



Science **made** smarter

Руководство пользователя - RU

Sera™



D-0112455-J – 2024/11



Interacoustics

Содержание

1	Введение	1
1.1.	Об этом руководстве	1
1.2.	Назначение	1
1.3.	Противопоказания	1
1.4.	Описание изделия	2
1.5.	Клиническая польза	4
1.6.	Предупреждения	4
1.7.	Неисправность	4
1.8.	Утилизация изделия	4
2	Меры безопасности	5
2.1	Общая информация	5
2.2	Предостережения – общие	5
2.3	Условия окружающей среды	6
2.4	Электрическая и электростатическая безопасность	6
2.5	Электромагнитная совместимость (ЭМС)	6
2.6	Взрывоопасность	7
2.7	Использование для оказания медицинской помощи на дому	7
2.8	Безопасность измерений и клиническая польза	7
2.9	Разное	7
2.10	Использование оборудования после транспортировки и хранения	8
3	Распаковка и установка	9
3.1	Распаковка и осмотр	9
3.2	Маркировка	10
3.3	Установка подставки	12
3.4	Установка принтера этикеток НМ-Е200 (опционально)	13
3.4.1	Зарядка аккумулятора	13
3.4.2	Установка бумаги для этикеток в принтер	13
3.4.3	Включение и отключение принтера	14
3.4.4	Подсоединение беспроводного принтера к Sera™	14
3.4.5	Автономный режим принтера	14
3.5	Оборудование Sera™	15
3.6	Подключение кабеля зонда к Sera™	16
3.7	Подключение преобразователей к предусилителю	16
3.8	Подключение шнуров электродов к предусилителю	17
3.9	Использование преобразователей IP30 с ушными вкладышами или EarCups (только для ABRIS)	17
3.10	Подключение к Pass-Checker (приобретается дополнительно)	18
3.11	Преобразователи и калибровка	18
3.12	Зарядка и питание прибора Sera™	18
3.12.1	Батарея	18
3.12.2	Время работы аккумулятора и время зарядки	19
3.12.3	Световая индикация Sera™	20
3.13	Комплект ПО HearSIM™	20
3.14	Лицензии	21
3.14.1	Добавление новой лицензии в Sera™	21
3.15	Обновление ПО	21
4	Инструкция по применению	22
4.1	Общие меры предосторожности	22
4.2	Включение и выключение прибора Sera™	23
4.3	Тестирование во время зарядки	23
4.4	Индикатор уровня заряда аккумулятора	23
4.5	Работа с Sera™ и описание кнопок	24
4.5.1	Формат экрана Sera™	24
4.5.2	Основные функциональные кнопки	25

4.5.3	Клавиатура (специальные символы).....	25
4.5.4	Домашний экран.....	27
4.5.5	Добавление нового пациента.....	28
4.5.6	Конфликт идентификационных номеров пациентов.....	29
4.5.7	Выбор пациента из списка.....	29
4.6	Общая информация об обследовании.....	31
4.6.1	Подготовка пациента – Тестирование Автоматической ABR.....	31
4.6.2	Подготовка пациента – регистрация ОАЭ.....	31
4.6.3	Выбор ушных вкладышей и обращение с ними.....	32
4.6.4	Использование EarCups.....	33
4.6.5	Начало обследования.....	34
4.6.6	Выбор типа теста.....	34
4.6.7	Заполнение полей, относящихся к обследованию.....	35
4.6.8	Символы, используемые для отображения результатов скрининга.....	35
4.6.9	Причина остановки незавершенного теста.....	36
4.6.10	бПечать по завершении обследования.....	36
4.7	Тестирование Автоматической ABR.....	37
4.7.1	Начальный экран теста Автоматическая ABR.....	37
4.7.2	Экран проверки сопротивления.....	38
4.7.3	Экран измерения Автоматическая ABR.....	39
	4.7.3.1 Индикатор шума.....	40
	4.7.3.2 Индикатор времени.....	40
	4.7.3.3 Экран Test Done (тест выполнен).....	40
4.8	Регистрация ОАЭ.....	43
4.8.1	Начальный экран теста ОАЭ.....	43
4.8.2	Экран проверки зонда.....	44
4.8.3	Экран регистрации ОАЭ.....	46
	4.8.3.1 Индикатор стабильности зонда.....	47
	4.8.3.2 Индикатор шума.....	48
	4.8.3.3 Индикатор времени.....	48
4.8.4	Экран Test Done (тест выполнен).....	49
	4.8.4.1 Стабильность зонда (%) (только ОАЭПИ).....	50
	4.8.4.2 Стабильность стимула (%) (только ЗВОАЭ).....	50
	4.8.4.3 Артефакты (%).....	50
	4.8.4.4 Время.....	50
4.9	Quick Test (быстрый тест).....	51
4.9.1	Общие сведения.....	51
4.9.2	Сохранение Quick Test.....	51
4.10	Печать.....	52
4.10.1	Способы печати.....	52
4.10.2	Формат печати лейблов.....	52
4.11	Просмотр пациентов и сохраненных сессий.....	53
4.11.1	Select Patient (выбор пациента).....	53
4.11.2	Поиск пациента.....	53
4.11.3	Кнопка Test.....	53
4.11.4	Просмотр сохраненных тестов.....	53
	4.11.4.1 Печать сохраненного теста.....	54
4.11.5	Просмотр сохраненного теста.....	55
4.12	Управление пользователями на устройстве.....	56
4.12.1	Общее.....	56
4.12.2	Выбор пользователя (необязательный).....	56
4.12.3	Ввод пароля.....	57
4.12.4	Неверный пароль.....	57
4.13	Настройка.....	58
4.13.1	Язык.....	58
4.13.2	Устройство.....	58
4.13.3	Звук.....	59
4.13.4	Принтер.....	59
4.13.5	Об устройстве.....	60

5	Проверка (исправности) оборудования	61
5.1	Общие сведения	61
5.2	Pass-Checker для автоматической ABR (опционально)	61
5.3	Проверка исправности зонда для регистрации ЗВОАЭ	63
5.4	Проверка исправности зонда для регистрации ОАЭПИ	64
6	Техническое обслуживание	65
6.1	Общие правила технического обслуживания	65
6.2	Общие процедуры очистки	65
6.3	Чистка прибора Sera™	66
6.3.1	Сенсорный экран	66
6.3.2	Корпус, док-станция и шнуры	66
6.3.3	Одноразовые принадлежности	66
6.4	Чистка наконечника зонда	67
	Протяните чистящую нить сквозь один из каналов наконечника зонда по направлению от основания к кончику.	67
	Вытяните нить из канала наконечника зонда. При необходимости повторите процедуру для каждого из каналов.	67
6.5	Чистка SnapPROBE™	69
6.6	Принадлежности/запасные части	70
6.7	Ремонт	70
6.8	Гарантия	70
7	Общие технические характеристики	72
7.1	Прибор Sera™ – Технические характеристики	72
7.2	Описание разъемов входа/выхода	77
7.3	Контрольные значения калибровки для стимула CE-Chirp®	78
7.4	Контрольные значения калибровки для щелчкового стимула	78
7.5	Типы камер сопряжения, используемых для калибровки	78
7.6	Общая информация о технических характеристиках	78
7.7	Приложение А: Стимул	79
7.8	Приложение В: Электромагнитная совместимость (ЭМС)	80
8	Часто задаваемые вопросы/устранение неполадок	84



1 Введение

1.1. Об этом руководстве

Данное руководство относится к Sera™ версии 1.29. Производитель:

Interacoustics A/S
Audiometer Allé 1
5500 Middelfart
Denmark
Tel.: +45 6371 3555
E-mail: info@interacoustics.com
Web: www.interacoustics.com

Инструкция по эксплуатации/Дополнительная информация:

Инструкция по эксплуатации содержит всю информацию, необходимую для безопасной и эффективной работы с этой системой, а для заинтересованного читателя также доступна **Дополнительная информация**. Эти руководства доступны для оператора на официальном сайте производителя.

1.2. Назначение

Прибор Sera™ с DPOAE предназначен для аудиологической оценки и документирования нарушений функционирования структур уха с помощью отоакустической эмиссии продуктов искажения. Целевая группа пациентов Sera™ с DPOAE включает в себя все возрастные группы.

Прибор Sera™ с TEOAE предназначен для аудиологической оценки и документирования нарушений функционирования структур уха с помощью транзитивной вызванной отоакустической эмиссии. Целевая группа пациентов Sera™ с TEOAE включает в себя все возрастные группы.

Прибор Sera™ с ABRIS предназначен для аудиологической оценки и документирования нарушений функционирования структур уха и слухового нерва с помощью слуховых вызванных потенциалов от внутреннего уха, слухового нерва и ствола головного мозга. Целевая группа пациентов Sera™ с ABRIS – новорожденные.

Систему Sera™ должен использовать только обученный персонал, например, аудиологи, хирурги ЛОР, врачи, специалисты в области слуха или сотрудники с аналогичным уровнем образования. Прибор не должен использоваться без необходимых знаний и профессиональной подготовки для понимания способа его применения и интерпретации результатов. Прибор Sera™ предназначен для больниц, клиник, медицинских учреждений или других учреждений с соответствующей тихой обстановкой.

1.3. Противопоказания

К противопоказаниям для тестирования относятся: операция на внешнем ухе, недавно проведенная стапедэктомия, выделения из уха, острая травма наружного слухового прохода, дискомфорт (например, острый наружный отит), окклюзия или раны наружного слухового прохода. Без разрешения врача не допускается проведение тестирования пациентов с такими симптомами.

Только для США: Федеральный закон ограничивает продажу, распространение или использование данного устройства лицензированным практикующим врачом или по его поручению.



1.4. Описание изделия

Sera™ – это многофункциональный портативный скрининговый прибор, который может выполнять и регистрировать результаты следующих типов обследований в зависимости от установленных лицензий:

- Отоакустическая эмиссия продуктов искажения (DPOAE)
- Транзитивная вызванная отоакустическая эмиссия (ТЕОАЕ)
- Автоматизированная регистрация слуховых откликов ствола головного мозга (ABRIS)

Доступны следующие конфигурации:

- Sera™ с ABRIS
- Sera™ с ABRIS и транзитивной вызванной отоакустической эмиссией (ТЕОАЕ)
- Sera™ с ABRIS и отоакустической эмиссии продуктов искажения (DPOAE)
- Sera™ с ABRIS, транзитивной вызванной отоакустической эмиссией (ТЕОАЕ) и отоакустической эмиссии продуктов искажения (DPOAE)
- Sera™ с транзитивной вызванной отоакустической эмиссией (ТЕОАЕ)
- Sera™ с отоакустической эмиссии продуктов искажения (DPOAE)
- Sera™ с транзитивной вызванной отоакустической эмиссией (ТЕОАЕ) и отоакустической эмиссии продуктов искажения (DPOAE)

Конфигурации лицензии можно расширять даже после того, как прибор был приобретен и введен в эксплуатацию. Для получения более подробной информации см. раздел 3.14 Лицензии.

Sera™ работает с различными преобразователями и конфигурациями кабелей. В таблице ниже показано, какие преобразователи и конфигурации кабелей можно использовать с Sera™.

КОНФИГУРАЦИЯ ПРЕОБРАЗОВАТЕЛЯ/КАБЕЛЯ	DPOAE	ТЕОАЕ	ABRIS
Прямое подключение SnapPROBE™ к Sera™	Да	Да	Нет
Прямое подключение зонда OWA к Sera™	Да	Да	Нет
Прямое подключение SnapPROBE™ и зонда OWA к кабелю предусилителя	Да	Да	Да
Прямое подключение IP30 к кабелю предусилителя	Нет	Нет	Да

Система состоит из следующих основных и опциональных частей:

Стандартные компоненты, Общие	Конфигурации		
	ABRIS	ABRIS + OAE	DPOAE и илиТЕОАЕ
Портативный прибор Sera™	•	•	•
Подставка Sera™	•	•	•
Блок питания подставки	•	•	•
Предусилитель ¹	•	•	-
Микро-кабель USB Тип А-В	•	•	•
Сумка для переноски	•	•	•
Имитатор уха младенца	-	•	•
Кабели с зажимами для электродов с защелками ¹	•	•	-

² На приведенной иллюстрации значок принтера отсутствует (прим. переводчика).



Инструкция по эксплуатации	•	•	•
Пакет ПО HearSIM™	•	•	•
Комплект наконечников зонда Sera™	Опционально:	•	•
ADI-Screening, Комплект ушных вкладышей для Sera™	•	•	•
Комплект для чистки зонда Sera™	•	•	•
Комплект принадлежностей для IP/зонда ¹	•	•	•
Комплект принадлежностей для EarCup ¹	Опционально:	Опционально:	-
Стипус	•	•	•
Чистящая салфетка для сенсорного экрана	•	•	•
Шейный ремешок для предусилителя ¹	•	•	-
Преобразователи			
SnapPROBE™ ¹	Опционально:	•	•
Зонд OWA 500 мм ¹	Опционально:	Опционально:	Опционально
Зонд OWA 1200 мм ¹	Опционально:	Опционально:	Опционально
Втулочный телефон IP 30 (50 Ом) с комплектом адаптеров ушных вкладышей ¹	•	•	-
Втулочный телефон IP 30 (50 Ом) с комплектом адаптеров EarCup ¹	Опционально:	Опционально:	-
Дополнительные принадлежности			
Sera™ ABRIS Проверочный блок Pass Checker	Опционально:	Опционально:	-
Комплект для принтера этикеток HM-E200 (включает принтер, блок питания и 2 рулона термобумаги для этикеток)	Опционально:	Опционально:	Опционально
Одноразовые расходные материалы			
Комплект ушных вкладышей	Опционально:	•	•
EarCups для младенцев	Опционально:	-	-
Электроды с защелкой	•	Опционально:	-
Электроды с язычком	Опционально :	Опционально:	-
Марлевые валики	Опционально:	-	-
Электропроводящий гель	Опционально:	-	-
Спиртовые салфетки	•	Опционально:	-
Бумага для принтера этикеток	Опционально:	Опционально:	Опционально
Комплект наконечников зонда	•	•	•

Одноразовые расходные материалы можно использовать только один раз! Повторное использование одноразовых расходных материалов может повлиять на результаты теста и безопасность пациента. См. раздел 2.7 Меры безопасности. Все одноразовые расходные материалы, включенные в комплект Sera™, поставляется Sanibel Supply®. Система была протестирована только с использованием одноразовых расходных материалов производства Sanibel Supply®. Использование одноразовых расходных материалов других марок может изменить поведение и результаты, полученные прибором. Использование таких материалов не рекомендовано.



1.5. Клиническая польза

Не диагностированная потеря слуха у младенцев может повлиять на многие аспекты развития, включая овладение языком, социализацию, эмоциональное состояние, когнитивные способности, успеваемость и профессиональные навыки. Это может оказать отрицательное влияние на качество жизни пациента. Таким образом, диагностика потери слуха может принести значительную пользу как пациентам, так и их родственникам.

1.6. Предупреждения

В данной инструкции используются следующие значения предупреждений, предостережений и примечаний:



Знак **ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ** указывает на условия или действия, которые могут представлять опасность для пациентов и/или пользователей.



Знак **ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ** указывает на условия или действия, которые могут привести к повреждению оборудования.

ПРИМЕЧАНИЕ

ПРИМЕЧАНИЕ используется для действий, не связанных с риском травмирования.

1.7. Неисправность



В случае обнаружения неисправности изделия важно обеспечить безопасность пациентов, пользователей и других лиц. Поэтому, если изделие нанесло вред или может его нанести, его необходимо немедленно изъять из эксплуатации.

О всех неисправностях, связанных с изделием или их использованием, независимо от наносимого вреда, необходимо незамедлительно сообщать дистрибьютору, у которого было приобретено изделие. Включите в сообщение о неисправности как можно больше информации, например, тип наносимого вреда, серийный номер изделия, версия программного обеспечения, используемые принадлежности и любую другую полезную информацию.

О любых случаях летального исхода или серьезного инцидента, связанного с использованием изделия, следует незамедлительно сообщить компании Interacoustics и соответствующий местный орган власти.

1.8. Утилизация изделия

Interacoustics стремится обеспечить безопасную утилизацию своих изделий, когда они больше не пригодны для использования. Большую роль в этом играет сотрудничество со стороны пользователя. Поэтому Interacoustics ожидает соблюдения местных правил сортировки и утилизации электрического и электронного оборудования, а также того, что устройство не будет выброшено вместе с несортированными отходами.

Если дистрибьютор предлагает схему возврата, ее следует использовать для обеспечения правильной утилизации изделия.



2 Меры безопасности

2.1 Общая информация

Всегда соблюдайте следующие меры предосторожности. Во время эксплуатации электрооборудования необходимо соблюдать общие меры предосторожности. Несоблюдение этих мер предосторожности может привести к повреждению оборудования и травме оператора или пациента.

Работодатель должен проинструктировать каждого сотрудника по выявлению и предотвращению опасных условий работы, а также нормам, применимым к его или ее рабочей среде в целях контроля или устранения любых угроз или другого воздействия на заболевание или травмирование.

Interacoustics признает, что правила безопасности в отдельных организациях различны. В случае противоречий в этой инструкции, а также в правилах организации, использующей этот прибор, приоритетными являются более строгие требования.

Прибор Sera™ предназначен для использования специалистами в области слуховой помощи (т.е. врачами ЛОР, аудиологами), медсестрами или техниками, которые были обучены правильному использованию прибора.

2.2 Предостережения – общие



Если система не функционирует надлежащим образом, не используйте ее до тех пор, пока не будут произведены необходимые ремонтные работы и пока она успешно не пройдет проверку работоспособности и калибровку согласно спецификациям Interacoustics.

Не роняйте данное устройство и избегайте какого-либо негативного воздействия на него. Если прибор упал или был поврежден, верните его производителю для ремонта и/или калибровки. Не используйте прибор, если есть подозрение в его повреждении.

