) mesi dalla data di consegna dell'apparecchio al primo acquirente da parte di Interacoustics
- Gli accessori sono privi di difetti nei materiali e nella realizzazione in condizioni di utilizzo normali. Interacoustics fornirà assistenza per un periodo di novanta (90) giorni dalla data di consegna degli accessori al primo acquirente da parte di Interacoustics

Nel caso in cui qualsiasi prodotto necessiti di assistenza durante il periodo di garanzia, l'acquirente deve mettersi in contatto direttamente con il centro assistenza Interacoustics di zona per determinare la sede appropriata per la riparazione. La riparazione o la sostituzione verranno eseguite a spese di Interacoustics nel rispetto dei termini della presente garanzia. Il prodotto che necessita di assistenza deve essere restituito tempestivamente, imballato in maniera appropriata e con l'affrancatura prepagata. La perdita o il danneggiamento durante la spedizione di restituzione a Interacoustics sono a rischio dell'acquirente.

In nessun caso Interacoustics sarà responsabile per alcun danno accidentale, indiretto o consequenziale connesso all'acquisto o all'utilizzo di alcun prodotto Interacoustics.

Le presenti condizioni si applicano esclusivamente all'acquirente originario. La presente garanzia non si applica a nessun proprietario o detentore successivo del prodotto. Inoltre, la presente garanzia non si applica, e Interacoustics non potrà essere considerata responsabile, nel caso si verifichi alcuna perdita connessa con l'acquisto o l'utilizzo di un prodotto Interacoustics che sia stato:

- riparato da chiunque, fatta eccezione per un rappresentante autorizzato dell'assistenza Interacoustics;
- alterato in modo che, a giudizio di Interacoustics, la sua stabilità o affidabilità siano state compromesse;
- soggetto a un utilizzo erroneo o negligente o a un incidente oppure che presenti il numero seriale o di lotto alterato, nascosto o rimosso; oppure
- conservato o utilizzato in maniera impropria in qualsiasi modo non conforme alle istruzioni fornite da Interacoustics.

La presente garanzia sostituisce tutte le altre garanzie, esplicite o implicite, e tutti gli altri obblighi o responsabilità da parte di Interacoustics e Interacoustics non fornisce e non garantisce, in maniera diretta o




indiretta, l'autorità ad alcun rappresentante o a chiunque altro di assumersi per conto di Interacoustics qualsiasi altra responsabilità in connessione con la vendita di prodotti Interacoustics.

INTERACOUSTICS DISCONOSCE TUTTE LE ALTRE GARANZIE, ESPRESSE O IMPLICITE, COMPRESA QUALSIASI GARANZIA DI COMMERCIALIZZABILITÀ O DI ADEGUATEZZA AL FUNZIONAMENTO PER UNO SCOPO O UN'APPLICAZIONE PARTICOLARE.



12 Specifiche tecniche

12.1 Specifiche tecniche - Apparecchio Eclipse

Marchio CE medico:	Il marchio CE in combinazione con il simbolo MD indica il rispetto da parte di Interacoustics A/S dei requisiti del regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 allegato I L'approvazione del sistema di qualità viene fornita da TÜV, codice identificativo n. 0123.	
Standard:	Sicurezza:	IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 (Classe I, Tipo BF) IEC 60601-2-40:2016 CAN/CSA-C22.2 No.60601-1:2014/A2-2022 ANSI/AAMI ES60601-1:2005/A2:2021
	EMC:	IEC 60601-1-2:2014+AMD1:2020
Alimentazione:	Tensione di input:	da 100 a 240 V AC, 50/60 Hz
	Consumo:	26 W (0,3 A max)
	Contrassegno di sicurezza	
Ambiente operativo:	Temperatura operativa:	da 15 a 35 °C (da 59 a 95°F)
	Umidità relativa:	30 – 90%
	Pressione ambientale:	da 98 kPa a 104 kPa
Trasporto e conservazione:	Temperatura di conservazione: Temperatura di trasporto: Umidità relativa:	da 0°C a 50°C (da 32°F a 50°F) da -20 a 50°C (da -4°F a 122°F) da 10% a 95%, non condensante
Tempo di riscaldamento:		10 minuti a temperatura ambiente (20 °C) (68°F).
Generale		
Controllato da PC:	USB:	USB 1.1 o 2.0 per ingresso/uscita di comunicazione con il computer. Eclipse è completamente controllato tramite computer
Struttura:		Corpo in metallo
Eclipse Dimensioni:		(LxAxH) 28x32x5,5 cm (11x12,6x2,2 in)
Eclipse Peso:		2,5 kg/5,5 lb escluso accessori