Данный прибор и его компоненты надежно работают только в случае, если их эксплуатация и техническое обслуживание осуществляются в соответствии с инструкциями, содержащимися в данном руководстве, на соответствующих этикетках и/или вкладышах. Неисправный прибор не должен использоваться. Убедитесь, что все соединения с внешними принадлежностями надежно закреплены. Любые поломанные, изношенные или поврежденные, а также отсутствующие части необходимо немедленно заменить чистыми, оригинальными запасными частями, произведенными или поставляемыми Interacoustics.

Оборудование не подлежит ремонту пользователем. Ремонт должен выполнять только уполномоченный представитель сервисной службы. Модификации оборудования имеет право выполнять исключительно квалифицированный представитель Interacoustics. Модификация оборудования может быть опасной.

Interacoustics обязуется по требованию предоставлять схемы, перечни комплектующих, описания, инструкции по калибровке и другую информацию, которая поможет уполномоченному обслуживающему персоналу в ремонте тех частей прибора, которые обозначены Interacoustics как доступные для ремонта обслуживающим персоналом.

Нельзя ремонтировать или обслуживать оборудование или его части во время обследования пациента.



К Sera™ разрешается подключать только те принадлежности, которые были приобретены у Interacoustics. К прибору разрешается подключать только те принадлежности, которые компания Interacoustics сочла совместимыми с прибором или базой.

2.3 Условия окружающей среды



Используйте и храните прибор только в помещении. Рекомендуется использовать прибор при температуре окружающего воздуха от 5 °C/41 °F до 40 °C/104 °F и относительной влажности от 15 % до 93 % (без конденсата).

Условия транспортировки и хранения приведены в разделе 6.

Не используйте данный прибор рядом с жидкостью, которая может затечь в электронные компоненты или проводку. Если пользователь подозревает, что в электронные компоненты или проводку попала жидкость, прибор нельзя использовать до тех пор, пока уполномоченный техник не сочтет его безопасным.

2.4 Электрическая и электростатическая безопасность



Перед выполнением какого-либо обслуживания втулочных телефонов, необходимо снять преобразователи и электроды Sera™ с пациента.

Не прикасайтесь к контактам нижней части прибора и пациенту одновременно. Следствием несоблюдения этого требования может быть слишком большая утечка и воздействие тока на пациента.

Не открывайте корпус прибора. Обслуживание должно производиться квалифицированным персоналом.

2.5 Электромагнитная совместимость (ЭМС)



Хотя прибор соответствует необходимым требованиям ЭМС, следует соблюдать меры предосторожности и не подвергать его ненужному воздействию электромагнитных полей, излучаемых, например, мобильными телефонами и т.п. Если прибор используется вблизи другого оборудования, следует убедиться в отсутствии взаимных помех. См. также приложение, касающееся ЭМС.



2.6 Взрывоопасность



Риск взрыва.

НЕ используйте в присутствии легковоспламеняющихся анестетиков или других газов.

НЕ использовать в присутствии легковоспламеняющихся газовых смесей. Пользователи должны учитывать возможность взрыва или пожара во время использования этого прибора вблизи легковоспламеняющихся анестезирующих газов.

НЕ используйте Sera™ в среде с высоким содержанием кислорода, такой как гипербарическая камера, кислородная палатка и т. д.

2.7 Использование для оказания медицинской помощи на дому

Прибор может использоваться для оказания медицинской помощи на дому, если во время транспортировки он помещен в сумку для переноски

2.8 Безопасность измерений и клиническая польза

Для гарантии правильной работы Sera™, прибор следует проверять и калибровать не реже одного раза в год.

Обслуживание и калибровку должен выполнять уполномоченный сервисный техник. Если такие проверки не выполняются, может быть нарушен Регламент на медицинские изделия, а гарантия, - потерять силу.

Использование некалиброванных устройств может привести к неверным результатам испытаний и не рекомендуется. Неправильные результаты теста могут привести к неправильному лечению пациентов.

2.9 Разное

Имейте в виду:

НЕ подключайте оборудование Sera™ к компьютеру до того, как будет установлено программное обеспечение!

Хранение при температуре ниже 0°C /32°F и выше 50°C /122°F может вызвать необратимое повреждение прибора и его принадлежностей.

Не размещайте прибор вблизи любых источников тепла.

При обращении с преобразователями следует соблюдать особую осторожность, так как грубое обращение, например, падение на твердую поверхность, может привести к поломке или повреждению частей.



2.10 Использование оборудования после транспортировки и хранения

Перед использованием прибора убедитесь в его исправности. Если прибор хранился при низкой температуре (даже в течение непродолжительного времени), дайте ему возможность акклиматизироваться. Этот процесс может занять значительное время в зависимости от условий (например, от влажности окружающей среды). Рекомендованная продолжительность акклиматизации — около 1 часа при комнатной температуре. Также рекомендуется хранить прибор в оригинальной упаковке, в дорожном футляре и избегать резких перепадов температуры. Если прибор хранится при температуре выше фактической рабочей температуры, никакие особые меры предосторожности перед эксплуатацией не нужны. Однако короткая акклиматизация все же рекомендуется. Всегда проверяйте правильность работы прибора, следуя стандартным процедурам проверки аудиометрического оборудования.



3 Распаковка и установка

3.1 Распаковка и осмотр

Проверка упаковки и содержимого на предмет повреждения

При получении прибора проверьте транспортную упаковку на наличие признаков грубого обращения и повреждения. Если упаковка повреждена, ее необходимо сохранить до тех пор, пока не будет проведена механическая и электрическая проверка содержимого поврежденной транспортной упаковки. Если прибор неисправен, свяжитесь с местным поставщиком. Сохраните транспортную упаковку для осмотра перевозчиком и подачи требования о страховой компенсации.

Сохраните картонную упаковку для возможной будущей транспортировки.

Система Sera™ поставляется в специальной упаковке, предназначенной исключительно для системы Sera™. Пожалуйста, сохраните эту упаковку. Она будет необходима в случае возвращения прибора для сервисного обслуживания.

Если требуется сервисное обслуживание прибора, свяжитесь с местным дистрибьютором.

Отчет о неисправностях

Осмотр перед подключением

Перед подключением прибора необходимо еще раз осмотреть его на наличие признаков повреждений. Корпус и принадлежности следует проверить на отсутствие царапин и некомплектность.

Незамедлительно уведомляйте о любых неисправностях

Немедленно сообщайте поставщику о любой обнаруженной неисправности или некомплектности прибора. При уведомлении о неисправности необходимо указать номер счета-фактуры, серийный номер прибора и приложить подробное описание проблемы. На последних страницах данного руководства находится форма «Return Report» (Уведомление о возврате изделия), в которой следует описать обнаруженную проблему.

Используйте «Уведомление о возврате изделия» (Return Report)

Использование Уведомления о возврате изделия дает сервисному инженеру необходимую информацию для выявления обнаруженной неисправности. Без данной информации могут возникнуть трудности в установлении причины неисправности и ремонте устройства. Всегда возвращайте устройство с заполненным Уведомлением о возврате изделия, чтобы гарантировать, что Вы будете удовлетворены устранением неисправности.

Транспорт для оказания медицинской помощи на дому

Используйте сумку для переноски, которая поставляется в комплекте с Sera™.









3.2 Маркировка

На приборе присутствует следующая маркировка:

Символ	Объяснение
	Детали, контактирующие с пациентом типа В. Согласно МЭК 60601-1. Детали, контактирующие с пациентом, не проводят электрический ток и могут быстро отсоединяться от пациента.
	Детали, контактирующие с пациентом типа ВF в соответствии со стандартом МЭК 60601-1.
	Предостережение.
	См. инструкцию по эксплуатации.
	Следуйте инструкции по эксплуатации.
	WEEE (директива ЕС) Этот символ указывает на то, что изделие не следует выбрасывать как несортированные отходы, а необходимо отправить на отдельный сбор для целей утилизации и переработки.
	Маркировка CE вместе с символом MD указывает на то, что продукция компании Interacoustics A/S отвечает требованиям Регламента ЕС 2017/745 о медицинских изделиях. Качество системы было утверждено Институтом стандартов и безопасности Германии (TUV) – № 0123.
	Медицинское устройство.
	Серийный номер.
	Дата изготовления.
	Производитель.
	Артикул.
	Нельзя использовать повторно.



Символ	Объяснение
	Ушные вкладыши и подобные принадлежности предназначены только для одноразового использования.
	Берегите от влаги.
	Диапазон влажности для транспортировки и хранения.
	Диапазон температуры для транспортировки и хранения.
	Логотип.
	Включает/отключает прибор. Длительное нажатие для отключения. Короткое нажатие для возврата устройства из спящего режима (дисплей выключен).
IP20	Уровень защиты, обеспечиваемый корпусом от проникновения частиц. Эффективно для частиц крупнее 12,5 мм.
IP02	Уровень защиты, обеспечиваемый корпусом от проникновения жидкостей. Эффективно против капающей воды, когда корпус наклонен под углом 15°.
	См. раздел Дополнительная информация для Sera™ (Additional Information).



3.3 Установка подставки



Подключите разъем микро-USB типа А-В блока питания к задней панели подставки (1).



ИСПОЛЬЗУЙТЕ ТОЛЬКО БЛОК ПИТАНИЯ UES12LCP-050160SPA.

Не пытайтесь использовать другой блок питания. Он может привести к риску возникновения пожара или поражения электрическим током оператора или пациента.



Установите подставку в вертикальное положение на вашем столе. Для правильной установки прибора на подставке имеются две направляющие.



Поместите Sera™ в подставку таким образом чтобы прибор установился в U-образные направляющие. Правильное размещение в подставке необходимо для зарядки батареи.

Возьмитесь за верхнюю часть Sera™ над направляющими подставки и выньте прибор из подставки.



3.4 Установка принтера этикеток HM-E200 (опционально)

Соединение Sera™ и принтера этикеток HM-E200 осуществляется через беспроводное подключение. Используйте только рекомендованный принтер от Interacoustics.

ПРИМЕЧАНИЕ С прибором Sera™ совместимы только принтеры, приобретенные у дистрибьюторов Interacoustics или Sanibel Supply®.

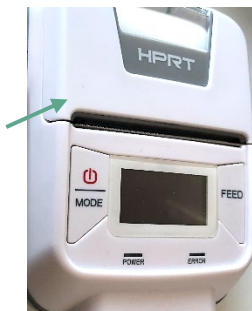
3.4.1 Зарядка аккумулятора



Принтер питается от литиево-ионного аккумулятора.

Чтобы зарядить аккумулятор, необходимо вставить штекер зарядного устройства в расположенную сбоку розетку и подключить блок питания к электрической розетке или подсоединить принтер к ПК. Также принтер можно установить в подставку в то время, когда подставка подключена к электрической розетке. Зеленый индикатор на передней панели принтера будет мигать, указывая на то, что происходит зарядка. Если аккумулятор полностью заряжен, зеленый индикатор будет постоянно светиться.

3.4.2 Установка бумаги для этикеток в принтер



Чтобы вставить новый рулон бумаги в принтер этикеток, откройте принтер, сдвинув кнопку в левой стороне принтера вниз.



Вставьте рулон в принтер таким образом, чтобы конец бумаги был направлен в сторону дисплея принтера.



Как только рулон бумаги установлен, закройте крышку.

Включите принтер и нажмите кнопку подачи с левой стороны, чтобы принтер мог правильно совместить этикетки с печатающей головкой.

Опционально для термопринтера HM-E200 можно использовать термобумагу. Инструкции по настройке принтера HM-E200 представлены в руководстве пользователя соответствующего принтера.



3.4.3 Включение и отключение принтера

Для ВКЛ или ВЫКЛ нажмите и удерживайте кнопку POWER (ПИТАНИЕ) в течение двух секунд. Пока принтер включен, зеленый индикатор питания будет светиться. Когда принтер переходит в режим ожидания, зеленый индикатор питания будет мигать, а дисплей станет черным. Быстро нажмите кнопку питания, чтобы вывести принтер из режима ожидания.

3.4.4 Подсоединение беспроводного принтера к Sera™

Для беспроводной печати необходимо соединить принтер с Sera™.

Следуйте представленным ниже инструкциям для соединения принтера:

1. Включите принтер, удерживая кнопку питания в течение 2 секунд
2. На портативном устройстве Sera™ перейдите в **Setup | Printer (Настройка | Принтер)** и нажмите **Search (Поиск)**.
3. Дайте прибору провести поиск беспроводных устройств. Это может занять 1 минуту
4. В списке устройств должно появиться название HM-E200
5. Нажмите **Select (Выбрать)**, чтобы завершить сопряжение

Имейте в виду: Не выключайте Sera™ во время печати.

Можно использовать один принтер для нескольких устройств Sera™. Однако одновременно с принтером может быть сопряжено только одно устройство. Это означает, что только одно устройство Sera™ может работать в радиусе действия принтера, а принтер следует выключить после использования с одним прибором Sera™, чтобы затем успешно подсоединиться к другому прибору Sera™.

Если вы хотите распечатать результаты измерения на подключенном принтере, рекомендуется перед проведением таких измерений включить принтер. Так у принтера будет достаточно времени для установки соединения и подготовки к печати по окончании измерений.

3.4.5 Автономный режим принтера



Попытка выполнить печать, когда беспроводной принтер отключен или находится вне диапазона Sera™, приведет к появлению сообщения об ошибке.

Отклоните сообщение, выбрав кнопку проверки на нижней панели управления. Попробуйте снова после включения принтера или перемещения в зону действия.



3.5 Оборудование Sera™

Портативное устройство Sera™ состоит из резистивного сенсорного экрана, который реагирует на нажатие сенсорных значков.



Если посмотреть на Sera™ спереди, вы увидите сенсорный экран (1) и кнопку включения/выключения/Home (возврата на главный экран) (2), а также индикатор зарядки (светодиод) (3).



В верхней части устройства расположен разъем (1) кабеля предусилителя ABR/ зонда OAE.



В нижней части устройства есть разъем micro-USB (1) и встроенный слот для крепления шейного ремешка (2) для переноски устройства.



3.6 Подключение кабеля зонда к Sera™

Кабель, используемый с Sera™, называется SnapPROBE™. SnapPROBE™ можно подключить к устройству двумя способами:

- 1) Прямое подключение к устройству (только для ОАЕ)
- 2) Через кабель предусилителя (для ОАЕ и автоматической регистрации АБР)



Убедитесь, что прибор Sera™ выключен, перед тем как подключать или отключать от него кабель зонда или кабель предусилителя Sera™.



Совместите выступающую точку на штекере зонда или штекере кабеля предварительного усилителя с точкой передней части розетки вверху Sera™. Вставьте штекер в розетку и надежно зафиксируйте его. Конструкция Sera™ направляет штекер зонда или предварительного усилителя в правильное положение.

3.7 Подключение преобразователей к предусилителю

Кабель предусилителя необходим для тестирования Автоматической АБР и может также использоваться со всеми другими модулями.



Совместите штекер шнура зонда ОWA, внутриушного телефона или EarCup с маркированным разъемом в верхней части предусилителя. Вставьте штекер в разъем до упора. Конструкция Sera направляет штекер зонда или предварительного усилителя в правильное положение.





3.8 Подключение шнуров электродов к предусилителю



Подключите три шнура электродов к соответствующим по цвету разъемам в верхней части предусилителя. Штекеры шнуров электродов должны быть вставлены в разъемы до упора.

3.9 Использование преобразователей IP30 с ушными вкладышами или EarCups (только для ABRIS)

Существуют две версии преобразователя IP30 для использования с модулем ABRIS.

Сtereo ID телефоны IP30



Сtereo ID телефоны IP30 используются с ушными вкладышами. Преобразователь помечен “Calibrated for use with inserts” (Откалиброван для использования со вставками).

Сtereo ID EarCups IP30

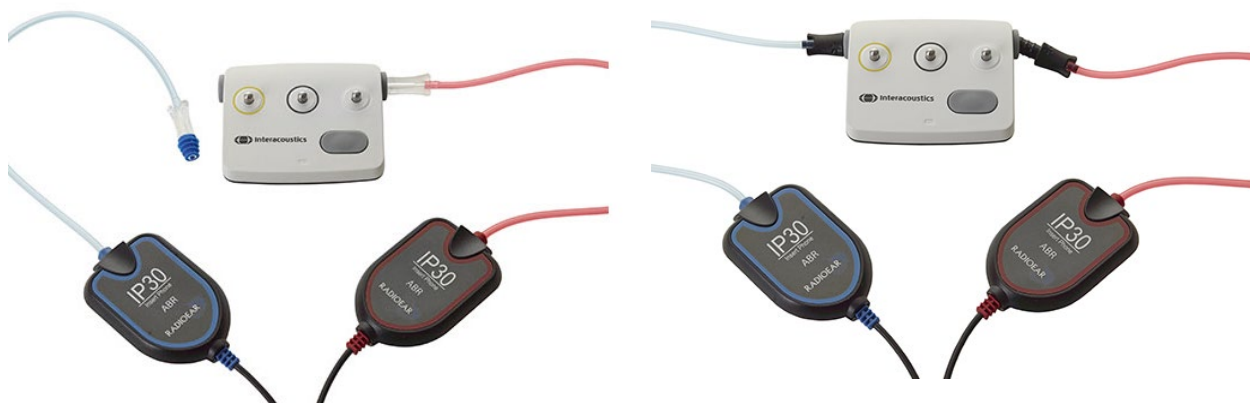


Сtereo ID EarCups преобразователь IP30 используется с одноразовыми EarCups через адаптер. Преобразователь помечен “Calibrated for use with EarCups”.

Хотя преобразователи выглядят одинаково, убедитесь, что вы пользуетесь именно теми расходными принадлежностями (ушные вкладыши или EarCups), для которых калиброван данный преобразователь. В противном случае возможны ошибки, обусловленные различиями калибровки. Sera™ автоматически определяет, какой датчик IP30 был подключен, и выбирает правильные настройки.



3.10 Подключение к Pass-Checker (приобретается дополнительно)



Тестером (Pass-checker) ABRIS можно воспользоваться для проверки исправности аппаратуры, проводов электродов и преобразователей.

IP30 Stereo ID телефон – наденьте синие фланцевые вкладыши на адаптеры телефонов и вставьте их в отверстия тестера.

IP30 стерео ID EarCups – вставьте черные адаптеры EarCup непосредственно в отверстия тестера.
(Pass-Checker не используется при обследовании пациента.)

3.11 Преобразователи и калибровка

Преобразователи, используемые с прибором Sera™, снабжены специальными штекерами (Omnetics), хранящими информацию о калибровке (иногда называются также ID-преобразователями). Такие преобразователи (зонды, внутриушные телефоны и т.д.) можно подключать к разным приборам Sera™ без необходимости повторной калибровки. Sera™ автоматически определит тип преобразователя и считывает калибровочную информацию.

3.12 Зарядка и питание прибора Sera™

3.12.1 Батарея

Прибор питается от литиево-ионной (Li-Ion) батареи. Батарея заряжается путем размещения прибора на подставке, питаемой от сети переменного тока.

Батарею можно также заряжать с помощью:

- Подключения прибора к включенному компьютеру с помощью прилагаемого кабеля USB. Зарядка в этом случае будет медленнее, чем зарядка с использованием подставки.
- Подключение устройства к сети переменного тока с использованием источника питания с подставки, напрямую подключенного к порту MicroUSB Sera™
- Не рекомендуется проводить обследования, пока устройство находится в базе, так как это может привести к искажениям во время обследования, что отобразится на качестве результатов обследования.



Данное изделие предназначено для подключения к другим устройствам с целью создания медицинской электрической системы. Внешнее оборудование, предназначенное для подключения к входу сигнала, выходу сигнала или другим коннекторам, должно соответствовать определенному стандарту, например IEC 60950-1 для ИТ-оборудования и серии IEC 60601 для медицинского электрического оборудования. Кроме того, все подобные комбинации – медицинские электрические системы – должны отвечать требованиям к безопасности, изложенным в общем стандарте IEC 60601-1, редакция 3, статья 16. Любое оборудование, не отвечающее требованиям к току утечки, изложенным в стандарте IEC 60601-1, должно находиться за пределами среды, окружающей пациента, т. е. не ближе 1,5 м от опоры пациента, либо должно получать питание через разделяющий трансформатор для уменьшения токов утечки. Лицо, подключающее внешнее оборудование к сигнальному входу, сигнальному выходу или другим разъемам, создает медицинскую электрическую систему и поэтому несет ответственность за ее соответствие требованиям. В случае сомнения свяжитесь с квалифицированным медицинским специалистом или местным представителем. Если прибор подключается к ПК (ИТ-оборудование, образующее систему) обеспечьте, чтобы оно не прикасалось к пациенту во время работы компьютера.

Если прибор подключается к ПК (ИТ-оборудования, образующее систему) сборка и модификации должны быть оценены квалифицированным медицинским техником в соответствии с правилами техники безопасности IEC 60601

Примечание! Соединение USB на приборе имеет изоляции защиты частей, соприкасающихся с пациентом.

Следствием несоблюдения этих мер предосторожности может быть слишком большая утечка тока пациента.

ВАЖНОЕ ПРИМЕЧАНИЕ: Внутренняя батарея может быть заменена только уполномоченным представителем сервисной службы. Повреждение электроники в результате попытки заменить батарею кем-либо, кроме уполномоченного представителя аннулирует гарантию.

3.12.2 Время работы аккумулятора и время зарядки

Пожалуйста, соблюдайте следующие меры предосторожности:

Внимание! Аккумулятор может обслуживаться только сервисным персоналом.

- Поддерживайте аккумулятор в полностью заряженном состоянии
- Не допускайте полного разряда аккумулятора
- Не бросайте аккумулятор в огонь и не нагревайте его
- Не повреждайте аккумулятор и не пользуйтесь поврежденным аккумулятором
- Не подвергайте аккумулятор воздействию воды
- Не замыкайте контакты аккумулятора и не путайте его полярность
- Аккумулятор начинает автоматически заряжаться при помещении прибора Sera™ в подключенную к электросети док-станцию или при подключении Sera™ к ПК посредством шнура USB
- Пользуйтесь только зарядным устройством, поставляемым с прибором Sera™
- Аккумулятор обеспечен защитой от чрезмерной зарядки аккумулятора. Таким образом, аккумулятор перестанет заряжаться, как только он будет полностью заряжен, даже если он все еще будет подключен к источнику питания. Если оставить аккумулятор подключенным к источнику питания, он все равно может разрядиться.

Если заряд аккумулятора недостаточен для продолжения работы, прибор Sera™ отключится автоматически.

Полностью заряженный аккумулятор Sera™ проработает в течение всего рабочего дня при соблюдении исходных параметров энергосбережения и выключения.



В Таблице 1 указано приблизительное время зарядки батареи в часах (ст). Значения внизу приведены с учетом того, что прибор во время зарядки выключен.

Таблица 1: Приблизительное время зарядки прибора Sera™ в часах.

	ст через базу до 90 %	ст через USB (ПК) до 90 %
Выкл.	6	9

3.12.3 Световая индикация Sera™

В табл. 2 приведены варианты световой индикации Sera™, соответствующие различным ситуациям.

Табл. 2: Состояние светового индикатора Sera™ и док-станции.

Состояние прибора:	ВЫКЛЮЧЕН		ВКЛЮЧЕН		Энергосбережение (режим ожидания)	
	Заряжается	Не заряжается / полностью заряжен	Заряжен не полностью	Полностью заряжен	Заряжается	Не заряжается
Зарядка USB	Постоянный синий	Постоянный зеленый	Не горит	Не горит	Мигающий синий	Мигающий зеленый
Зарядка от док-станции	Постоянный синий	Постоянный зеленый	Не горит	Не горит	Мигающий синий	Мигающий зеленый
Не заряжается	Не горит	Не горит	Не горит	Не горит	-	Мигающий зеленый
Аккумулятор неисправен	Постоянный зеленый + синий	Постоянный зеленый + синий	Не горит	Не горит	Мигающий зеленый + синий	Мигающий зеленый + синий

3.13 Комплект ПО HearSIM™

Прибор Sera™ может подключаться к ПК через кабель USB для использования в сочетании с HearSIM™. Программное обеспечение HearSIM™ позволяет изменять настройки прибора Sera™, управлять данными скрининга и экспортировать их в другие системы баз данных.

См. дополнительную информацию в руководстве HearSIM™.

ПРИМЕЧАНИЕ В рамках защиты данных необходимо обеспечить соответствие следующим пунктам.

1. Используйте операционную систему с поддержкой Microsoft.
2. Убедитесь, что в операционных системах установлены исправления, направленные на обеспечение безопасности.
3. Включите шифрование данных.
4. Используйте индивидуальные учетные записи и пароли пользователей.
5. Защитите компьютеры, на которых локально хранятся данные, от физического и сетевого доступа.
6. Используйте обновленные антивирусную программу, межсетевой экран и программное обеспечение против вредоносных программ.
7. Введите соответствующие правила резервного копирования.
8. Введите соответствующие правила хранения системного журнала.
9. Убедитесь, что все пароли администратора по умолчанию изменены.

Использование операционных систем, поддержку программ и безопасности которых компания Microsoft прекратила, повышает риск заражения вирусами и вредоносным ПО, которое может



привести к поломкам, потере и краже данных, а также последующего их неправомерного использования.

Interacoustics A/S не несет ответственности за ваши данные. Некоторые продукты Interacoustics A/S совместимы с операционными системами, которые не поддерживаются Microsoft. Interacoustics A/S рекомендует всегда использовать операционные системы, поддерживаемые Microsoft с полностью обновленной системой безопасности.

3.14 Лицензии

При получении Sera™ в ней уже есть лицензия(-ии) для приобретенных модулей. Если вы хотите добавить к устройству другой тип теста (например, DPOAE, ABRIS или TEOAE), обратитесь к вашему дилеру для приобретения новой лицензии.

3.14.1 Добавление новой лицензии в Sera™

Для добавления новой лицензии:

1. Убедитесь, что вы располагаете последней из выпущенных версий пакета ПО Sera™.
2. Подключите устройство Sera™ к ПК через прилагаемый кабель USB.
3. Запустите файл FirmwareUpgradeSera.exe, расположенный в папке "Tools" (средства) на USB-накопителе Sera™.
4. Нажмите Upgrade (Обновить) и следуйте инструкциям на экране. Это будет гарантией того, что ваше устройство работает на ПО последней версии. Если этого не сделать, может быть использована более старая версия для теста с новой лицензией.
5. Запустите файл ErisLicenseManager.exe, расположенный в папке Sera Tools (Инструменты Sera) на USB-накопителе Sera™.
6. Введите предоставленный ключ новой лицензии и нажмите кнопку Set license (Настроить лицензию)
7. Теперь ПО обновлено и новый тип теста доступен на устройстве Sera™.

3.15 Обновление ПО

Компания Interacoustics будет периодически выпускать новое ПО для устройства Sera™. На устройстве всегда должно быть установлено самое новейшее из доступных ПО, чтобы обеспечить оптимальную работу устройства.

Для проверки версии ПО:

1. Из экрана Home (Главный) нажмите кнопку Setup (Настройка)
2. Нажмите About (О программе)
3. Вместе с датами компиляции MCU и DSP отображается номер версии ПО устройства.



Для обновления ПО на вашем устройстве:

1. Убедитесь, что вы располагаете последней из выпущенных версий пакета ПО Sera™.
2. Подключите устройство Sera™ к ПК через прилагаемый кабель USB.
3. Запустите файл FirmwareUpgradeSera.exe, расположенный в папке Sera Tools (Инструменты Sera) на USB-накопителе Sera™.
4. Нажмите Upgrade (Обновить) и следуйте инструкциям на экране.



4 Инструкция по применению

4.1 Общие меры предосторожности

Пользуясь прибором, соблюдайте следующие общие меры предосторожности:



1. Пользуйтесь прибором только в соответствии с данным руководством.
2. Пользуйтесь только одноразовыми ушными вкладышами Sanibel, предназначенными для данного прибора.
3. Во избежание передачи инфекции от пациента к пациенту пользуйтесь только новыми ушными вкладышами, губчатыми вкладышами и EarCup. Ушные вкладыши, губчатые вкладыши, и EarCup не предназначены для повторного использования.
4. Никогда не вводите наконечник зонда в наружный слуховой проход без надетого ушного вкладыша, т.к. отсутствие последнего может привести к повреждению слухового прохода пациента.
5. Держите коробку с ушными вкладышами вне досягаемости пациента.
6. Устанавливая зонд в ухо, убедитесь, что он плотно сидит в слуховом проходе, не причиняя вреда пациенту. Необходимо пользоваться чистыми ушными вкладышами соответствующего размера.
7. Используйте уровни стимуляции, приемлемые для пациента.
8. Для того, чтобы гарантировать надлежащую работу датчиков, зонда и / или кабеля для проведения измерений Автоматической ABR, TEOAE и DPOAE, рекомендуется проводить Проверку целостности в начале каждого дня.
9. Во избежание искажения результатов измерений регулярно очищайте наконечник зонда от серы и иных загрязнений.

Внимание!

1. Первоочередное внимание следует уделять осторожному обращению с прибором при любом контакте с пациентом. Для повышения точности результатов необходимо, чтобы пациент был спокоен и не двигался.
2. Во избежание воздействия внешних акустических шумов на результаты измерений, прибором Sera™ следует пользоваться в тихой обстановке. Соблюдение этого требования может быть обеспечено специалистом, подготовленным в области акустики. Требования к помещению, в котором проводится аудиометрия, приведены в Разделе 11 стандарта ISO 8253.
3. Запрещается пользоваться водой для чистки корпусов преобразователей или вводить в преобразователи подручные инструменты.
4. Не роняйте устройство и избегайте грубого механического воздействия. Если вы уронили прибор или повредили его иным способом, верните его производителю для ремонта и/или калибровки. Не пользуйтесь прибором при подозрении на его повреждение.



В дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™ вы сможете найти признаки, возможные причины и способы устранения неисправностей (Additional Information).



4.2 Включение и выключение прибора Sera™



Чтобы включить Sera™, нажмите клавишу возврата. Чтобы выключить Sera™, удерживайте клавишу возврата нажатой в течение 2 секунд. После включения Sera™ на дисплее всегда отображается домашний экран.

Внимание! Для загрузки Sera™ требуется около 5 секунд. Перед началом работы дайте устройству прогреться в течение 1 минуты. Если вы собираетесь воспользоваться устройством сразу же после транспортировки, обратитесь к разделу 2.3.9.

Во время загрузки на дисплее могут отображаться важные напоминания, например:

- Напоминание об истечении срока действия калибровки
- Предупреждение о низком уровне заряда аккумулятора

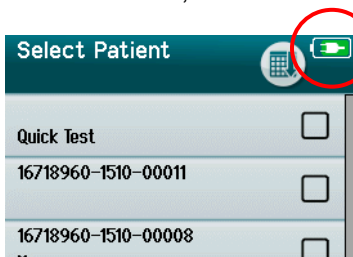
4.3 Тестирование во время зарядки

Тестирование можно проводить во время зарядки Sera™ на подставке, если уровня заряда достаточно для выполнения теста.

Тестирование также может проводиться при подключении Sera™ к включенному ПК через кабель USB или с блоком питания, подключенным непосредственно к устройству. Однако электрические помехи могут привести к шуму в запись, что приведет к продлению времени тестирования и увеличению вероятности непрохождения теста. Следовательно, не рекомендуется проводить тестирование при подключении устройства к ПК или сети.

4.4 Индикатор уровня заряда аккумулятора

При снижении уровня заряда аккумулятора Sera™ меняется цвет символа батареи, расположенного в правом верхнем углу дисплея. Если заряд аккумулятора снизился до уровня, не позволяющего дальнейшее выполнение измерений, на экране отображается соответствующее предупреждение, измерение прекращается, а все зарегистрированные данные сохраняются. Чтобы продолжить обследование, вы должны поместить прибор Sera™ в док-станцию или подключить его к ПК посредством шнура USB. При перезапуске устройства Sera™ полученные ранее данные будут восстановлены, и вам не потребуется повторять выполненные ранее измерения.



Уровень заряда аккумулятора отображается графически в строке состояния, расположенной в верхней части сенсорного дисплея Sera™.

В табл. 2 приведена расшифровка показаний индикатора уровня заряда аккумулятора.



Табл. 1: Расшифровка показаний индикатора уровня заряда аккумулятора.

Символ	Состояние аккумулятора
	Заряжается
	100%
	75%
	50%
	25%
	10% (осталось около 30 минут активной работы)
	5% (проведение обследования невозможно; требуется немедленная подзарядка)
	3% (автоматическое выключение прибора)

4.5 Работа с Sera™ и описание кнопок

4.5.1 Формат экрана Sera™

Ниже приведен общий формат экрана Sera™:

1. Заголовок экрана

2. Состояние/подзаголовок

3. Главный экран

4. Индикатор уровня заряда аккумулятора

5. Функциональная кнопка

6. Панель управления с функциональными кнопками



4.5.2 Основные функциональные кнопки

В табл. 3 описаны основные функциональные кнопки.

Табл. 2: Основные функциональные кнопки.

	ОК (принять/сохранить)		Назад (предыдущий экран)		Отмена
	Печать		Поиск		Добавить комментарий
	На страницу вверх		На страницу вниз		Показать список тестов
	Просмотр полей теста		Перейти к тесту/начать тест	<i>Изображение отсутствует</i>	Пауза (тест)
	Стоп (тест)		Продолжить (тест)		Быстрое добавление нового пациента
	Оба уха (тест)		Правое ухо		Левое ухо
	Сортировка (по алфавиту)		Сортировка (хронологическая)		Смена экрана
	Отображение QR-кода (только для ABR Quick Test)				

4.5.3 Клавиатура (специальные символы)

По умолчанию клавиатура использует английский набор символов. Для доступа к специальным символам других языков нажмите и удерживайте букву, наиболее близкую к символу, который вы хотите вставить. На экране отобразятся доступные альтернативные символы.



Ниже представлены специальные символы, доступные при нажатии знаков английского алфавита:

A



C



D



E



G



I



L



N



O



R



S



T



U

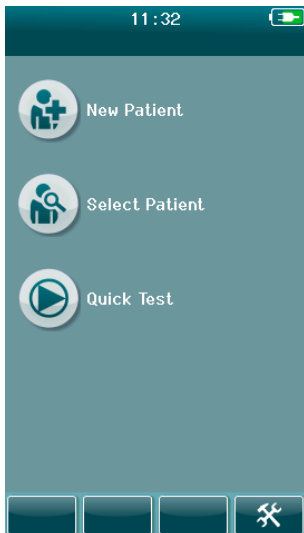




Z



4.5.4 Домашний экран



Как правило, при включении прибора Sera™ на дисплее отображается домашний экран с кнопками, обеспечивающими доступ к основным функциям Sera™.

На экране представлена следующая информация:

- Нажмите **New Patient** (новый пациент) для ввода демографических данных нового пациента. После ввода информации о пациенте вы можете сохранить его в базе данных для последующего или немедленного обследования.
- Нажмите **Select Patient** (выбор пациента) для просмотра списка пациентов, сохраненных в устройстве. Выберите пациента, чтобы просмотреть его подробные демографические данные и информацию об обследовании или чтобы начать обследование.
- Нажмите **Quick Test** (быстрый тест), чтобы немедленно перейти к обследованию без ввода информации о пациенте. Быстрые тесты временно сохраняются под именем Quick Test. Если вы затем захотите сохранить сессию Quick Test под именем конкретного пациента, вам следует отредактировать информацию о пациенте (Patient Information).
- Если учетная запись пользователя отключена, кнопка **Change User** (сменить пользователя) будет недоступна. Для выхода из текущей учетной записи и выбора нового пользователя из списка, нажмите **Change User**.
- Нажмите **Setup** (настройка) для доступа к списку настроек, которые можно изменить непосредственно на устройстве Sera™. Некоторые настройки можно поменять только с помощью HearSIM™



4.5.5 Добавление нового пациента



Информацию о пациенте можно ввести вручную в экране New Patient (новый пациент). Нажмите кнопку New Patient на домашнем экране Sera™.