12.2 Specifiche tecniche di EP15/EP25/VEMP/Aided

Marchio CE medico:	Il marchio CE in combinazione con il simbolo MD indica il rispetto da parte di Interacoustics A/S dei requisiti del regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 allegato I L'approvazione del sistema di qualità viene fornita da TÜV, codice identificativo n. 0123		
Standard:	Segnale di test:	IEC 60645-3 2007	
	AEP	IEC 60645-7 2009, Tipo 1	
Preamplificatore EPA:	Standard a due canali	Collettore per cavo EPA4 (4 elettrodi). Standard 50 cm. Opzionale: 5 cm o 290 cm	
	Un canale (opzionale)	Collettore per cavo EPA3 (3 elettrodi). 50 cm	
	Guadagno:	80 dB/60 dB (60 dB = VEMP (-20 dB))	
	Risposta di frequenza:	0,5 - 11,3 kHz	
	Rapporto CMR:	Minimo 100 dB. Tipico 120 dB a 55 Hz	
	Rumore (RTI)	=< 15 nV/√Hz	
	Immunità di radiofrequenza:	In genere, miglioramento di 20 dB rispetto ai modelli precedenti	
	Massima tensione di compensazione per l'ingresso:	2,5 V	
	Impedenza dell'ingresso:	10 MΩ/170 pF	
	Alimentazione dall'unità principale:	Alimentazione isolata con isolamento a 1.500 V. Il segnale è isolato digitalmente/capacitivamente.	
Specifiche per EPA4			
	Misurazione dell'impedenza:	Selezionabile per ciascun elettrodo	
	Frequenza della misurazione:	33 Hz	
	Forma d'onda:	Rettangolare	
	Corrente di misurazione:	19 μA	
	Intervallo:	da 0,5 a 25 kΩ	
Stimolo:	Tasso di stimolo:	da 0,1 a 80,1 stimoli per secondo in incrementi da 0,1.	
	Inviluppi/Finestre :	Bartlett, Blackman, Gauss, Hamming, Hann, rettangolare e manuale (aumento/diminuzione e plateau)	
	Mascheramento:	Rumore bianco. Calibrato e presentato in peSPL.	
	Trasduttore:	C Cuffie a inserimento, calibrate su un accoppiatore IEC 711. CUFFIE con calibrazione indipendente (opzionale) Cuffie con vibratore osseo OSSO (opzionale) Altoparlante a campo libero (opzionale)	
	Livello:	da 20 a 135,5 dB peSPL, consultare il capitolo sull'intensità massima di stimolo per l'nHL convertito in quanto questo dipende dalla frequenza.	
	Polarità:	Condensazione, Rarefazione, Alternante.	
	Clic:	100 μs (da 200 Hz a 11 kHz)	
	Frequenza di Tone Burst:	250, 500, 750, 1.000, 1.500, 2.000, 3.000, 4.000, 6.000 e 8.000 Hz.	
	Durata di stimolo Tone	Stimolazione fino a 780 ms	



	Burst:	
	Frequenza di NB CE-Chirp® LS:	500, 1.000, 2.000 e 4.000 Hz.
	Broadband CE-Chirp® LS	da 200 Hz a 11 kHz
	Livello di mascheramento relativo:	da +30 dB a -40 dB relativo al livello dello stimolo. Il livello dello stimolo è presentato in nHL. Il livello di mascheramento viene presentato solo in SPL e pertanto non può superare il volume dello stimolo. Ad esempio, uno stimolo presentato a 100 dB nHL e il relativo livello di mascheramento a 0 dB offrono un livello di mascheramento di 100 dB peSPL. Ciò corrisponde al livello 75 dB nHL. Livelli di mascheramento massimi: Cuffie a inserimento: 110 dB SPL, livelli relativi da 0 a -40. Cuffie: 110 dB SPL, livelli relativi da 0 a -40. Cuffie a inserimento: 110 dB SPL, livelli relativi da +60 a -40..
	Livello di mascheramento assoluto:	livello assoluto da 0 dB a 110 dB SPL. Il livello di mascheramento viene presentato solo in SPL e pertanto non può superare il volume dello stimolo. Ad esempio, uno stimolo presentato a 100 dB nHL e il relativo livello di mascheramento a 0 dB offrono un livello di mascheramento di 100 dB peSPL. Ciò corrisponde al livello 75 dB nHL. Livelli di mascheramento massimi: Cuffie a inserimento: 110 dB SPL, livelli relativi da 0 a -40. Cuffie: 110 dB SPL, livelli relativi da 0 a -40. Cuffie a inserimento: 110 dB SPL, livelli relativi da +60 a -40.
Registrazione:	Tempo di analisi:	da -150 ms prima degli stimoli fino a 1.050 ms (dipende dalla licenza).
	Risoluzione A/D:	16 bit.
	Frequenza di campionamento:	30 kHz
	Sistema di rifiuto degli artefatti:	Sistema basato su tensione standard
	Livelli di rifiuto:	Manuale con ingresso da 0,2 a 640 µV in incrementi da 0,1 uV.
	Filtro antialiasing:	Filtro interno in ADC
	Punti per traccia:	450 visualizzati.
	Filtro passa basso:	Nessuno o da 17 a 12.000 Hz a seconda del tipo di misurazione. Filtro FIR a 33 tap senza spostamento della latenza del picco dell'onda.
	Filtro passa alto:	Da 0,83 Hz a 500 Hz a seconda del tipo di misurazione.
	Filtro passa basso DSP:	Nessuno 100, 300, 750, 1.000, 1.500, 2.000, 3.000, 4.000, 5.000, 7.5000 Hz
	Filtro passa alto DSP:	0,5, 1, 3,3, 10, 33, 100 Hz
Guadagno della visualizzazione:		Guadagno della visualizzazione generale. Applicabile durante il test. Guadagno della visualizzazione della curva singola. Applicabile durante il test.
Parametri controllati:		Rapporto di stimolo, Numero di stimoli, Polarità, Clic, Tone Burst (Frequenza, Numero di sinusoidi, Finestra), Intensità dello stimolo, Numero di curve per intensità, Intensità (Ascendente, Discendente), Attenuatore, Orecchio stimolato, Trasduttore, Livello di mascheramento, Impostazioni del filtro preliminare,



		Avvio della registrazione, Intensità successiva automatica (Riproducibilità della curva visibile su schermo), Guadagno di visualizzazione generale, Guadagno di visualizzazione della curva singola, Linea base, Norma di latenza, Modelli dei rapporti, Stampata, Stimolo manuale per familiarizzazione, Talk Forward
Raccolta dei dati:		Test di impedenza, Buffer della forma d'onda (A/B, Contra, Ipsi-Contra, A-B=Rumore), Curva (Nascondi, Fissa, Unisci, Cancella), EEG online, Conservazione delle forme d'onda in un database dalla capacità illimitata.
Recupero dei dati:		I dati persi a causa di un errore di Windows® saranno disponibili quasi sempre al riavvio di Windows®.

Nota! Il trasduttore è pensato solo per Eclipse! La calibrazione è conservata su Eclipse. La sostituzione del trasduttore richiede una nuova calibrazione del trasduttore connesso a Eclipse.



12.2.1 Valori di correzione da peSPL a nHL

Toneburst ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB iniluppo lineare di ciclo 2-1-2				Toneburst ALR/MMN dB 25-50-25 ms			
Hz	Cuffie a inserime nto	Cuffie	Conduttore osseo	Hz	Cuffie a inserimento	Cuffie	Conduttore osseo
250	28,0	38,0	74,5	250	17,5	27,0	67,0
500	23,5	25,5	69,5	500	9,5	13,5	58,0
750	21,0	23,0	61,0	750	6,0	9,0	48,5
1000	21,5	21,5	56,0	1000	5,5	7,5	42,5
1500	26,0	23,0	51,5	1500	9,5	7,5	36,5
2000	28,5	24,5	47,5	2000	11,5	9,0	31,0
3000	30,0	26,5	46,0	3000	13,0	11,5	30,0
4000	32,5	32,0	52,0	4000	15,0	12,0	35,5
6000	36,5	37,5	60,0	6000	16,0	16,0	40,0
8000	41,0	41,5	65,5	8000	15,5	15,5	40,0
ISO 389-6:2007				ISO 389-1:2000, ISO 389-2:1994, ISO 389-3:1994			
Clic ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB				Clic ALR/MMN 0 dB			
	Cuffie a inserime nto	Cuffie	Conduttore osseo		Cuffie a inserimento	Cuffie	Conduttore osseo
Clic	35,5	30,0	51,5	Clic	35,5	30,0	51,5
NB CE-Chirp® LS ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB				NB CE-Chirp® LS ALR/MMN 0 dB			
Hz	Cuffie a inserime nto	Cuffie	Conduttore osseo	Hz	Cuffie a inserimento	Cuffie	Conduttore osseo
500	25,5	27,5	74,0	500	25,5	27,5	74,0
1000	24,0	24,0	61,0	1000	24,0	24,0	61,0
2000	30,5	26,5	50,0	2000	30,5	26,5	50,0
4000	34,5	34,0	55,0	4000	34,5	34,0	55,0
CE-Chirp® LS ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB				CE-Chirp® LS ALR/MMN 0 dB			
	Cuffie a inserime nto	Cuffie	Conduttore osseo		Cuffie a inserimento	Cuffie	Conduttore osseo
	31,5	26,5	51,0		31,5	26,5	51,0

Per i test ALR e MMN cambiano solo i valori di correzione di Toneburst. Per Clic e CE-Chirps® LS, viene applicata la stessa correzione.



12.3 Specifiche tecniche di TEOAE

Marchio CE medico:	Il marchio CE in combinazione con il simbolo MD indica il rispetto da parte di Interacoustics A/S dei requisiti del regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 allegato I L'approvazione del sistema di qualità viene fornita da TÜV, codice identificativo n. 0123	
Standard:	Segnale di test:	IEC 60645-3:2007
	OAE	TEOAE IEC 60645-6:2009, emissioni otoacustiche di tipo 1 e 2
Stimolo:	Tipo:	Clic non lineare
	Larghezza di banda:	da 500 a 5.500 Hz
	Livello:	da 30 a 90 dB peSPL, calibrato da picco a picco, controllato da AGC
	Incremento di livello:	1 dB SPL
	Trasduttore:	Sonda DPOAE/TEOAE apposita (Accuratezza 0,5 dB)
Registrazione:	Tempo di analisi:	da 5 secondi a 30 minuti
	Frequenza di campionamento:	30 kHz
	Risoluzione A/D:	16 bit, risoluzione a 3,7 Hz
	Sistema di rifiuto degli artefatti:	da 0 a +60 dB SPL o spento Applicabile durante i test
	Criterio SNR:	Regolabile fra 5 e 25 dB
Guadagno della visualizzazione:	Guadagno della visualizzazione generale:	Applicabile durante il test

Specifiche della sonda OAE Probe:

Sonda:	Applicazione:	Misurazioni TEOAE
	Dimensioni:	(AxPxH) 12x26x11 mm (escl. Eclipse)
	Peso:	3 g (escl. cavo, escl. Eclipse) 39 g (incl. cavo, escl. Eclipse)
Cavo:	Lunghezza:	2.980 mm di cavo

Nota! La sonda OAE è pensata solo per Eclipse! La calibrazione è conservata su Eclipse. La sostituzione del trasduttore OAE richiede una nuova calibrazione del trasduttore connesso a Eclipse.

Calibrazione TEOAE:

Gli stimoli della sonda sono calibrati in valori peSPL utilizzando l'accoppiatore di simulazione dell'orecchio IEC 711 realizzato in conformità con IEC 60318-4.