В экране New Patient прикоснитесь к полю, в которое вы хотите ввести информацию. Откроется соответствующее средство ввода данных, например клавиатура, календарь или выпадающий список. Введите данные пациента, соответствующие выбранному полю. Введите данные пациента в соответствующие поля:

- Идентификатор пациента (обязательное поле)
- Фамилия
- Имя
- Время и дата рождения
- Дата рождения
- Пол
- Факторы риска
- Дополнительные факторы риска

Дополнительные поля данных для пациента можно ввести с помощью программного обеспечения HearSIM™:

- Согласие на проведение скрининга
- Согласие на слежение
- Этническая принадлежность

Заполните все нужные поля соответствующими данными.

Чтобы сохранить данные или перейти к обследованию, необходимо заполнить поле Patient ID (идентификационный номер пациента).

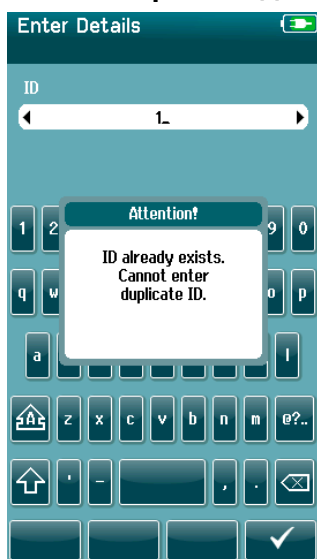
Чтобы всякий раз не вводить идентификационный номер вручную, можно настроить автоматическое заполнение поля Patient ID. Формат автозаполнения поля идентификационного номера представляет собой серийный номер устройства, год и месяц (в формате ГГММ) и порядковый номер (от 1 до 65550). Этот идентификационный номер можно изменить при вводе данных пациента.

Настройка конфигурации Sera™ для применения с автоматически вводимым номером ID достигается за счет HearSIM™.

После завершения ввода данных, вы можете немедленно приступить к тестированию пациента или нажмите кнопку «Быстрое добавление»



4.5.6 Конфликт идентификационных номеров пациентов



Идентификационный номер пациента должен быть уникальным. При попытке ввода уже содержащегося в базе данных идентификационного номера на экране появится сообщение о конфликте. Закройте сообщение, нажав на галочку в панели управления, и введите новый уникальный идентификационный номер.

4.5.7 Выбор пациента из списка

Пациента можно выбрать, воспользовавшись списком пациентов. Нажмите кнопку **Select Patient** (выбор пациента) на домашнем экране.



Существует несколько способов поиска нужного пациента в списке:

- Нажмите кнопку **Search** (поиск). Откроется окно, в которое можно ввести (полностью или частично) идентификационный номер пациента, его имя или фамилию для поиска совпадений. Список пациентов сократится до записей, соответствующих условиям поиска.
- Чтобы найти имя нужного пациента, воспользуйтесь кнопками-стрелками (на страницу вверх или вниз).
- Чтобы открыть экран с информацией о пациенте, нажмите имя нужного пациента.

После выбора пациента вы можете:

- Просмотреть историю обследований пациента (**Review**)
- Начать обследование пациента (**Test**)

Справа от имени (идентификационного номера) пациента в списке **Select Patient** находится квадратик, указывающий на состояние обследований данного пациента (Табл. 3).



Табл. 3: Состояние обследований пациента.

16718960-1510-00008 Meyer	<input type="checkbox"/>	Нет сохраненных обследований для данного пациента.
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>	Обследования сохранены в устройство (от 1 до 49 обследований).
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>	Сохранено максимальное количество обследований (50). Дальнейшее обследование данного пациента невозможно.



4.6 Общая информация об обследовании

Важно получить согласие пациента или, в случае, если пациент является несовершеннолетним, его родителей или опекунов. Кроме того, рекомендуется предоставить пациенту и сопровождающим его лицам общую схему процедуры обследования, сообщить об ожидаемых результатах и о том, как интерпретировать результат обследования.

4.6.1 Подготовка пациента – Тестирование Автоматической ABR

При тестировании Автоматической ABR электрические сигналы от неврологического канала между улиткой и стволом головного мозга собираются через установленные на младенце электроды.

Поскольку они очень слабы и могут быть искажены миогенными сигналами, желательно, чтобы во время обследования младенец спал или пребывал в очень спокойном состоянии. Ребенок может находиться в кроватке, на пеленальном столике или на руках у родителя.

Подготовка кожи помогает добиться хорошего контакта электродов с кожей (т.е. низкого сопротивления). После очистки кожи удалите все остатки чистящего крема/геля, чтобы кожа была сухой. Это обеспечит хорошее прилипание одноразового электрода к коже.



Электроды, используемые Sera™ с ABRIS, предназначены для использования на неповрежденной коже вокруг ушей и коже головы. Их не следует использовать, если кожа ребенка повреждена или имеет заразное дерматологическое заболевание.



Подробную информацию о подготовке пациента и размещении электродов вы найдете в дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™.



Риск асфиксии.
Шнуры не должны находиться вблизи шеи ребенка



Риск удушья.
Храните мелкие детали, такие как наконечники для ушей и электроды, в недоступном для пациента месте.



Избегайте контакта неиспользуемых электродов с любыми другими электропроводящими деталями.

4.6.2 Подготовка пациента – регистрация ОАЭ

Амплитуда ОАЭ очень низка, поэтому желательно, чтобы во время обследования младенец спал или пребывал в очень спокойном состоянии. Ребенок может находиться в кроватке, на пеленальном столике или на руках у родителя.



Подробную информацию о подготовке пациента вы найдете в дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™.



4.6.3 Выбор ушных вкладышей и обращение с ними

Одноразовые ушные вкладыши Sanibel не предназначены для повторного использования. Повторное использование ушных вкладышей может привести к передаче инфекции от пациента к пациенту.

Перед началом обследования необходимо снабдить зонд и внутриушные телефоны ушными вкладышами надлежащего типа и размера. Ваш выбор определяется размером и формой слухового прохода и уха. Он также может зависеть от ваших личных предпочтений и способа проведения обследования.



Перед началом обследования убедитесь, что ушной вкладыш полностью введен в слуховой канал. Ушные вкладыши OWA, ушные вкладыши с фланцами или грибовидные, а также вкладыши для SnapPROBE™ гарантируют хорошее прилегание к стенкам слухового прохода, чтобы обеспечить режим «свободные руки» при обследовании (не нужно удерживать зонд или втулочный телефон в нужном месте). Режим тестирования «свободные руки» уменьшает вероятность того, что контактный шум мешает регистрации результатов.

Внимание! Все одноразовые принадлежности, поставляемые с прибором Sera™, произведены компанией Sanibel Supply. Система Sera™ протестирована только с одноразовыми принадлежностями компании Sanibel Supply. Использование одноразовых принадлежностей других брендов не рекомендовано, т.к. может нарушить точность полученных результатов. Одноразовые принадлежности производства Sanibel не содержат латекса, диэтилгексилфталата и бисфенола А, что соответствует современным стандартам биологической совместимости.



Подробнее о выборе ушных вкладышей соответствующего размера вы можете узнать в разделе "Выбор нужного ушного вкладыша" дополнительного информационного руководства по устройству Sera™.



Риск удушья
Держите ушные вкладыши и аналогичные мелкие принадлежности вне досягаемости ребенка.

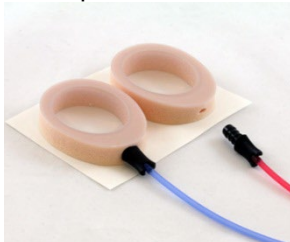


4.6.4 Использование EarCups

Sanibel™ Infant EarCups™ являются одноразовыми и не должны использоваться повторно. Повторное использование EarCups может привести к передаче инфекций от пациента к пациенту и повлиять на подачу правильного уровня стимула к уху пациента.

Убедитесь, что EarCup верно установлены на адаптере EarCup и закрепите на трубках наушников перед началом обследования. Для снятия EarCup рекомендуется использовать спиртосодержащую салфетку или воду, чтобы снизить раздражение на коже ребенка.

EarCup



Убедитесь, что адаптер EarCup полностью вставлен в одноразовый EarCup перед началом обследования. Неправильная вставка может привести к подаче неправильного уровня стимула в ухо пациента, что отразится на результатах обследования.

Внимание! Все одноразовые принадлежности, поставляемые с прибором Sera™, произведены компанией Sanibel Supply. Система Sera™ протестирована только с одноразовыми принадлежностями компании Sanibel Supply. Использование одноразовых принадлежностей других брендов не рекомендовано, т.к. может нарушить точность полученных результатов. Одноразовые принадлежности производства Sanibel не содержат латекса, диэтилгексилфталата и бисфенола А, что соответствует современным стандартам биологической совместимости.



4.6.5 Начало обследования

Начать обследование можно несколькими способами:



1. После ввода информации в **New Patient** (новый пациент).




2. Из экрана Patient Information (информация о пациенте), после выбора пациента в списке **Select Patient** (выбор пациента).



1. **Quick Test** (Быстрый тест) (на экране Главный).
Функция Quick test (Быстрый тест) может быть активирована / деактивирована администратором через HearSIM™. Если на вашем устройстве отключена функция Quick Test (Быстрый тест), то кнопка **Quick Test** (Быстрый тест) не будет видна на Главном экране.

Следующие процессы одинаковые вне зависимости от типа выполняемого тестирования (Автоматическая ABR или OAE).

Нажатие на кнопку **Test**  запускает процесс обследования. В зависимости от конфигурации вашего устройства, на экране могут появиться дополнительные окна, прежде чем отобразится экран обследования.

4.6.6 Выбор типа теста



Если в вашем устройстве есть как Автоматические КСВП, так и ОАЭ, или если существует несколько протоколов одного и того же теста, то может появиться экран Select Test (Выбрать тест), чтобы выбрать, какой тип тестирования вы хотите выполнить.

Под типом теста (например, ЗВОАЭ), приведено имя протокола.

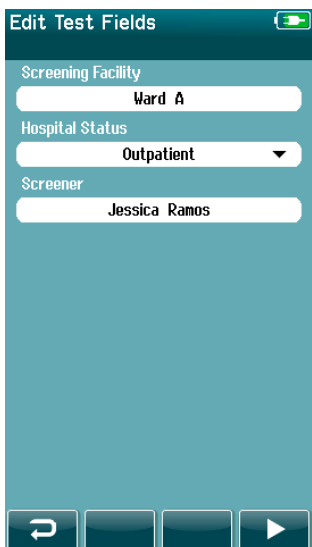
Отображаемые тесты зависят также от подключенного преобразователя. Например, если к Sera™ подключен только зонд, тесты Автоматических КСВП не появятся в списке. Чтобы увидеть тесты Автоматических КСВП, необходимо подключить предусилитель и соответствующий преобразователь.



Подробнее о протоколах вы можете узнать в дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™.



4.6.7 Заполнение полей, относящихся к обследованию



Ваше устройство Sera™ может быть сконфигурировано через программу HearSIM™, чтобы сохранить информацию с каждым тестом на предмет:

- Название учреждения, проводящего скрининг
- Статус больницы/госпиталя
- Стадия скрининга
- Причина, по которой скрининг не проводился
- Врач
- Идентификатор для отслеживания
- Тип палат для новорожденных
- Страховка
- Имя матери
- Родильное учреждение

Если данная функция включена, откроется экран заполнения полей (Test field), относящихся к обследованию текущего пациента. Содержимое этих полей часто одинаково для всех пациентов, поэтому оно будет автоматически повторяться. Вам нужно только подтвердить правильность заполнения полей, продолжив работу нажатием на кнопку **Test**.

Если при включении устройства вы вошли в свою учетную запись, ваше имя также будет сохранено вместе с результатами обследования и отобразится на экране заполнения полей в формате "только чтение".

4.6.8 Символы, используемые для отображения результатов скрининга

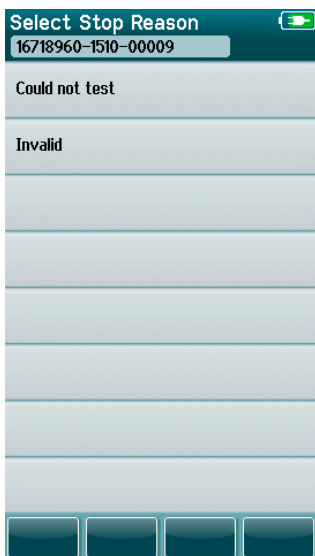
В табл.3. приведены символы, используемые для отображения результатов скрининга.

Табл. 3: Символы, используемые для отображения результатов скрининга.

Символ	Результат скрининга
✓	Прошел
✗	Не прошел
?	Не завершен

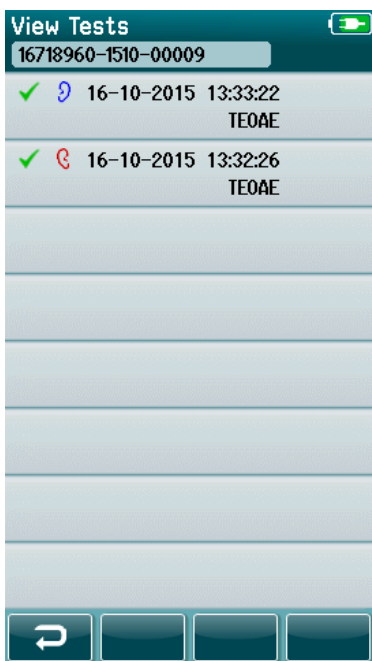


4.6.9 Причина остановки незавершенного теста



Администратор может через ПО HearSIM™ активировать функцию в устройстве Sera™ для автоматического отображения экрана Select Stop Reason (Выбрать причину прерывания), когда тест прерывается вручную. Данная информация сохраняется вместе с записью теста.

4.6.10 Печать по завершении обследования



Чтобы распечатать результаты обследования с помощью принтера лейблов, нажмите кнопку **Test List** (список тестов), расположенную в контрольной панели экрана Test Done (тест выполнен). Откроется список, перечисляющий в обратном хронологическом порядке все обследования, выполненные у данного пациента.

Для вашего удобства результаты последних тестов, выполненных на правом и левом ухе, будут предварительно выбраны для печати. Об этом свидетельствует маленькая зеленая галочка на значке принтера в правой части списка². Вы можете отменить выбор теста, прикоснувшись к значку. Вы также можете по своему усмотрению выбрать для печати другие тесты, перечисленные в списке.

Если для печати выбрано только по одному результату для правого и левого уха, результаты для обеих ушей будут распечатаны на одном лейбле. Если для печати выбрано более двух результатов для каждого уха, результат каждого теста будет распечатан на отдельном лейбле.

Имейте в виду: Иконки печати не будут появляться в Sera™ при следующих условиях.

1. Если печать этикеток или беспроводная связь отключены на устройстве через HearSIM™ или
2. Если принтер этикеток не был подключен к Sera™.

² На приведенной иллюстрации значок принтера отсутствует (*прим. переводчика*).



4.7 Тестирование Автоматической ABR

При тестировании Автоматической ABR экраны поменяются, и на них будут отображены происходящие процессы и опции, доступные скринеру.



Для получения дополнительной информации об Автоматической ABR и соответствующих протоколах, см. Руководство с дополнительной информацией к Sera™.

4.7.1 Начальный экран теста Автоматическая ABR

Начальный экран с Автоматической ABR показывает следующую информацию и инструкции (Таблица 4).

Таблица 4: Начальный экран Автоматической ABR.

Изображение на экране	Название функции	Описание
	Информация о пациенте.	Показано имя выбранного пациента.
	Кнопка выбора уха.	Переключение между ушами.
	Тип преобразователя.	Изображение преобразователя рядом с головой ребенка соответствует подключенному преобразователю (EarCups, в/у телефоны или зонд).
	Инструкции для пользователя	Отображается информация по выполнению теста.
	Кнопка "Старт".	Запускает проверку сопротивления.
	Кнопка "Назад".	Возвращает в предыдущий экран.



4.7.2 Экран проверки сопротивления

В ходе проверки сопротивления символы электродов на изображении головы младенца будут отображаться зеленым или желтым цветом, а в нижней части экрана будет показана величина сопротивления в кОм (Табл. 5). Если значения сопротивления всех электродов остаются "зелеными" (<50 кОм) в течение нескольких секунд, проверка сопротивления прекращается и автоматически запускается регистрация вызванных потенциалов.

Таблица 5: Экран проверки импеданса Автоматическая ABR.

Изображение на экране	Название функции	Описание
	Impedance check Nightingale, Sarah	Информация о статусе обследования. Указывает, что устройство находится в режиме проверки сопротивления.
	Impedance check Nightingale, Sarah	Информация о пациенте. Показано имя выбранного пациента.
		Информация о проверке сопротивления. Информация о величине сопротивления: Зеленый = хорошее сопротивление. Желтый = плохое сопротивление. Отображаются значения импеданса в кОмах.
		Кнопка "Стоп". Останавливает проверку сопротивления.
		Кнопка "Пауза / Продолжить". Пауза / продолжение проверки импеданса.

Если какой-либо из индикаторов сопротивления остается "желтым", постарайтесь улучшить сопротивление данного электрода следующим образом:

- Убедитесь, что электрод правильно установлен на подготовленный участок кожи
- Если сопротивление остается плохим, может потребоваться снятие электрода и повторная обработка кожи чистящим средством или электропроводящим гелем. Можно попробовать воспользоваться тем же электродом, но если он плохо приклеивается к коже, его придется заменить на новый электрод.

Если сопротивление остается плохим, примерно через 60 секунд на экране появится сообщение об истечении времени проверки сопротивления. После принятия этого сообщения на дисплее вновь появится исходный экран теста.


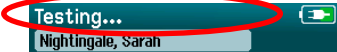
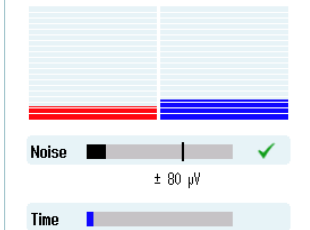






4.7.3 Экран измерения Автоматическая ABR

Во время измерения Автоматической ABR гистограмма показывает ход выполнения теста в направлении Прохождения теста (Таблица 6). Красный столбик отображает ход выполнения теста для правого уха. Синий столбик отображает ход выполнения теста для левого уха.

По окончании теста символ результата скрининга появится вверху гистограммы.

Таблица 6: Экран измерения Автоматической ABR.

Изображение на экране	Название функции	Описание
	Информация о статусе теста.	Указывает, что устройство находится в режиме обследования.
	Информация о пациенте	Показано имя выбранного пациента.
	Индикаторы выполнения теста	Приближение результатов к критерию "Прошел".
	Индикатор шума с галочкой, указывающей на приемлемость уровня шума.	Указывает на качество входного сигнала ЭЭГ.
	Индикатор времени.	Текущая продолжительность обследования.
	Кнопка "Стоп".	Останавливает обследование; присваивает обследованию статус "не завершено".
	Кнопка "Пауза / Продолжить".	Приостанавливает / возобновляет обследование.



4.7.3.1 Индикатор шума

Во время обследования индикатор шума (**Noise bar**) отображает амплитуду входной ЭЭГ. Если уровень входных сигналов достаточно низок для их принятия и обработки алгоритмом обнаружения ответа, справа от индикатора появится галочка. Если входная ЭЭГ содержит высокоуровневый миогенный или электрический шум, галочка исчезает, а индикатор указывает на превышение уровнем шума порога отклонения сигнала.

В таком случае вы должны приостановить обследование (кнопка "Пауза") и снизить уровень шума, успокоив ребенка или устранив источники электрического шума.

4.7.3.2 Индикатор времени

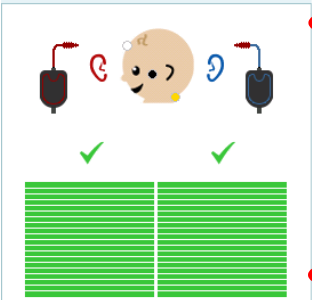
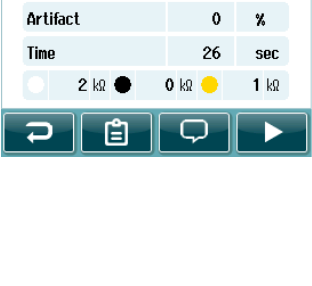

Во время обследования прогресс-индикатор постепенно заполняется по мере накопления данных. По достижении 180 секунд (3 минут) накопления приемлемых образцов ЭЭГ индикатор заполняется полностью и обследование автоматически прекращается.

4.7.3.3 Экран Test Done (тест выполнен)

По завершении обследования на экране остается результат последнего обследования (Табл. 7). Кнопка выбора уха вновь становится активной. Теперь пользователь может выбрать второе ухо или повторить регистрацию на том же ухе.

Для переключения во время сеанса между последним выполненным тестом Автоматической ABR на правом и левом ухе можно использовать элемент выбора уха.

Таблица 7: Экран выполнения теста Автоматическая ABR.

Изображение на экране	Название функции	Описание
	<p>Done! Nightingale, Sarah</p>	<p>Информация о статусе обследования</p> <p>Указывает на завершение обследования.</p> <p>Информация о пациенте.</p> <p>Показано имя выбранного пациента.</p>
	<p>Done! Nightingale, Sarah</p>	<p>Кнопка выбора уха.</p> <p>Нажимайте для выбора уха.</p> <p>Столбики результатов обследования, символы результатов и дополнительная информация.</p> <p>Предоставляет информацию о результатах последнего обследования для каждого уха.</p>
	<p>Кнопка "Старт".</p>	<p>Запускает проверку сопротивления для нового обследования.</p>



Кнопка "Показать список тестов".

Открывает список всех тестов, выполненных в течение данной сессии.

Если принтер активирован, можно распечатать результаты.



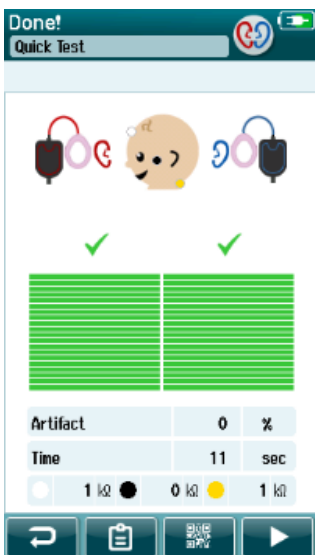
Кнопка "Добавить заметку".

Позволяет добавить комментарий к только что выполненному тесту.



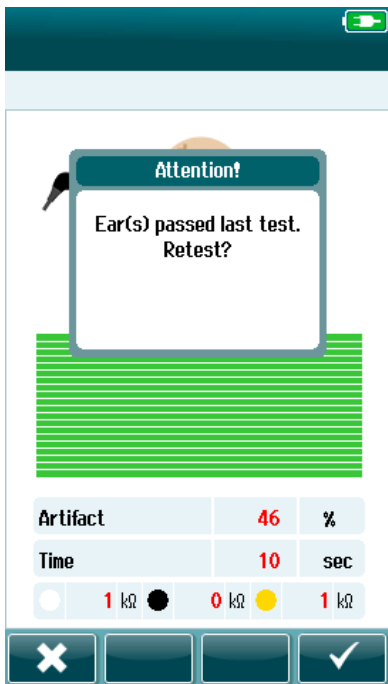
Кнопка "Назад".

Возврат к предыдущему экрану (экран выбора типа теста или экран подготовки пациента). Должна быть включена в настройках устройства. Отображает QR-код с результатами теста



Кнопка QR-кода

Если пользователь начинает повторное обследование уха, только что успешно прошедшего тест (результат "Прошел"), откроется показанное ниже окно:



Это сообщение напоминает пользователю, что в данном ухе только что был получен результат "Прошел", и просит подтвердить намерение повторного обследования того же уха.

Пользователь может выбрать галочку , чтобы повторно обследовать ухо, или же крестик , чтобы отменить повторное обследование и вернуться в экран "Тест выполнен".



4.8 Регистрация ОАЭ

В ходе регистрации ОАЭ дисплей отображает текущие процессы и доступные оператору опции.

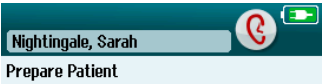

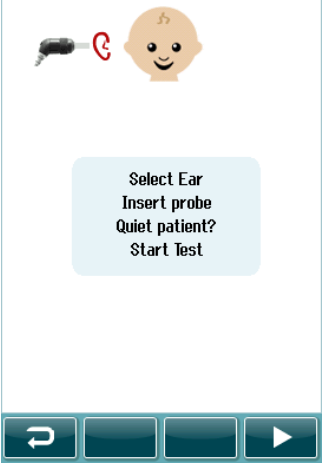
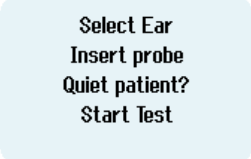




Более подробную информацию о регистрации ЗВОАЭ и ОАЭПИ и используемых протоколах вы можете получить, обратившись к дополнительному информационному руководству по устройству Sera™.

4.8.1 Начальный экран теста ОАЭ

Начальный экран ОАЭ отображает следующую информацию и инструкции (Табл. 8).

Табл. 8: Начальный экран ОАЭ.

Изображение на экране	Название функции	Описание
	Информация о пациенте.	Показано имя выбранного пациента.
	Кнопка выбора уха.	Нажимайте для выбора нужного уха.
	Преобразователь.	Изображение преобразователя рядом с головой младенца соответствует выбранному преобразователю
	Инструкции для пользователя.	Отображаются инструкции по выполнению теста.
	Кнопка "Старт".	Запускает проверку зонда.
	Кнопка "Назад".	Возвращает в предыдущий экран.



4.8.2 Экран проверки зонда

В ходе проверки зонда отображается информация о качестве установки зонда в наружном слуховом проходе ((DPOAE в Table 9 и TEOAE в Таблице 10). Если зонд установлен правильно, проверка прекращается и автоматически запускается регистрация ОАЭ.

Табл. 9: Экран проверки зонда DPOAЭ.

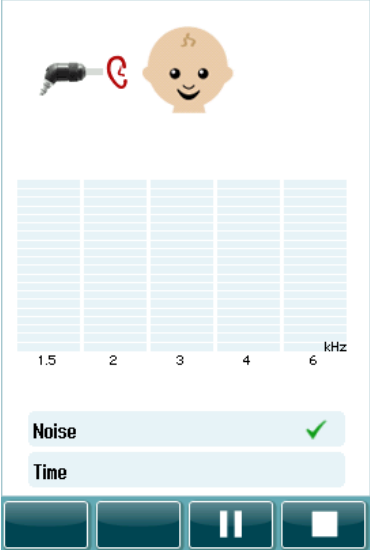





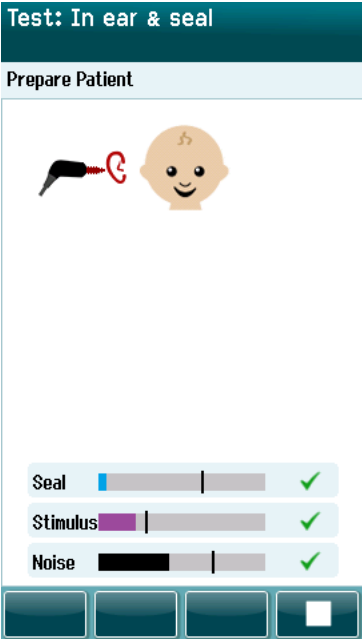

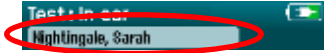


Test: In ear Nightingale, Sarah	Изображение на экране	Название функции	Описание
		Статус проверки зонда.	Отображает статус проверки зонда – в ухе, вне уха или заблокирован.
		Информация о пациенте.	Показано имя выбранного пациента.
		Индикаторы состояния.	Отображают состояние зонда в ухе. До начала обследования необходимо добиться соответствия всем критериям
		Кнопка "Стоп".	Останавливает проверку зонда.
		Кнопка "Пауза / Продолжить"	Приостанавливает / возобновляет проверку зонда.



Табл. 10: Экран проверки зонда ТЭОАЭ.

Test: In ear & seal	Отображенная графика	Название функции	Описание
		Состояние проверки зонда.	Отражает состояние проверки зонда - в ухе, вне уха, заблокирован.
		Информация о пациенте.	Отражает выбранное имя пациента.
		Индикаторы состояния.	Отображают состояние зонда в ухе. До начала обследования необходимо добиться соответствия всем критериям
		Кнопка остановки.	Останавливает проверку зонда.

Если зонд установлен неправильно, необходимо исправить ситуацию, прежде чем приступить к обследованию:

- Убедитесь, что наконечник зонда правильно введен в слуховой проход
- Убедитесь, что младенец спокоен или спит, а также устраните любой акустический шум в помещении



4.8.3 Экран регистрации ОАЭ

В ходе регистрации ОАЭ результаты отображаются в виде столбиков, показывающих степень соответствия критерию "Прошел" на каждой из частот (табл. 11). Если на данной частоте достигнут критерий прохождения скрининга, столбик полностью заполнится, а над ним появится галочка.


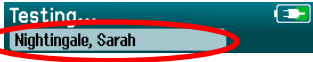
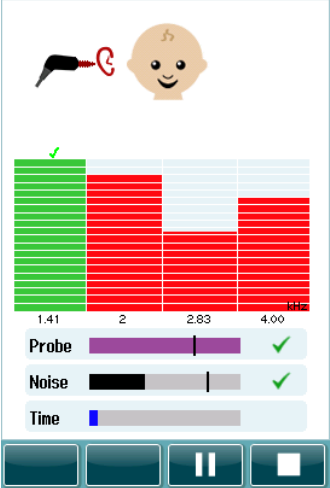
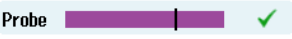




Кроме того, на экране отображаются горизонтальные индикаторы стабильности зонда, уровня шума и хода выполнения теста. В случае приемлемости шума и стабильности зонда рядом с соответствующим индикатором появляется галочка.

Табл. 11: Экран регистрации DPOАЭ

Testing... Nightingale, Sarah	Область экрана/изображение	Название функции	Описание
		Информация о статусе теста.	Указывает, что устройство находится в режиме регистрации.
		Информация о пациенте.	Показано имя выбранного пациента.
		Индикаторы хода обследования.	Отражают приближение результатов обследования к критерию "Прошел".
		Индикатор шума с галочкой, указывающей на приемлемость уровня шума.	Указывает приемлемый уровень отсечки шума и состояние.
		Индикатор времени.	Текущая продолжительность обследования.
		Кнопка "Стоп".	Останавливает обследование; присваивает обследованию статус "не завершено".
		Кнопка "Пауза / Продолжить".	Приостанавливает / возобновляет обследование.



Табл. 12: Экран регистрации ТЭРОАЭ

Область экрана/изображение	Название функции	Описание
	Информация и статусе теста.	Показывает, что прибор в режиме обследования.
	Информация о пациенте.	Отражает имя выбранного пациента
	Индикаторы хода обследования.	Показывают приближение результатов к критерию "Прошел".
	Зонд.	Показывает статус установки зонда.
	Индикатор шума с галочкой, указывающей на приемлемость уровня шума.	Указывает на приемлемость уровня отсечки шума и состояние.
	Индикатор времени.	Текущая продолжительность обследования.
	Кнопка "Стоп".	Останавливает обследование; присваивает обследованию статус "не завершено".
	Кнопка "Пауза / Продолжить".	Приостанавливает / возобновляет обследование.

4.8.3.1 Индикатор стабильности зонда

В ходе обследования индикатор стабильности зонда (**Probe stability bar**) отражает состояние зонда в наружном слуховом проходе. Если стабильность зонда приемлема, справа от индикатора появится галочка. Если стабильность зонда падает ниже приемлемого уровня, свидетельствуя о том, что зонд выпал из уха, галочка исчезает. В таком случае вы должны проверить, правильно ли установлен зонд в ухе.



4.8.3.2 Индикатор шума

Во время обследования индикатор шума (**Noise bar**) отображает амплитуду входного акустического шума. Если уровень входных сигналов достаточно низок для их принятия и обработки алгоритмом обнаружения ответа, справа от индикатора появится галочка. Если входные сигналы содержат высокоуровневый шум, галочка исчезает, а индикатор указывает на превышение уровнем шума порога отклонения сигнала.

В таком случае вы должны приостановить обследование (кнопка "Пауза") и снизить уровень шума, успокоив ребенка или устранив внешние источники шума. Следует также проверить правильность установки зонда.

4.8.3.3 Индикатор времени

Во время обследования прогресс-индикатор постепенно заполняется по мере накопления данных. По достижении максимального времени обследования индикатор заполняется полностью и обследование автоматически прекращается.



4.8.4 Экран Test Done (тест выполнен)

По завершении обследования на экране остается результат последнего скрининга. Кнопка выбора уха вновь становится активной. Теперь пользователь может выбрать второе ухо или повторить скрининг на том же ухе.

Кнопку выбора уха также можно использовать для просмотра последних результатов регистрации ОАЭ, полученных для правого и левого уха.

Таблица 13: Экран выполнения теста ОАЭПИ.

Область экрана/изображение	Название функции	Описание			
	Done! Nightingale, Sarah	Информация о пациенте и статус "Test Done" (Тест выполнен)	Показывает текущего пациента.		
	Done! Nightingale, Sarah	Кнопка выбора уха вновь появляется по завершении обследования.	Выберите обследуемое ухо или переключитесь на результаты противоположного уха, полученные в данной сессии.		
		Индикаторы результатов, символы и дополнительная информация об обследовании.	Предоставляет информацию о результатах последнего скрининга, выполненного в данной сессии. Сверху показаны общие результаты теста. Результаты индивидуальных частот появляются над каждым индикатором.		
<table border="1"> <tr> <td>Probe Stability</td> <td>99</td> <td>%</td> </tr> </table>	Probe Stability	99	%	Стабильность зонда (%)	Отражает качество установки зонда в ходе обследования.
Probe Stability	99	%			
<table border="1"> <tr> <td>Artifact</td> <td>11</td> <td>%</td> </tr> </table>	Artifact	11	%	Артефакты (%)	Отражает процент артефактов, обнаруженных во время обследования.
Artifact	11	%			
<table border="1"> <tr> <td>Time</td> <td>7</td> <td>sec</td> </tr> </table>	Time	7	sec	Время.	Общее время обследования.
Time	7	sec			
	Кнопка "Старт".	Запускает проверку установки зонда ОАЭ.			



Показать список тестов.

Открывает список всех тестов, выполненных в течение данной сессии; если принтер активирован, можно распечатать результаты.



Кнопка "Назад".

Возврат к предыдущему экрану (перед начальным экраном).



Заметки.

Открывает экран, в который можно добавить комментарий к только что выполненному тесту.

4.8.4.1 Стабильность зонда (%) (только ОАЭПИ)

По завершении обследования **Probe stability %** показывает, насколько стабильно стоял зонд в ходе всего обследования. Низкий % стабильности зонда означает, что зонд двигался во время обследования.

4.8.4.2 Стабильность стимула (%) (только ЗВОАЭ)

По завершении обследования **Stimulus stability %** показывает, насколько стабильным был уровень стимула в ходе всего обследования. Низкое значение означает, что зонд двигался во время обследования.

4.8.4.3 Артефакты (%)

По завершении обследования будет показано общее количество артефактов, зарегистрированных во время обследования.

4.8.4.4 Время

По завершении обследования здесь отобразится его общая продолжительность.



4.9 Quick Test (быстрый тест)

4.9.1 Общие сведения



При выборе **Quick Test** в домашнем экране нет необходимости ввода информации о пациенте или выбора пациента из базы данных.