12.4 Specifiche tecniche di DPOAE

Marchio CE medico:	Il marchio CE in combinazione con il simbolo MD indica il rispetto da parte di Interacoustics A/S dei requisiti del regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 allegato I L'approvazione del sistema di qualità viene fornita da TÜV, codice identificativo n. 0123	
Standard:	Segnale di test	IEC 60645-1:2012 /ANSI S3.6
	OAE	DPOAE IEC 60645-6:2009, emissioni otoacustiche di tipo 2
Stimolo:	Intervallo di frequenza:	500-10000 Hz
	Incremento di frequenza:	25 Hz
	Livello:	da 30 a 70 dB SPL
	Incremento di livello:	1 dB SPL
	Trasduttore:	Sonda DPOAE/TEOAE apposita
Registrazione:	Tempo di analisi:	Minimo due secondi, senza limite massimo
	Risoluzione A/D:	16 bit, risoluzione a 3,7 Hz
	Frequenza di campionamento:	30 kHz
	Sistema di rifiuto degli artefatti:	da -30 a +30 dB SPL o spento. Applicabile durante il test
	Tolleranza dello stimolo:	Regolabile fra 1 e 10 dB
	Criterio SNR:	Regolabile fra 3 e 25 dB
	Finestra di controllo della sonda	Risposta di frequenza a 256 punti del canale auricolare dovuta a uno stimolo a Clic presentato con un rapporto di 100 Hz a 80 dB SPL
	Finestra di risposta DP	Risposta di frequenza a 4.096 punti
Guadagno della visualizzazione:	Guadagno della visualizzazione generale:	Applicabile durante il test
Specifiche della sonda OAE Probe:		
Sonda:	Applicazione:	Misurazioni DPOAE
	Dimensioni:	(AxPxH) 12x26x11 mm (escl. Eclipse)
	Peso:	3 g (escl. cavo, escl. Eclipse) 39 g (incl. cavo, escl. Eclipse)
Cavo:	Lunghezza:	2.980 mm di cavo

Nota! La sonda OAE è pensata solo per Eclipse! La calibrazione è conservata su Eclipse. La sostituzione del trasduttore OAE richiede una nuova calibrazione del trasduttore connesso a Eclipse.

Calibrazione DPOAE:

Gli stimoli della sonda L1 ed L2 sono calibrati individualmente in valori SPL utilizzando l'accoppiatore di simulazione dell'orecchio IEC 711 realizzato in conformità con IEC 60318-4.

I moduli DPOAE utilizzano un metodo migliorato di controllo del livello degli stimoli che fornisce con maggiore precisione l'intensità specificata nella gamma completa di canali uditivi, dai neonati agli adulti. L'applicabilità dello standard IEC 60645-6 è attualmente limitata all'orecchio adulto. Pertanto, al fine di servire meglio il mercato con un prodotto che fornisca livelli di stimolo più accurati a un'ampia gamma di volumi del condotto uditivo (soprattutto per i neonati), si è scelto di utilizzare una procedura di calibrazione più completa per DPOAE che non rientra nell'ambito della norma IEC 60645-6 per alcuni protocolli.

Questo metodo migliorato di controllo dello stimolo viene attivato quando la casella di controllo Use Microphone Compensation (Usa compensazione del microfono) è selezionata. Per utilizzare il metodo di calibrazione IEC60645-6, deselezionare la casella di



controllo Use Microphone Compensation (Usa compensazione del microfono) nella scheda Advanced (Avanzate) delle impostazioni del protocollo.

12.5 Specifiche tecniche di ABRIS

Marchio CE medico:	Il marchio CE in combinazione con il simbolo MD indica il rispetto da parte di Interacoustics A/S dei requisiti del regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 allegato I L'approvazione del sistema di qualità viene fornita da TÜV, codice identificativo n. 0123	
Standard:	Segnale di test	IEC 60645-3 2007
	AEP	IEC 60645-7 2009, Tipo 2
Preamplificatore EPA:	Standard a due canali:	Collettore per cavo EPA4 (4 elettrodi). Standard 50 cm. Opzionale: 5 cm o 290 cm
	Un canale (opzionale):	Collettore per cavo EPA3 (3 elettrodi). 50 cm
	Guadagno:	80 dB/60 dB
	Risposta di frequenza:	da 0,5 a 11,3 kHz
	Rapporto CMR:	Minimo 100 dB. Tipico 120 dB a 55 Hz
	Rumore (RTI)	=< 15 nV/√Hz
	Immunità di radiofrequenza:	In genere, miglioramento di 20 dB rispetto ai modelli precedenti
	Massima tensione di compensazione per l'ingresso:	2,5 V
	Impedenza dell'ingresso:	>=10 MΩ/ =<170 pF
	Alimentazione dall'unità principale:	Alimentazione isolata con isolamento a 1.500 V. Il segnale è isolato digitalmente/capacitivamente.
Specifiche per EPA4		
Misurazione dell'impedenza:		Selezionabile per ciascun elettrodo
	Frequenza della misurazione:	33 Hz
	Forma d'onda:	Rettangolare
	Corrente di misurazione:	19 μA
	Intervallo:	da 0,5 a 25 kΩ
Stimolo:	Tasso di stimolo:	93 Hz
	Livello:	30, 35, 40 dB nHL
	Clic:	100 μs
Registrazione:	Tempo di analisi:	120 secondi
	Risoluzione A/D:	16 bit
	Frequenza di campionamento:	30 kHz
	Sistema di rifiuto degli artefatti:	Sistema basato su tensione standard
Schermo:		Livello e tipo di stimolo, Visualizzazione a grafico
Sicurezza:		Possibilità di protezione con password dei parametri di test.
Sensibilità dell'algoritmo:	Clic:	99.99%
Specificità:	Clic:	≥ 97%