Выполнение **Quick Test** идентично выполнению обычного теста.

Быстрые тесты могут быть распечатаны сразу же по их завершении, но распечатка не будет содержать идентификационную информацию.

В приборе Sera™ временно сохраняется только последняя сессия Quick Test. Если вы вновь выбрали Quick Test в домашнем экране, предыдущая сессия Quick Test будет немедленно и окончательно удалена из устройства Sera™.

Если включить эту функцию в настройках устройства, ABR Quick Tests предоставит возможность просмотреть QR-код с результатом теста. QR-код станет недоступным только после того, как вы покинете экран теста/экран отображения QR-кода.

Имейте в виду: Функция Quick test (Быстрый тест) может быть активирована / деактивирована администратором через HearSIM™. Если на вашем устройстве отключена функция Quick Test (Быстрый тест), то кнопка **Quick Test** (Быстрый тест) не будет видна на Главном экране.

4.9.2 Сохранение Quick Test

Если вы, как правило, сохраняете результаты скрининга, настоятельно рекомендуется ввести информацию о пациенте или выбрать существующего пациента в базе данных **перед** выполнением скрининга.

Однако, если вы хотите сохранить сессию Quick Test (все выполненные тесты) сразу же по ее завершении, выполните следующее:

1. В домашнем экране нажмите **Select Patient** (выбор пациента).
2. Выберите пациента с именем "**Quick Test**".
3. Отредактируйте данные пациента в экране Patient Information (информация о пациенте).
4. Нажмите галочку в панели управления.

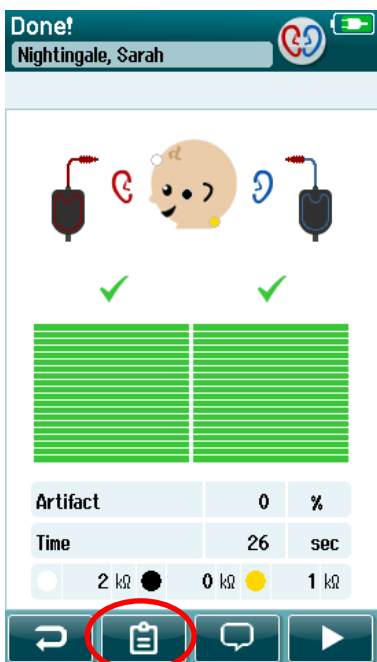
Теперь сессия Quick Test сохранена под идентификационным номером пациента и введенным вами именем.



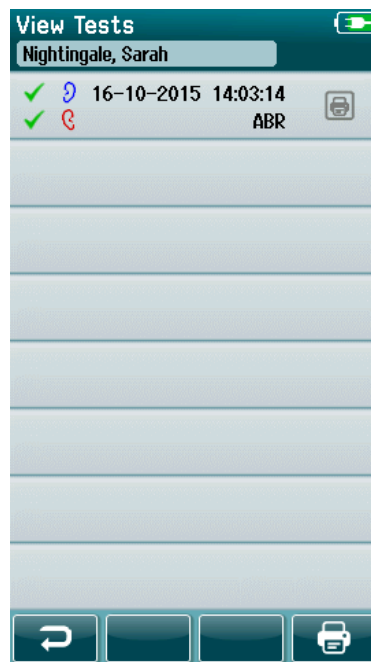
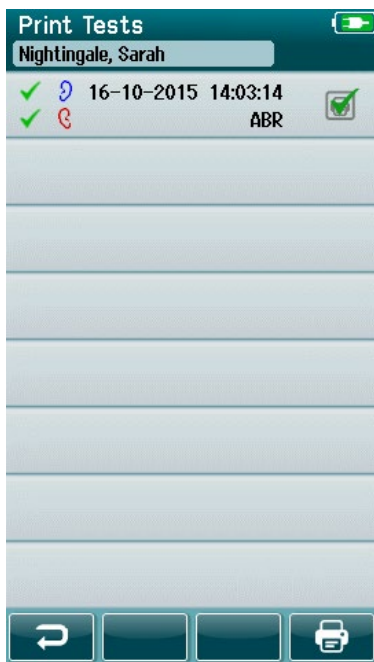
4.10 Печать

4.10.1 Способы печати

Результаты скрининга можно распечатать на принтере лейблов из экрана списка тестов (Test List), доступ к которому возможен из экрана Test Done! (тест выполнен), или из экрана Patient Information (информация о пациенте).



Печать из экрана Test Done!



Печать из экрана Patient Information

4.10.2 Формат печати лейблов

В распечатке лейбла содержится следующая информация:

- Имя
- Фамилия
- Идентификационный номер
- Пол
- Дата рождения
- Результаты для левого уха, дата и время
- Результаты для правого уха, дата и время



4.11 Просмотр пациентов и сохраненных сессий

В данном разделе описан поиск пациента, сохраненного в устройстве, редактирование информации о пациенте, просмотр тестов (сохраненных сессий), выбор сессии для печати и просмотр информации об обследовании.

4.11.1 Select Patient (выбор пациента)



Нажмите кнопку **Select Patient** в домашнем экране, чтобы просмотреть список имен пациентов, хранящихся в базе данных устройства. В правом верхнем углу находится кнопка, позволяющая сортировать список по фамилии (в алфавитном порядке), либо по дате обследования (в обратном хронологическом порядке).



Для пролистывания списка воспользуйтесь кнопками-стрелками "Вверх" и "Вниз".

4.11.2 Поиск пациента

Чтобы открыть клавиатуру, воспользуйтесь кнопкой **Search** (поиск) в панели управления. Введите полностью или частично фамилию пациента или его идентификационный номер и вновь нажмите Search, чтобы открыть сокращенный список, соответствующий условиям поиска. Выберите нужного пациента, чтобы перейти в экран Patient Information (информация о пациенте).

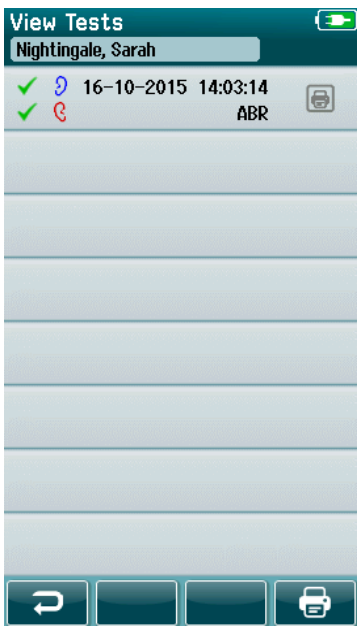
После выбора пациента относящаяся к нему информация отобразится на экране.

4.11.3 Кнопка Test

Нажмите кнопку **Test** в панели управления, чтобы перейти к обследованию данного пациента.

4.11.4 Просмотр сохраненных тестов

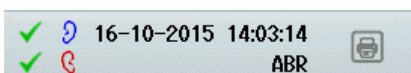
Нажмите кнопку **Test List** (список тестов) в панели управления экрана Patient Information, чтобы просмотреть список обследований, выполненных для данного пациента.



Список тестов сортирован в хронологическом порядке; последний тест находится вверху списка. Каждая строка соответствует одному тесту.

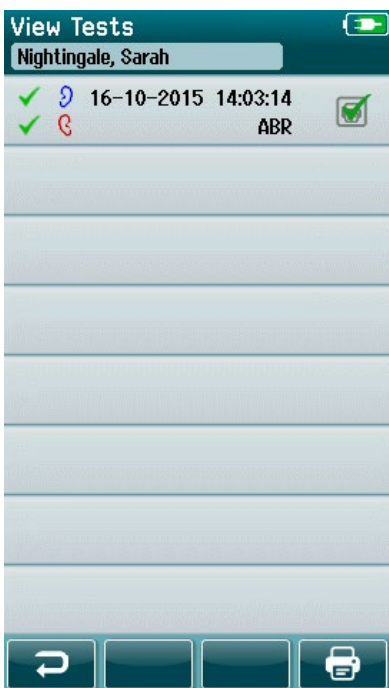
Если в устройстве сохранено более 8 тестов, воспользуйтесь кнопками-стрелками "Вверх" и "Вниз" для пролистывания списка.

В каждой строке списка тестов содержится следующая информация:



- Символ результата: Прошел, Не прошел или Не завершен
- Символ обследованного уха: Правое, Левое или Оба
- Дата и время выполнения обследования
- Тип теста (Автоматическая ABR, ОАЭПИ или ЗВОАЭ)

4.11.4.1 Печать сохраненного теста



Чтобы выбрать тест для печати, коснитесь значка принтера справа от теста. К значку принтера добавится зеленая галочка. Выберите все тесты, которые вы хотите распечатать. Затем нажмите кнопку **Print** (печать) в панели управления.

Каждый тест распечатывается на отдельном лейбле. Однако если вы выбрали только по одному одинаковому тесту для правого и левого уха, оба теста будут распечатаны на одном лейбле.

Имейте в виду: Значки принтера и кнопка **Print** (Печать) появляются на экране только тогда, когда на устройстве Sera™ активированы настройки беспроводной связи и принтера через HearSIM™, и если принтер HM-E200 был соединен с устройством. В противном случае эти значки будут скрыты.



4.11.5 Просмотр сохраненного теста

Выберите тест, который вы хотите просмотреть; вы увидите **test results** (результаты теста) и **test field** (информационные поля теста).

Выберите кнопку **View Test Fields** (Просмотреть поля теста) на панели управления для просмотра информации в поле теста. Данный экран доступен только, если опция Поля теста активирована на устройстве через HearSIM™.

Поля теста не могут быть отредактированы Sera™. Если необходимо редактирование, то данные теста должны быть сначала перенесены в HearSIM™ и отредактированы уже в этой программе.



4.12 Управление пользователями на устройстве

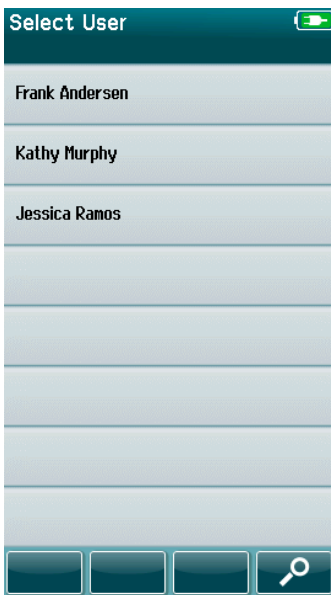
4.12.1 Общее

Программа Sera™ может быть настроена таким образом, чтобы запрашивать логин пользователя на устройстве через HearSIM™. По умолчанию данная функция выключена.



Если вход в учетную запись активирован, на экране появляется кнопка смены пользователя.

4.12.2 Выбор пользователя (необязательный)



Программа Sera™ может быть настроена таким образом, чтобы запрашивать логин пользователя на устройстве через HearSIM™. По умолчанию данная функция выключена.

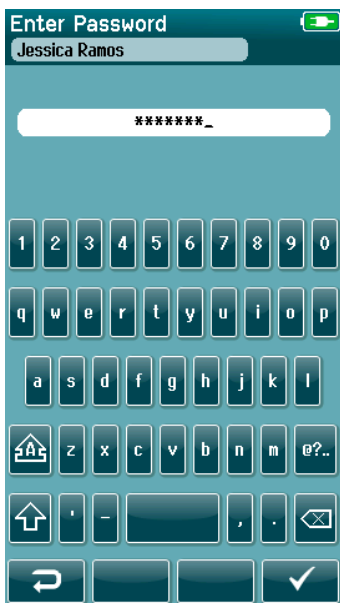
При активации логина пользователя после перезагрузки устройства будет отображаться экран Списка пользователей, который вы создали в HearSIM™ и перенесли в Sera™.

Выберите нужное имя пользователя, чтобы перейти в экран ввода пароля. Если список содержит более 8 имен пользователей, воспользуйтесь для пролистывания стрелками "Вверх" и "Вниз", расположенными в панели управления.

Нажмите кнопку **Search** (поиск), чтобы ввести символы имени пользователя с помощью экранной клавиатуры. Затем нажмите галочку в панели управления, чтобы вернуться к сокращенному, в соответствии с результатами поиска, списку имен пользователей.



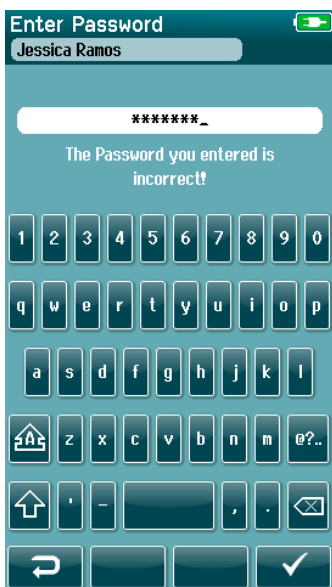
4.12.3 Ввод пароля



Введите ваш пароль в окне ввода пароля с помощью экранной клавиатуры и нажмите галочку в панели управления.

Если пароль правильный, откроется домашний экран.

4.12.4 Неверный пароль



Если пароль неправильный, появится сообщение, уведомляющее, что введенный пароль был неверным.

Сообщение будет отображаться в течение нескольких секунд, после чего исчезнет, а вы сможете повторно ввести пароль.

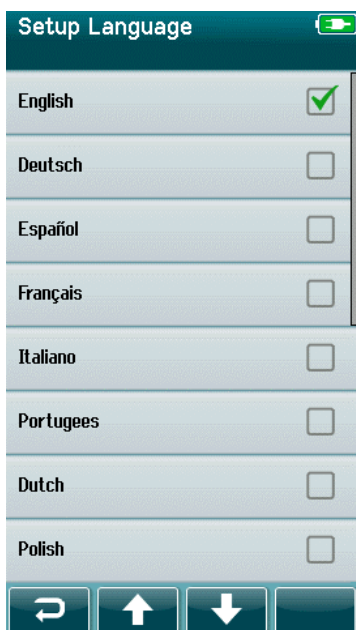


4.13 Настройка



Нажмите кнопку **Setup** (настройка) в панели управления домашнего экрана, чтобы перейти к списку настроек, которые можно произвести непосредственно в устройстве Sera™.

4.13.1 Язык



Воспользуйтесь кнопками-стрелками "Вверх" и "Вниз", чтобы пролистать список языков.

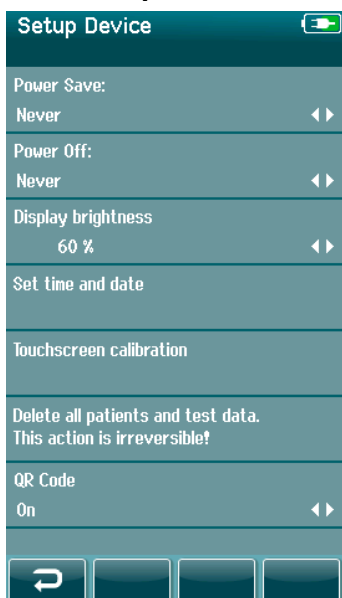
Выберите нужный язык, установив флажок рядом с его названием.

Чтобы подтвердить свой выбор и выйти из экрана выбора языка, нажмите галочку на панели управления.

Доступный язык – английский.

Доступные языки – английский, немецкий, испанский, французский, итальянский, португальский, голландский, польский, финский, русский, китайский, корейский, норвежский, турецкий, японский, казахский и чешский.

4.13.2 Устройство



Установите предпочтительное время **Power Save** (энергосбережение) и **Power Off** (отключение).

- **Power Save** (режим ожидания) можно установить на Never (никогда), 1-5 минут или 10 минут.
- **Power Off** (отключение) можно установить на Never (никогда) или 1, 5, 10, 15 или 30 минут.

Чтобы подтвердить свой выбор и выйти из экрана настройки устройства, нажмите галочку в панели управления.

Задайте желаемую Яркость экрана.

Установите свои предпочтения для **времени и даты**.

- Измените настройки времени и даты
- Выберите 24-часовой или 12-часовой формат

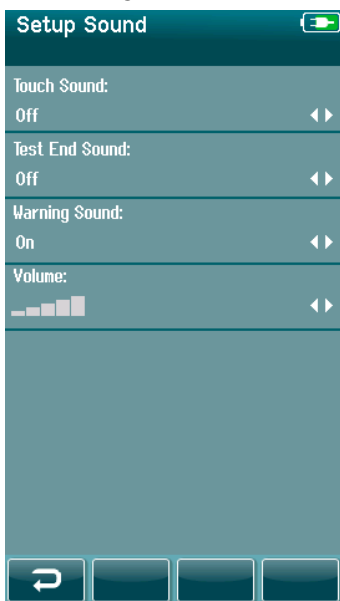
Опция **для удаления всех пациентов и данных обследования** с прибора.

Удаление данных необратимо. Будет отображено специальное предупреждение до подтверждения удаления

Опция отображения QR-кода для ABR Quick Tests.



4.13.3 Звук

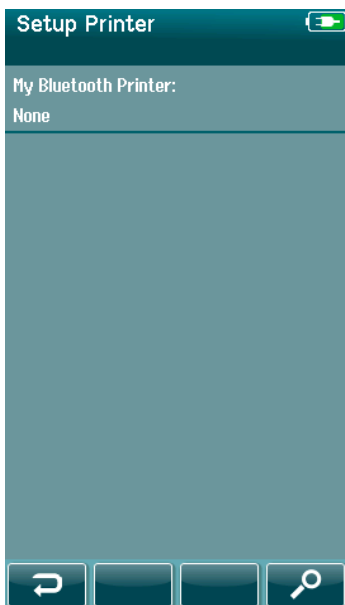


Настройте предпочтительные звуковые уведомления. Здесь же можно настроить уровень громкости (Volume). Доступны звуковые уведомления для следующих событий:

- **Touch sound** – каждое прикосновение к кнопкам будет сопровождаться звуком.
- **Test end sound** – звуковое уведомление о завершении выполнения теста.
- **Предупреждающий звук** – раздается предупреждающий сигнал при отсоединении электрода во время тестирования Автоматической ABR или при низком заряде батареи.

Чтобы подтвердить свой выбор и выйти из экрана настройки звука, нажмите галочку в панели управления.

4.13.4 Принтер

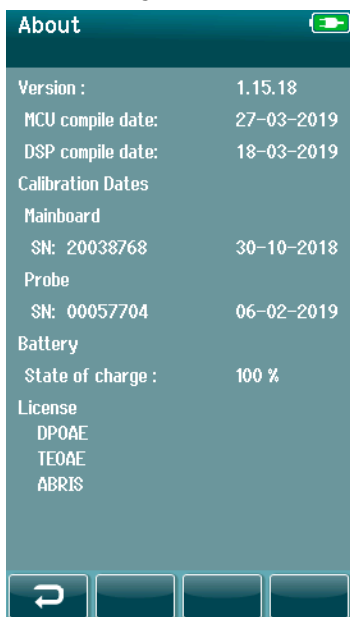


Для подключения дополнительного беспроводного принтера НМ-Е200 выберите кнопку **Search** (Поиск) на панели управления. Убедитесь, что принтер включен. Имя «НМ-Е200» будет отображаться, когда принтер будет удачно сопряжен с Sera™.

Нажмите кнопку **Checkmark** (Флажок) на панели управления, чтобы подтвердить настройки и закрыть экран Printer Setup (Настройка принтера).



4.13.5 Об устройстве



Выберите пункт **About** (об устройстве), чтобы просмотреть информацию о приборе Sera™:

- Версии программы
- Серийные номера и даты калибровки
- Информация об аккумуляторе
- Лицензии



5 Проверка (исправности) оборудования

5.1 Общие сведения

Надлежащее функционирование зонда и шнуров электродов критично для результатов обследования. Мы рекомендуем проводить проверку исправности оборудования в начале каждого рабочего дня.

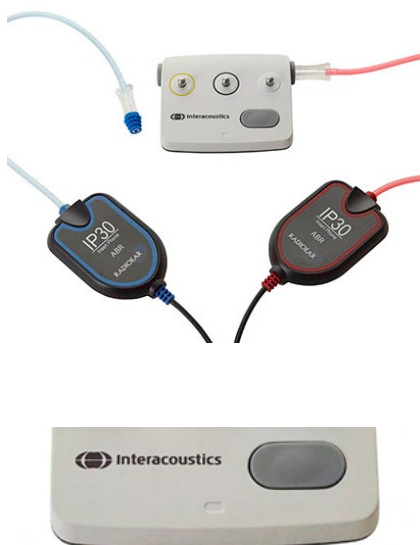
- До начала проверки убедитесь, что наконечник зонда и адаптеры ушных вкладышей не загрязнены серой.
- Следует проверять исправность оборудования в тихой обстановке.
- Для тестирования используйте только рекомендованный Pass-Checker или полость. Использование устройства или полости другого типа может не распознать неисправности оборудования или датчика.

5.2 Pass-Checker для автоматической ABR (опционально)

Дополнительная принадлежность Pass-Checker может использоваться для проведения проверки на целостность электродных кабелей и датчика, использованных для тестирования Автоматической ABR с Sera™. Проверка целостности может выполняться на регулярной основе, или если вы подозреваете о неисправности оборудования, электродных кабелей или датчика Sera™. Pass-Checker можно приобрести у вашего представителя Interacoustics.

1. Убедитесь, что шнуры электродов и внутриушных телефонов/EarCups/зонда подключены к шнуру предусилителя Sera™, а шнур предусилителя подключен к Sera™.
2. Подключите 3 цветных электродных кабеля к соответствующим металлическим кнопкам на Pass-Checker – убедитесь, что цвета кабелей совпадают с кольцом вокруг металлических кнопок).
3. Для проверки преобразователей EarCups вставьте до упора черные адаптеры EarCup в отверстия по бокам тестера.





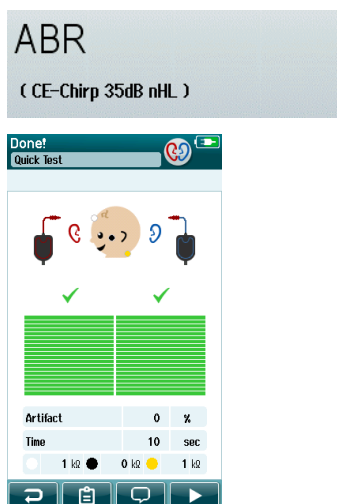
При проверке внутриушных телефонов наденьте одноразовые ушные вкладыши (рекомендуем воспользоваться зелеными вкладышами диаметром 9 мм) на адаптер. Вставьте ушные вкладыши в отверстия тестера так, чтобы внешний край грибовидного вкладыша совпал с внешним краем отверстия. Не следует проталкивать ушной вкладыш слишком глубоко – он может застрять в тестере.

При использовании зонда убедитесь, что одноразовый ушной вкладыш подключен (рекомендован синий) перед тем, как вставить его в отверстие. Блокируйте другое отверстие Pass-Checker перед проведением теста.

4. Включите Pass-Checker, нажав на кнопку ПИТАНИЕ. При включении Pass-Checker загорается желтый индикатор.

У Pass-Checker есть функция автоматического отключения. При выполнении повторных тестов во время устранения неисправностей убедитесь, что Pass-Checker по-прежнему включен во время ваших тестов.

5. Выполните стандартный бинауральный или моноауральный (для зонда) тест Автоматической ABR.
6. Тест должен быстро пройти через этапы проверки сопротивления и измерения и завершиться результатом "Прошел" для обеих ушей (для одного уха, если вы пользуетесь зондом). Если вы не получили результат "Прошел" или если тест не продвинулся дальше этапа проверки сопротивления, ваше оборудование может быть неисправным.



В дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™ вы сможете найти признаки, возможные причины и способы устранения неисправностей.

Имейте в виду: Батарея Pass-Checker может быть заменена только уполномоченным представителем Interacoustics. Повреждение электроники Interacoustics в результате попытки заменить батарею кем-либо, кроме уполномоченного представителя, аннулирует гарантию.

Если для выполнения проверки целостности Автоматической ABR нет Pass-checker, вы сами можете провести тестирование.



5.3 Проверка исправности зонда для регистрации ЗВОАЭ

В комплект поставки прибора Sera™ входит тестовая полость, именуемая "Имитатор детского уха", предназначенная для проверки исправности модулей ОАЭ.

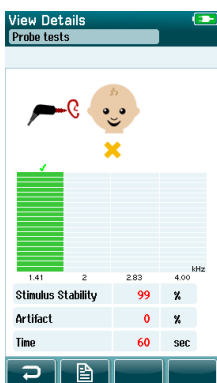
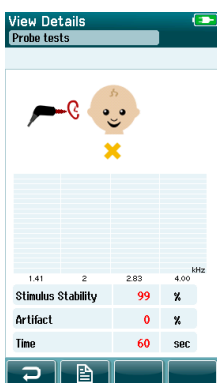
Проверка исправности зонда позволяет подтвердить, что зонд или аппаратный модуль не генерируют системных искажений. Перед проверкой необходимо убедиться в отсутствии серы или грязи в кончике зонда. Проверка должна проходить в тихой обстановке.



TEOAE

(1.5 – 4 kHz)

1. Вставьте OWA-зонд с 3 мм красным ушным вкладышем с фланцем или SnapPROBE™ с любым ушным вкладышем, прикрепленным к имитатору уха младенца, поставляемому с Sera™.
2. Выберите опцию быстрого теста на главном экране и выполните стандартный тест ЗВОАЭ. Дождитесь автоматического завершения обследования. Не останавливайте обследование вручную.
3. Если зонд исправен (ни один из частотных диапазонов ЗВОАЭ не отмечен галочкой), можно перейти к повседневной работе.



4. Появление сообщений об ошибке или наличие галочки над одним или несколькими частотными диапазонами ЗВОАЭ свидетельствует о неисправности зонда. Очистите наконечник зонда от серы или иных загрязнений и повторите проверку. Если результаты повторной проверки зонда вновь свидетельствуют о его неисправности, **не используйте прибор Sera™ для обследования пациентов. Обратитесь за помощью к вашему дистрибьютору.**



В дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™ вы сможете найти признаки, возможные причины и способы устранения неисправностей.

Внимание! При неаккуратном обращении с зондом (например, при падении зонда на твердую поверхность) может потребоваться его повторная калибровка. Калибровочные значения сохраняются в штекере зонда. Поэтому вы можете в любое время заменить зонд.



5.4 Проверка исправности зонда для регистрации ОАЭПИ

В комплект поставки прибора Sera™ входит тестовая полость, именуемая "Имитатор детского уха", предназначенная для проверки исправности модулей ОАЭ.

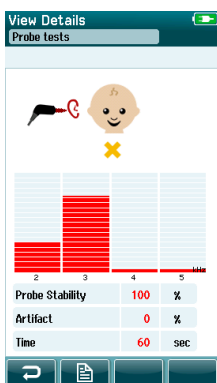
Проверка исправности зонда позволяет подтвердить, что зонд или аппаратный модуль не генерируют системных искажений. Перед проверкой необходимо убедиться в отсутствии серы или грязи в кончике зонда. Проверка должна проходить в тихой обстановке.



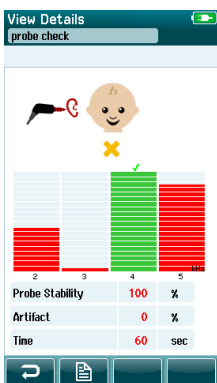
DPOAE

(2 – 5 kHz)

1. Вставьте OWA-зонд с 3 мм красным ушным вкладышем с фланцем или SnapPROBE™ с любым ушным вкладышем, прикрепленным к имитатору уха младенца, поставляемому с Sera™.
2. Выберите опцию быстрого теста на главном экране и выполните стандартный тест ОАЭПИ. Дождитесь автоматического завершения обследования. Не останавливайте обследование вручную.
3. Если зонд исправен (ни один из частотных диапазонов ОАЭПИ не отмечен галочкой), можно перейти к повседневной работе.



4. Появление сообщений об ошибке или наличие галочки над одним или несколькими частотными диапазонами ОАЭПИ свидетельствует о неисправности зонда. Очистите наконечник зонда от серы или иных загрязнений и повторите проверку. Если результаты повторной проверки зонда вновь свидетельствуют о его неисправности, **не используйте прибор Sera™ для обследования пациентов. Обратитесь за помощью к вашему дистрибьютору.**



В дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™ вы сможете найти признаки, возможные причины и способы устранения неисправностей.

Внимание! При неаккуратном обращении с зондом (например, при падении зонда на твердую поверхность) может потребоваться его повторная калибровка. Калибровочные значения сохраняются в штекере зонда. Поэтому вы можете в любое время заменить зонд.



6 Техническое обслуживание

6.1 Общие правила технического обслуживания

Эффективность и безопасность эксплуатации прибора достигаются только при соблюдении следующих рекомендаций по уходу и обслуживанию:

1. Для контроля за акустическими, электрическими и механическими параметрами прибора рекомендуется выполнять ежегодную проверку. Последняя осуществляется специально подготовленным техническим специалистом, что гарантирует надлежащий уровень сервиса и ремонта.
2. Убедитесь в отсутствии повреждений изоляции шнура питания и разъемов. Предохраняйте устройство от механических нагрузок, способных вызвать повреждение.
3. Для обеспечения достоверности полученных результатов проводите периодическую (желательно, ежедневную) проверку на человеке с известными данными. Им может быть сам оператор. Для регистрации ОАЭ рекомендуется проводить ежедневную проверку исправности зонда.
4. При загрязнении поверхности прибора или отдельных его частей протрите их мягкой тканью, смоченной слабым водным раствором моющего средства. Перед очисткой всегда отключайте шнур питания от розетки. Не допускайте попадания жидкости в прибор или принадлежности.
5. После обследования каждого пациента проводите надлежащую очистку деталей, находившихся в контакте с ним. Необходимо соблюдение общих мер предосторожности для предотвращения передачи инфекции от пациента к пациенту. Неодноразовые части системы, контактирующие с пациентом, следует очищать и дезинфицировать после использования во избежание перекрестного загрязнения.
6. Для регулярной чистки следует пользоваться водой, однако в случае сильного загрязнения может потребоваться применение дезинфицирующего средства.



Подробную информацию о чистке и техническом обслуживании оборудования и принадлежностей можно найти в дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™.

6.2 Общие процедуры очистки



CAUTION

- Перед чисткой всегда выключайте прибор и отключайте его от сети электропитания
- Для чистки открытых поверхностей используйте мягкую ткань, слегка смоченную раствором чистящего средства
- Не допускайте попадания жидкости на металлические детали, расположенные внутри телефонов/наушников
- Не автоклавируйте, не стерилизуйте и не погружайте прибор и его принадлежности в жидкость
- Не пользуйтесь твердыми или острыми предметами для чистки деталей и принадлежностей прибора
- Жидкость, попавшую на детали прибора, необходимо удалить до ее высыхания
- Резиновые или губчатые ушные вкладыши предназначены для однократного использования

Рекомендуемые чистящие и дезинфицирующие растворы:

- Теплый водный раствор мягкого неабразивного моющего средства (мыла)



6.3 Чистка прибора Sera™

6.3.1 Сенсорный экран

Протирайте наружную поверхность прибора безворсовой тканью, слегка смоченной раствором чистящего средства. Для чистки сенсорного экрана Sera™ пользуйтесь салфеткой для чистки оптики или тканью из микроволокна.

6.3.2 Корпус, док-станция и шнуры



При чистке прибора соблюдайте меры предосторожности.

- Перед чисткой извлеките прибор Sera™ из док-станции и отключите док-станцию от электросети.
- Для чистки пластмассовых деталей прибора Sera™ и док-станции воспользуйтесь мягкой тканью, смоченной слабым водным раствором моющего средства.
- При необходимости дезинфекции воспользуйтесь дезинфицирующей салфеткой, а не спреем. Не допускайте попадания дезинфицирующей жидкости на разъемы и стыки пластмассовых деталей Sera™.

Следуйте инструкциям по применению дезинфицирующего средства.

6.3.3 Одноразовые принадлежности

Пользуйтесь только одноразовыми принадлежностями производства Sanibel Supply, поставляемыми с прибором Sera™. Ушные вкладыши, EarCups, и самоклеящиеся электроды предназначены для однократного применения. Их следует утилизировать после использования. Они не подлежат дезинфицированию.



При повторном использовании одноразовых принадлежностей вы увеличиваете риск передачи инфекции от пациента к пациенту!



6.4 Чистка наконечника зонда

Получение корректных результатов измерений подразумевает поддержание системы зонда в чистоте. Поэтому воспользуйтесь приведенными ниже иллюстрированными инструкциями по очистке небольших акустических каналов наконечника зонда от серы.



Воспользуйтесь набором для чистки зубных протезов и имплантов Thornton Bridge & Implant Floss или Thornton 3 in 1 Floss.

Выбрасывайте использованную нить.

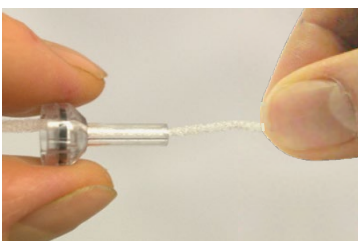


Запрещается чистить наконечник зонда, если он вставлен в корпус зонда.

Отвинтите фиксатор наконечника зонда, вращая его против часовой стрелки, и извлеките наконечник зонда из корпуса зонда.



Протяните чистящую нить сквозь один из каналов наконечника зонда по направлению от основания к кончику.



Вытяните нить из канала наконечника зонда. При необходимости повторите процедуру для каждого из каналов.



Для эффективной чистки канала большого диаметра рекомендуется сложить чистящую нить вдвое.



Для доступа к каналу большого диаметра необходимо извлечь уплотнитель из наконечника зонда. Для этого можно воспользоваться булавкой. После чистки установите уплотнитель на место.



Вставьте наконечник зонда в зонд и завинтите фиксатор.



НЕ ПЫТАЙТЕСЬ очистить наконечник зонда, когда он находится в корпусе зонда.

Вставляйте чистящую нить или проволоку по направлению от основания наконечника зонда к кончику, чтобы вытолкнуть серу/грязь. Это также оберегает уплотнитель от повреждения. Не пользуйтесь инструментами при привинчивании наконечника зонда!



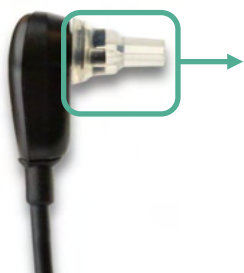
Подробную информацию о чистке зонда можно найти в дополнительном информационном руководстве по устройству Sera™.



6.5 Чистка SnapPROBE™

Ушные вкладыши для SnapPROBE™ предназначены для поддержания расстояния между чувствительными компонентами зонда и слуховым проходом младенца. Удлиненная форма обычно собирает много ушной серы, которая утилизируется вместе с ушным вкладышем после его использования, тем самым сокращая частоту замены фильтров в зонде. Важно, чтобы наконечник зонда был чистым и не содержал серу или другое загрязнение перед обследованием. Сера или загрязнение зонда могут привести к неправильному предъявлению стимула или регистрации результатов. Поэтому перед каждым измерением следует проводить визуальный осмотр зонда и его фильтров.

Если присутствуют какие-либо следы ушной серы, соринки или подобных частиц, фильтры зонда необходимо заменить.



Снимите ушной вкладыш с зонда, чтобы получить доступ к трем фильтрам SnapPROBE™.



Фильтры можно удалить с помощью инструмента для замены фильтров из комплекта для замены фильтров.



Используйте пустой слот комплекта для замены фильтров, чтобы извлечь фильтр из зонда.



Вставьте новый фильтр, имеющийся в инструменте, в пустой слот для фильтра. Немедленно утилизируйте старый фильтр, чтобы не перепутать его с новыми сменными фильтрами.



6.6 Принадлежности/запасные части

Некоторые компоненты многоразового использования подвержены износу с течением времени. Мы рекомендуем вам иметь в своем распоряжении эти запасные части (в зависимости от конфигурации вашего прибора Sera™).