12.6 Specifiche tecniche di ASSR

Marchio CE medico:	Il marchio CE in combinazione con il simbolo MD indica il rispetto da parte di Interacoustics A/S dei requisiti del regolamento sui dispositivi medici (UE) 2017/745 allegato I L'approvazione del sistema di qualità viene fornita da TÜV, codice identificativo n. 0123	
Standard:	Segnale di test	IEC 60645-3 2007
	AEP	IEC 60645-7 2009, Tipo 1
Preamplificatore EPA:	Standard a due canali:	Collettore per cavo EPA4 (4 elettrodi). Standard 50 cm. Opzionale: 5 cm o 290 cm
	Un canale (opzionale):	Collettore per cavo EPA3 (3 elettrodi). 50 cm
	Guadagno:	80 dB/60 dB
	Risposta di frequenza:	0,5 - 11,3 kHz
	Rapporto CMR:	Minimo 100 dB. Tipico 120 dB a 55 Hz
	Rumore (RTI)	=< 15 nV/√Hz
	Immunità di radiofrequenza:	In genere, miglioramento di 20 dB rispetto ai modelli precedenti
	Massima tensione di compensazione per l'ingresso:	2,5 V
	Impedenza dell'ingresso:	>=10 MΩ/ =<170 pF
Misurazione dell'impedenza:	Forma d'onda:	Rettangolare
	Corrente di misurazione:	19 μA
	Intervallo:	da 0,5 kΩ a 25 kΩ
Stimolo:	Tasso di stimolo:	40 o 90 Hz
	Trasduttore:	Cuffie Ear Tone ABR, calibrate su un accoppiatore IEC 711. Cuffie (opzionali) Cuffie con vibratore osseo OSSO (opzionale)
	Livello:	da 0 a 100 dB nHL in incrementi da 5 dB.
	Frequenza di NB CE-Chirp®:	500, 1.000, 2.000 e 4.000 Hz, entrambe le orecchie contemporaneamente.
	Larghezza di banda:	1 ottava ± ½ ottava – 3 dB
	Mascheramento:	Rumore bianco da 0 a 100 dB SPL
	Tempo di analisi:	6 minuti per rilevare un segnale ASSR – può essere esteso fino a 15 minuti
Registrazione:	Frequenza di campionamento:	30 kHz
	Sistema di rifiuto degli artefatti:	Sistema basato su tensione standard
	Guadagno:	da 74 a 110 dB. Selezione automatica o manuale.
	Canali:	2, con algoritmo di rilevamento distinto
	Sensibilità dell'algoritmo:	99% o 95% , probabilità di falso esito di superato
	Livelli di rifiuto:	Manuale con ingresso da 5, 10, 20, 40, 80, 160, 320 e 640 μV
	Filtro antialiasing:	Analogico a 5 kHz, 24 dB/ottava
Schermo:		Controllo indipendente fino a un massimo di 8 stimoli contemporaneamente (max 4 per orecchio)
Guadagno della visualizzazione:		Inizio indipendente, controllo di stop per ciascuno degli 8 stimoli
Parametri controllati:		Controllo del livello di stimolo per ciascuno degli 8 stimoli
		Probabilità di falso esito di superato 1 o 5%
		Protocolli di test inclusi per bambini e adulti
NOAH:		Compatibile con NOAH (NOAH 3.6 o superiore) compatibilità testata per NOAH 4.4, 4.3, 4.2, 4.1, 4.0 e 3.6 (Audiogramma stimato disponibile per altri moduli NOAH)

Nota! Il trasduttore è pensato solo per Eclipse! La calibrazione è conservata su Eclipse. La sostituzione del trasduttore richiede una nuova calibrazione del trasduttore connesso a Eclipse.



12.7 Compatibilità elettromagnetica (EMC)



ATTENZION

Questa sezione riguarda il sistema Eclipse, comprese tutte le varianti.

Questa apparecchiatura è idonea all'ambiente ospedaliero e clinico, fatta eccezione per le -aree vicine alle apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza e gli ambienti schermati da radiofrequenza- destinati ai sistemi di diagnostica per immagini con risonanza magnetica, caratterizzati da un'elevata intensità dei disturbi elettromagnetici.

AVVISO. LE PRESTAZIONI ESSENZIALI di questo apparecchio vengono definite dal produttore nel seguente modo:

Questa attrezzatura non offre **PRESTAZIONI ESSENZIALI**. L'assenza o l'interruzione dell'offerta delle **PRESTAZIONI ESSENZIALI** non può causare un rischio immediato e inaccettabile.

La diagnosi finale deve sempre basarsi sulla conoscenza clinica.

Non usare l'attrezzatura in posizione adiacente o sovrapposta ad altre, poiché questa condizione potrebbe causare un funzionamento improprio. Per utilizzarla in questo modo, tenere sotto controllo questa apparecchiatura e le altre per verificarne il normale funzionamento.

L'utilizzo di accessori e cavi diversi da quelli specificati o forniti in dotazione con questa apparecchiatura potrebbe causare un aumento delle emissioni elettromagnetiche o una diminuzione dell'immunità elettromagnetica e quindi un funzionamento improprio dell'apparecchiatura. L'elenco degli accessori e dei cavi si trova in questa sezione.

Utilizzare le apparecchiature portatili di comunicazione a radiofrequenza (comprese periferiche come ad esempio cavi di antenna e antenne esterne) a distanze non inferiori a 30 cm da qualsiasi componente dell'attrezzatura, inclusi i cavi specificati dal produttore. In caso contrario, il degrado delle prestazioni di questa apparecchiatura potrebbe causare un funzionamento improprio.

Questa attrezzatura è conforme alla norma IEC60601-1-2:2014+AMD1:2020, classe di emissioni B gruppo 1.

AVVISO. Non è possibile alcuna deviazione dalla norma collaterale e dagli utilizzi consentiti.

AVVISO. Tutte le istruzioni necessarie per la manutenzione generale sono conformi all'EMC e si trovano nella sezione di manutenzione generale delle presenti istruzioni. Non occorrono ulteriori passaggi.

AVVISO. Se sono collegate apparecchiature elettroniche non mediche (es. sistemi informatici), è compito dell'operatore verificare che siano conformi agli standard applicabili e che il sistema complessivo sia conforme ai requisiti in termini di EMC. Gli standard di comune utilizzo per il test della compatibilità elettromagnetica delle apparecchiature informatiche e similari⁴ sono:

⁴ I prodotti includono personal computer, PC, tablet, laptop, notebook, dispositivi mobili, PDA, hub Ethernet, router, Wi-Fi, periferiche per computer, tastiere, mouse, stampanti, plotter, memorie USB, memorie su disco rigido, memorie a stato solido e molto altro ancora.



Test delle emissioni

- EN 55032 (CISPR 32). Compatibilità elettromagnetica delle apparecchiature multimediali. Requisiti di emissione
- EN 61000.3.2. Compatibilità elettromagnetica (EMC). Limiti per le emissioni di corrente armonica
(solo rete CA, corrente d'ingresso dell'apparecchiatura non superiore a 16 A per fase)
- EN 61000.3.3 Compatibilità elettromagnetica (EMC). Limiti. Limitazione delle variazioni di tensione, fluttuazioni di tensione e flickering dei sistemi di alimentazione pubblica a bassa tensione (solo rete CA, corrente d'ingresso delle apparecchiature non superiore a 16 A per fase)

Test di immunità

- EN 55024 (CISPR 24). Apparecchiature tecnologiche informatiche. Caratteristiche di immunità. Limiti e metodi di misura

Per garantire la conformità ai requisiti EMC illustrati nella norma IEC 60601-1-2, utilizzare solo i seguenti accessori specificati nella sezione, se applicabile:

Le persone che collegano apparecchiature aggiuntive devono verificare che il sistema sia conforme alla norma IEC 60601-1-2.

La conformità ai requisiti EMC illustrati nella norma IEC 60601-1-2 viene garantita se i tipi di cavi, e le relative lunghezze, sono uguali a quelli specificati di seguito:

Descrizione	Lunghezza	Schermato
Cavo di alimentazione	2,0 m	Non schermato
Cavo USB	2,0 m	Schermato
Preamplificatore EPA	2,5 m	Schermato
Collettore per cavo EPA3	0,5m	Schermato
Collettore per cavo EPA4	50 mm/0,5 m/2,9 m	Schermato
Blocco nero Loop LBK 15	2,0 m	Schermato
Cuffie a inserimento	2,9 m	Schermato
Cuffie schermate	2,9 m	Schermato
Conduttore osseo	2,0 m	Schermato
Sonda OAE	2,9 m	Schermato
Cavi di trigger cocleare	1,5 m/5 m	Schermato



Guida e dichiarazione del produttore - Emissioni elettromagnetiche

<p><i>Eclipse</i> è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente di <i>Eclipse</i> deve verificarne l'utilizzo in un ambiente simile.</p>		
Test delle emissioni	Conformità	Ambiente elettromagnetico - Linee guida
Emissioni in radiofrequenza CISPR 11	Gruppo 1	<p><i>Eclipse</i> usa energia a radiofrequenza per il funzionamento interno. Pertanto le sue emissioni in radiofrequenza sono molto basse e difficilmente possono causare interferenze nelle apparecchiature elettroniche vicine.</p> <p><i>Eclipse</i> può essere utilizzato in tutti gli ambienti commerciali, industriali, aziendali e residenziali.</p>
Emissioni in radiofrequenza CISPR 11	Classe B	
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Conforme a Categoria di Classe A	
Fluttuazioni di tensione/ Emissioni intermittenti IEC 61000-3-3	Conforme a	

Distanze di separazione consigliate tra apparecchiature di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili e lo strumento.

Eclipse è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico in cui le perturbazioni RF irradiate sono controllate. Il cliente o l'utente di *Eclipse* può contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra apparecchiature RF portatili e mobili per le comunicazioni (trasmettitori) ed *Eclipse* come consigliato di seguito e nel rispetto dell'output massimo delle apparecchiature di comunicazione.

Output massimo nominale del trasmettitore [W]	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore [m]		
	Da 150 kHz a 80 MHz	Da 80 MHz a 800 MHz	Da 800 MHz a 2,7 GHz
	$d = 1,17 \sqrt[3]{P}$	$d = 1,17 \sqrt[3]{P}$	$d = 2,23 \sqrt[3]{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30

Per i trasmettitori con output massimo nominale non elencato in precedenza, la distanza di separazione consigliata d in metri (m) può essere stimata utilizzando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è l'output massimo nominale del trasmettitore in watt (W) in base a quanto indicato dal produttore.

Nota 1 A 80 MHz e 800 MHz, si applica l'intervallo di frequenza superiore.

Nota 2 Queste linee guida potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione dovuti a strutture, oggetti e persone.



Guida e dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica

Eclipse è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente di **Eclipse** deve verificarne l'utilizzo in un ambiente simile.


Test di immunità	Livello di test IEC 60601	Conformità	Ambiente elettromagnetico - Linee guida
Scarica elettrostatica (ESD) IEC 61000-4-2	+8 kV a contatto +15 kV in aria	+8 kV a contatto +15 kV in aria	I pavimenti devono essere di legno, cemento o rivestiti con piastrelle di ceramica. Se i pavimenti sono rivestiti con materiale sintetico, l'umidità relativa deve essere superiore al 30%.
Immunità ai campi di prossimità da apparecchiature di comunicazione wireless RF IEC 61000-4-3	Freq. spot 385-5,785 MHz Livelli e modulazione sono definiti nella Tabella 9	Come definito nella Tabella 9	Non utilizzare apparecchiature di comunicazione wireless RF in prossimità di qualsiasi parte di Eclipse .
Transistori elettrici veloci/burst IEC61000-4-4	+2 kV per le linee di alimentazione +1 kV per le linee di ingresso/uscita	+2 kV per le linee di alimentazione +1 kV per le linee di ingresso/uscita	La qualità dell'alimentazione di rete deve essere quella tipica di un ambiente commerciale o residenziale.
Sovratensione momentanea IEC 61000-4-5	+1 kV da linea a linea +2 kV da linea a terra	+1 kV da linea a linea +2 kV da linea a terra	La qualità dell'alimentazione di rete deve essere quella tipica di un ambiente commerciale o residenziale.
Cali di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione sulle linee di alimentazione IEC 61000-4-11	0% UT (calo del 100% dell'UT) per 0,5 cicli a 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 e 315° 0% UT (calo del 100% dell'UT) per 1 ciclo 40% UT (60% calo in UT) per 5 cicli 70% UT (30% calo in UT) per 25 cicli 0% UT (100% calo in UT) per 250 cicli	0% UT (calo del 100% dell'UT) per 0,5 cicli a 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 e 315° 0% UT (calo del 100% dell'UT) per 1 ciclo 40% UT (60% calo in UT) per 5 cicli 70% UT (30% calo in UT) per 25 cicli 0% UT (100% calo in UT) per 250 cicli	La qualità dell'alimentazione di rete deve essere quella tipica di un ambiente commerciale o residenziale. Se l'utente di Eclipse deve usare l'apparecchiatura in modo continuo anche durante le interruzioni di alimentazione, si consiglia di alimentare Eclipse con un gruppo di continuità o una batteria.
Frequenza di alimentazione (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	I campi elettromagnetici della frequenza di rete devono trovarsi ai livelli tipici di un ambiente commerciale o residenziale.
Campi irradiati in prossimità - Test di immunità IEC 61000-4-39	Da 9 kHz a 13,56 MHz Frequenza, livello e modulazione sono definiti in AMD 1: 2020, Tabella 11	Come definito nella Tabella 11 di AMD 1: 2020	Se Eclipse contiene componenti o circuiti sensibili al magnetismo, i campi magnetici di prossimità non devono superare i livelli di test specificati nella Tabella 11

Nota: UT è la tensione di rete CA prima dell'applicazione del livello di test.



Indicazioni e dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica

Eclipse è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente dello **strumento** devono utilizzarlo in un ambiente simile.

Test di immunità	Livello di test IEC / EN 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico - Linee guida
Radiofrequenza condotta IEC/EN 61000-4-6	3 Vrms Da 150kHz a 80 MHz 6 Vrms Nelle bande ISM (e nelle bande radioamatoriali per l'ambiente di assistenza sanitaria domiciliare).	3 Vrms 6 Vrms	Non usare apparecchiature di comunicazione a radiofrequenza mobili e portatili vicino a un componente dello Eclipse , inclusi i cavi, a una distanza inferiore a quella di separazione consigliata e calcolata tramite l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore. Distanza di separazione consigliata: $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
RF irradiata IEC/EN 61000-4-3	3 V/m Da 80 MHz a 2,7 GHz 10 V/m Da 80 MHz a 2,7 GHz Solo per l'ambiente di assistenza sanitaria domiciliare	3 V/m 10 V/m (Se per l'assistenza sanitaria domiciliare)	$d = \frac{3,5}{V/m} \sqrt{P}$ Da 80 MHz a 800 MHz $d = \frac{7}{V/m} \sqrt{P}$ Da 800 MHz a 2,7 GHz Dove P è l'output massimo nominale del trasmettitore in watt (W) indicato dal produttore e d è la distanza di separazione consigliata in metri (m). I campi di forza da trasmettitori a radiofrequenza fissi, determinati con un'indagine elettromagnetica del sito ^a , devono essere inferiori al livello di conformità in ciascun intervallo di frequenza ^b . È possibile che si verifichi un'interferenza nelle vicinanze di un'apparecchiatura contrassegnata con il simbolo seguente: 

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz, si applica l'intervallo di frequenza superiore.

NOTA 2 Queste linee guida potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione dovuti a strutture, oggetti e persone.

^{a)} I campi di forza derivanti da trasmettitori fissi, come stazioni di base per radio (cellulari/cordless) e radio mobili di terra, radio amatoriali, trasmissioni radio AM e FM e trasmissioni televisive, non sono teoricamente prevedibili in modo accurato. Per valutare il campo elettromagnetico derivante dai trasmettitori a radiofrequenza fissi, potrebbe essere opportuno condurre un'indagine elettromagnetica del sito. Se la forza del campo misurato nel luogo in cui lo **strumento** verrà utilizzato supera il livello di conformità della radiofrequenza applicabile indicato in precedenza, controllare lo **strumento** per accertarne il normale funzionamento. Se si osservano prestazioni anomale, potrebbe essere necessario adottare ulteriori misure, come il riorientamento o il riposizionamento dello **strumento**.

^{b)} In un intervallo di frequenza compreso tra 150 kHz e 80 MHz, i campi di forza devono essere inferiori a 3 V/m.



12.8 Panoramica del modulo software Eclipse

12.8.1 Moduli EP15/EP25/VEMP*

Tipo di test/funzionalità:	EP15	EP25	VEMP	Aided Cortical
Stimolo a Clic	x	x	x	
Stimolo Broadband CE-Chirp® LS	Opzionale	x	Opzionale	
Stimoli Narrow Band CE-Chirp® LS (0,5, 1, 2, 4 kHz)	Opzionale	x	Opzionale	
Stimoli Toneburst (0,25-8 kHz)	x	x	x	
Finestra di registrazione	15 e 30 ms	15-900 ms	150 ms	900 ms
ABR	x	x		
Studio della frequenza	x	x	x	
ECochG	Opzionale	x		
MLR		x		
ALR		x		
MMN/P300		x		
eABR	x	x		
cVEMP/oVEMP	Opzionale	Opzionale	x	Opzionale
Stimolo/Registrazione controllata EMG			x	
Adattamento in scala EMG (rettifica)			x	
Monitor/tono EMG del paziente			x	
Aided Cortical	Opzionale	Opzionale	Opzionale	x
Stimoli ManU-IRU				x
HD-Sounds				x
Stimoli Ling				x

* Consultare il capitolo sull'intensità massima di stimolo per maggiori informazioni.



12.9 Intensità massima dello stimolo del modulo EP15/EP25/VEMP

A partire dalla versione del software 4.5, è stato aumentato il livello massimo di stimolo per tutti i trasduttori.

Le cuffie e gli auricolari a inserimento possono offrire un volume ancora superiore.

In questo modo è possibile aumentare il massimo dell'intensità per il conduttore osseo. Reperire B81 BC e verificare la scelta del corretto vibratore osseo nelle impostazioni della calibrazione in modo da offrire una maggiore uscita per il vibratore osseo.

Se si tratta di un nuovo trasduttore, prima dell'uso verificare che sia calibrato in base alla procedura descritta nel manuale di assistenza.

La tabella seguente offre una panoramica delle possibilità dei diversi trasduttori in termini di intensità minima con il software 4.5.

I singoli sistemi potrebbero offrire un'intensità ancora maggiore, che dipende dalla sensibilità del trasduttore in base alla frequenza.

Stimolo		ABR3A		DD45		DD45S		B81	
		breve 2-1-2	lungo	breve 2-1-2	lungo	breve 2-1-2	lungo	breve 2-1-2	lungo
Burst	250	105	115	105	110	105	110	50	55
Burst	500	110	120	115	120	115	120	70	80
Burst	750	110	120	120	120	120	120	70	85
Burst	1000	110	120	120	120	120	120	75	90
Burst	1500	110	120	115	120	115	120	80	95
Burst	2000	110	120	115	120	110	120	75	90
Burst	3000	110	120	120	120	115	120	65	85
Burst	4000	105	120	115	120	110	120	65	80
Burst	6000	90	110	100	120	100	120	45	65
Burst	8000	70	95	95	120	90	115	35	60
CE-Chirp®		100	105	110	110	110	110	70	70
Clic		100	100	105	105	105	105	70	70
Clic 200Hz-10kHz		95	95	105	105	105	105	70	70
NB CE-Chirp®	500	105	105	115	115	115	115	60	60
NB CE-Chirp®	1000	110	110	115	115	120	120	70	70
NB CE-Chirp®	2000	105	105	115	115	110	110	70	70
NB CE-Chirp®	4000	105	105	115	115	110	110	60	60

Tutti i valori precedenti sono livelli di stimolo in nHL.



12.10 Modulo TEOAE

Tipo di test/Funzionalità:	Modulo TEOAE
Livello di stimolo	da 30 a 90 dB SPL
Stimolo a Clic non lineare	x
Gamma di frequenza	da 500 a 5500 Hz
Durata del test	da 5 secondi a 30 minuti
Visualizzazione FFT	x
Esito di superato e consulto	x
Visualizzazione del valore SNR	x
Visualizzazione del livello OAE	x
Algoritmo di screening automatizzato (superato/consulto) (protocollo)	x
Algoritmo di superato/consulto impostabile dall'utente (protocollo)	x

12.11 Modulo DPOAE

Tipo di test/Funzionalità:	Modulo DPOAE
Livello di stimolo	da 30 a 80 dB SPL
Intervallo di stimolo	da 500 a 8.000 Hz
Durata del test	Minimo due secondi, senza limite massimo
DP-gramma	x
Ingresso/Uscita DP	x
Opzione di visualizzazione dei dati normativi	x
Segno di spunta per indicazione di rilevamento SNR	x
Protocolli impostabili dall'utente	x
Scavalcamento manuale della durata del test	x

12.12 Modulo ABRIS

Funzionalità:	Modulo ABRIS
Tipo di stimolo	Clic
Rapporto di stimolo	93 Hz
Intensità dello stimolo	30, 35, 40 dB nHL
Durata del test	120 secondi (predefinito)
Montaggio del test	mastoide o nuca
Metodo di test	monoaurale
Protocolli personalizzabili dall'utente	x
Protezione con password dei parametri di test	x



12.13 Modulo ASSR

Funzionalità:	Modulo ASSR
Livello di stimolo	da 0 a 100 dB nHL
Stimoli Narrow Band CE-Chirp® LS (0,5, 1, 2, 4 kHz)	x
Tempo di registrazione	Fino a 15 min per curva
Rapporto di stimolo	40 o 90 Hz
Opzioni per trasduttore	CUFFIE, DT48A, inserti, OSSO
Fattori di correzione da nHL a eHL (Bambini/Adulti)	x
Calcolatore del rumore residuo	x
Protocolli personalizzabili dall'utente	x
Compatibilità con Noah 4 e successivo	x

Return Report – Form 001



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

Company: _____

Address: _____

Phone: _____

e-mail: _____

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

Mail:
rma-diagnostics@dgs-diagnostics.com

Contact person: _____ Date: _____

Following item is reported to be:

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

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

Serial No.: _____ Supplied by: _____

Included parts: _____

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

Description of problem or the performed local repair:

Returned according to agreement with: Interacoustics, Other : _____

Date : _____ Person : _____

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

The above mentioned item is reported to be dangerous to patient or user ¹

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

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