6.7 Ремонт

Interacoustics несет ответственность за правомерность маркировки CE, а также за безопасность, надежность и производительность оборудования при соблюдении следующих условий:

1. сборка, подключение дополнительных принадлежностей, перенастройка, модификация или ремонт производятся уполномоченными специалистами,
2. выполняется ежегодное сервисное обслуживание,
3. электрическое оснащение помещения удовлетворяет соответствующим требованиям,
4. оборудование используется обученным персоналом в соответствии с документацией, предоставляемой компанией Interacoustics.

Клиенту следует обращаться к местному дистрибьютору за информацией о возможностях сервисного обслуживания и ремонта, включая обслуживание и ремонт на месте. Важно, чтобы клиент (с помощью местного дистрибьютора) заполнял **RETURN REPORT (УВЕДОМЛЕНИЕ О ВОЗВРАТЕ ИЗДЕЛИЯ)** каждый раз при отправке компонента/изделия на обслуживание или ремонт в компанию Interacoustics.

6.8 Гарантия

Interacoustics гарантирует, что:

- При нормальном использовании и обслуживании устройство Sera™ не будет иметь материальных и конструктивных дефектов в течение 24 месяцев с момента его поставки компанией Interacoustics первому покупателю.
- При нормальном использовании и обслуживании принадлежности не будут иметь материальных и конструктивных дефектов в течение девяноста (90) дней с момента их поставки компанией Interacoustics первому покупателю.

При возникновении необходимости обслуживания любого из продуктов в течение гарантийного периода покупатель должен обратиться непосредственно в местный сервисный центр Interacoustics для определения необходимого объема ремонта. Ремонт или замена продукта осуществляются за счет Interacoustics, в соответствии с условиями данной гарантии. Нуждающийся в обслуживании продукт следует вернуть своевременно, надлежаще упакованным и с предоплатой почтовых расходов. Покупатель принимает на себя риск утраты или повреждения продукта в процессе его пересылки в Interacoustics.

Предполагаемый срок службы прибора составляет 7 лет. Ожидаемый срок службы прилагаемых зондов и преобразователей – 3 года.

Ни при каких обстоятельствах Interacoustics не несет ответственность за любой побочный или косвенный ущерб, связанный с приобретением или использованием любого продукта Interacoustics.



Вышесказанное относится исключительно к первичному покупателю. Настоящая гарантия не распространяется на любого последующего покупателя или владельца данного продукта. Кроме того, настоящая гарантия недействительна, а Interacoustics не несет ответственность в случае любого ущерба, связанного с приобретением или использованием любого продукта Interacoustics в следующих случаях:

- ремонт продукта кем бы то ни было, кроме авторизованного сервисного представителя Interacoustics;
- переделка продукта, которая, по мнению Interacoustics, влияет на его стабильность и надежность;
- неправильное или небрежное использование продукта, его физическое повреждение, а также изменение, стирание или иное удаление серийного номера продукта или номера партии;
- неправильное содержание и техническое обслуживание продукта, а также его использование не в соответствии с инструкциями, разработанными Interacoustics.



Настоящая гарантия замещает все другие прямые, косвенные и подразумеваемые гарантии, а также все другие обязательства Interacoustics. Компания Interacoustics не передает, прямо или косвенно, никому из представителей или иных лиц право принятия на себя ответственности за связанные с продажей продукции Interacoustics последствия.

INTERACOUSTICS ОТКАЗЫВАЕТСЯ ОТ ВСЕХ ИНЫХ ПРЯМЫХ ИЛИ КОСВЕННЫХ ГАРАНТИЙ, ВКЛЮЧАЯ ЛЮБУЮ ГАРАНТИЮ ТОВАРНОЙ ПРИГОДНОСТИ ИЛИ ГАРАНТИЮ ПРИГОДНОСТИ ДЛЯ СПЕЦИАЛЬНЫХ НАМЕРЕНИЙ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ТОВАРА.



7 Общие технические характеристики

7.1 Прибор Sera™ – Технические характеристики

 Медицинский знак CE	Маркировка CE вместе с символом MD указывает на то, что продукция компании Interacoustics A/S отвечает требованиям Регламента ЕС 2017/745 о медицинских изделиях. Качество системы было утверждено Институтом стандартов и безопасности Германии (TUV) – № 0123.	
Стандарты	Безопасность:	IEC 60601-1: 2012, с автономным питанием, детали типа BF, находящиеся в непосредственном контакте с пациентом
	ЭМС:	IEC 60601-1-2: 2014+AMD1:2020 IEC 60601-2-40: 2016
	Калибровка:	ISO 389-2: 1994 ISO 389-6: 2007
	Тестовый сигнал:	IEC 60645-3: 2007
	ОАЭ:	IEC 60645-6 2022, тип 2
	КСВП:	IEC 60645-7 2009, тип 2
Док-станция	Безопасность: Питание: Напряжение и частота электросети: Выход:	IEC 60601-1: 2012, класс II UES12LCP-050160SPA Поз. номер 8515473 100 – 240 В переменного тока, 50/60 Гц, 400 мА 5,0 В постоянного тока, максимум 1,6 А
Условия эксплуатации 	Температура: Относительная влажность: Атмосферное давление: Время загрузки: Время прогрева:	5 – 40 °C, + 41 °F... + 104 °F 15 – 93 % (без конденсации) 98 кПа – 104 кПа < 5 сек Ноль
Условия транспортировки и хранения	Температура длительного хранения (транспортировка, хранение и т.п.): Температура кратковременной транспортировки (перевозка между использованием): Хранение и транспортировка. Влажность:	0°C – 50°C, - 4°F... + 122°F -25 – 70°C, - 13°F... + 158°F Мах 93% % (без конденсации)
Рейтинг высоты	Макс. Рабочая высота	2000 м над уровнем моря
Маркировка IP02	IP-маркировка является маркировкой степени защиты. Маркировка определяет защиту, обеспечиваемую от попадания частиц и жидкостей. Этот инструмент имеет различные IP маркировки со следующим значением:	




IP20	IP02 Чтобы защитить прибор от дождя и воды всегда используйте сумку для переноски во время транспортировки. IP20 Эта маркировка, содержащаяся на деталях прибора означает, что части не защищены от воды ПРИМЕЧАНИЕ: Зарядное устройство, блок питания и подставка не должны использоваться в условиях домашнего здравоохранения.
-------------	---


Общие характеристики		
Габариты Sera™		15,8 x 8,3 x 1,9 см / 6.2 x 6.2 x 0.7 дюйма
Вес Sera™		265 г / 0.5 фунта
Пользовательский интерфейс:		Резистивный сенсорный экран
Размер дисплея:		9,5 x 5,6 см, цветной, разрешение 272 x 480
Интерфейс данных:		Беспроводные Диапазон частот: 2402 – 2480 МГц Типы модуляции: GFSK, π/4-DQPSK и 8DPSK Излучаемая мощность: До +12 дБм
Информационные сигналы:		Встроенный динамик
Установка языка:		английский, немецкий, испанский, французский, итальянский, португальский, голландский, польский, финский, румынский, русский, китайский, корейский, турецкий, норвежский, японский, казахский, чешский, шведский и украинский.
Аккумулятор:	Тип:	Li-ion аккумулятор 44794; Емкость: 3,7 В/3850 мАч
	Ожидаемый срок службы:	В зависимости от использования – как правило, более 3 лет
Память:		1 ГБ (макс. 250 пациентов, по 50 тестов на каждого)
Разъем:		12-контактный разъем Omnetics
Вес предусилителя		85 г / 0.19 фунта
Габариты предусилителя		8,5 x 0,5 x 2,5 см / 3.4 x 0.2 x 0.9 дюйма

Принтер		
Термопринтер (опционально)	Тип:	HM-E200
	Подключение:	Беспроводная связь
	Аккумулятор:	Перезаряжаемый литий-полимерный аккумулятор, 7,4 В пост. тока, 1300 мАч
	Зарядное устройство:	100–240 В пост. тока, ~50/60 Гц, 1,0 А
	Вес:	234 г/8,3 унции
	Бумага:	Термобумага Термоэтикетки (103 на рулон)
	Ширина бумаги:	58 мм (ширина) для термопринтера 56 мм x 60 мм (ширина x длина) для принтера этикеток
	Время печати:	Макс. 100 мм/с. Время печати зависит от размера используемого протокола.




ABRIS		
Предусилитель	Одноканальный:	3 электрода, 51 см, 20''
	Усиление:	72 дБ
	Частотная характеристика:	0,5 - 5000 Гц
	Шум:	<25 нВ/√Гц
	Коэффициент синфазного ослабления:	> 100 дБ при 100 Гц
	Частота дискретизации:	22,05 кГц
	Макс. входное напряжение смещения:	2,5 В
	Входное сопротивление:	10 МОм/ 250 пФ
	Питание:	Изолированный источник питания
Измерение электрического сопротивления	Частота измерения:	33 Гц
	Форма волны:	Прямоугольная
	Ток измерения:	11,25 мкА
	Диапазон:	0,5 кОм – 50 кОм ± 10 %
Стимул	Стимулы:	CE-Chirp® (200 Гц – 11 кГц), щелчок (200 Гц – 11 кГц)
	Частота стимула:	90 Гц
	Датчики: (калиброванные в соответствии со стандартами)	Вставной наушник IP30 ABR IP30 EarCup Зонд OWA SnapPROBE™
	Каналы:	2
	Уровень:	25, 30, 35, 40, 45 дБ нПС
	Полоса частот:	22,05 кГц
Запись	Время анализа:	3 минуты
	Аналого-цифровое разрешение:	24 разряда
	Система отклонения артефактов:	Уровень отклонения (Peak, Min RMS, Max RMS) и клипирование (Насыщение)
Дисплей		Преобразователь, индикаторы результатов теста, Панели результатов тестирования, символы результатов (пройдено / отложено / не выполнено), время теста, искажение, импедансы электродов.
Точность измерения	Алгоритмическая чувствительность (протокол по умолчанию):	≥ 99.99 %  Для получения дополнительной информации о Чувствительности и Специфичности, см. Руководство с дополнительной информацией к Sera™.



ДРОАЕ		
Стимул	Диапазон частот:	от 1500 до 6000 Гц
	Номинальная чувствительность:	f2
	отношение f2/f1:	1.22
	Уровень:	50 – 65 дБ УЗД
	Датчик:	Автоматическая детекция и автоматическая калибровка SnapPROBE™ Сменный наконечник зонда Автоматическая детекция зонда OWA, автоматическая калибровка Заменяемый кончик зонда
	Допуск стимула:	7 дБ
Запись	Время анализа:	60 секунд
	Аналого-цифровое разрешение:	Разрешение 24 бит, 5,38 Гц
	Система отклонения искажений (шума):	30 дБ SPL
	Критерий SNR:	Зафиксирован на 6 дБ
	Остаточный шум:	Среднее измерение RMS в области частоты DP-bin (26 bins при частоте < 2500 Гц и 60 bins ≥ 2500 Гц).
	Давление тестирования:	Окружающей среды
Дисплей		Панели результатов тестирования, символы результатов (пройдено / отложено / не выполнено), время теста, искажение.
Точность измерения:	Алгоритмическая чувствительность (протокол по умолчанию):	≥ 99.6 %  Для получения дополнительной информации о доступных протоколах, их настройках, чувствительности и специфичности обратитесь к Дополнительному руководству Sera™.

В приборе Sera™ с ОАЭПИ используется усовершенствованный метод контроля уровня стимула, точнее выдерживающий указанную интенсивность во всем диапазоне размеров наружного слухового прохода – от младенцев до взрослых. Стандарт IEC 60645-6 в настоящее время распространяется только на уши взрослых людей. Поэтому, предлагая потребителю продукт, обеспечивающий более точные уровни стимулов для широкого диапазона объемов слуховых проходов (в частности, младенцев), мы решили использовать более полную процедуру калибровки для ОАЭПИ, которая выходит за рамки стандарта IEC 60645-6 для некоторых протоколов. Все протоколы, в название которых входит "IEC", используют метод калибровки, указанный в стандартах IEC.



ТЕОАЕ		
Стимул	Диапазон частот:	от 1500 до 4000 Гц
	Тип стимула:	Нелинейный (в соответствии с IEC 60645-6: 2009)
	Уровень:	60 – 83 дБ пЭУЗД, калибровка от пика до пика, управляемая АРУ
	Допуск стимула:	2 дБ
	Частота клика:	71 / секунду
	Датчик:	Автоматическая детекция и автоматическая калибровка SnapPROBE™ Сменный наконечник зонда Автоматическая детекция зонда OWA, автоматическая калибровка Заменяемый кончик зонда
Запись	Время анализа:	60 секунд
	Окно записи:	2,5 - 14,1 мс
	Аналого-цифровое разрешение:	24 разряда
	Система отклонения искажений (шума):	55 дБ SPL
	Критерий SNR:	Зафиксирован на 4 дБ
	Остаточный шум:	Среднеквадратическое значение для каждой октавной полосы, основанное на Байесовской взвешенной средней для заданного временного окна ОАЭ.
Точность измерения:	Алгоритмическая чувствительность (протокол по умолчанию):	≥ 99.6 %  Для получения дополнительной информации о доступных протоколах, их настройках, чувствительности и специфичности обратитесь к Дополнительному руководству Sera™.
Дисплей		Панели результатов тестирования, символы результатов (пройдено / отложено / не выполнено), время теста, искажение.



7.2 Описание разъемов входа/выхода

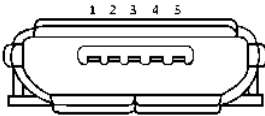
Sera™ Коннектор ABR/OAE для зонда, предусилитель

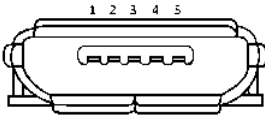
Контакт	Описание
1	CH1 выход
2	CH1 заземление
3	DGND (цифровое заземление)
4	Земля А / Земля микрофона
5	Микрофон – вход / аналоговый сбалансированный вход
6	Микрофон + вход / аналоговый сбалансированный вход
7	Питание +3/+5V
8	CH2 выход
9	CH2 заземление
10	I2C CLK
11	I2C данные
12	I2C прерывание

Предусилитель, зонд, коннектор датчика

Описание
CH1 выход
CH1 заземление
DGND (цифровое заземление)
Земля А / Земля микрофона
Микрофон – вход / аналоговый сбалансированный вход
Микрофон + вход / аналоговый сбалансированный вход
Питание +3/+5V
CH2 выход
CH2 заземление
I2C CLK
I2C данные
I2C прерывание

Вход/выход данных	
Микро-кабель USB Тип А-В	USB-порт для обеспечения связи

КОННЕКТОР ПОДСТАВКИ СЕТЕВОЙ	РАЗЪЕМ
	 <p>МИКРО-USB 5 В/1,6 А</p>

РАЗЪЕМ SERA™		МИКРО-USB (ВХОД)	
	1		1. +5 В пост. тока 2. Не использ. 3. Не использ. 4. Не использ. 5. Земля

Калибровочные характеристики

Точность	
ABRIS	±2 дБ для всех типов стимула

DPOAE	±1,5 дБ для 1000–4000 Гц и ±3 дБ для частот вне этого диапазона
TEOAE	±2 дБ для щелчков стимулов



7.3 Контрольные значения калибровки для стимула CE-Chirp®

Калибровка стимулов от зонда и вкладыша выполняется по значениям SPL с помощью куплера, изготовленного по стандарту IEC 60318-4.

Датчик	реRETSPL [дБ отн. 20 мкПа]
RadioEar IP30 с ушными вкладышами	31,5 дБ SPL
RadioEar IP30 с EarCups	58,5 дБ SPL
Зонд OWA	35 дБ SPL
SnapPROBE™	34,1 дБ SPL

Эталонные значения для стимула CE-Chirp® – стандартные значения Interacoustics.

7.4 Контрольные значения калибровки для щелчкового стимула

Калибровка стимулов от зонда и вкладыша выполняется по значениям SPL с помощью куплера, изготовленного по стандарту IEC 60318-4.

Датчик	реRETSPL [дБ отн. 20 мкПа]
RadioEar IP30 с ушными вкладышами	35 дБ SPL
RadioEar IP30 с EarCups	61,5 дБ SPL
Зонд OWA	33,5 дБ SPL
SnapPROBE™	37,4 дБ SPL

7.5 Типы камер сопряжения, используемых для калибровки

ABRIS:

Стимулы зонда и внутриушных телефонов калиброваны в величинах УЗД с помощью имитатора уха, согласно стандарту IEC 60318-4.

ДРОАЕ (ОАЭПИ):

Стимулы зонда L1 и L2 калиброваны отдельно в величинах УЗД с помощью имитатора уха IEC 711, согласно стандарту IEC 60318-4.

ТЕОАЕ (ЗВОАЭ):

Стимулы зонда калиброваны в величинах пэУЗД с помощью имитатора уха IEC 711, согласно стандарту IEC 60318-4.

7.6 Общая информация о технических характеристиках

Interacoustics непрерывно работает над усовершенствованием своей продукции и ее характеристик, поэтому приведенные выше характеристики могут быть изменены без дополнительного уведомления. Производительность прибора и его соответствие техническим характеристикам гарантируются лишь при условии проведения технического обслуживания не реже одного раза в год. Обслуживание должно производиться техническим центром, уполномоченным Interacoustics.



Interacoustics предоставляет графики и руководства по обслуживанию в распоряжение уполномоченных сервисных компаний.

Запросы о представительствах компании и ее продукции можно направлять по адресу:

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Denmark

Tel.: +45 6371 3555

E-mail: info@interacoustics.com

Web: www.interacoustics.com

7.7 Приложение А: Стимул

В некоторых протоколах Автоматических КСВП используется стимул, отличный от указанного в стандарте IEC 60645-3.. Данный стимул CE-Chirp® имеет отклик частоты линейной магнитуды как стимул Click, указанный в стандарте. Однако, он сконструирован как сумма косинусоидных функций в частотной области. Частоты косинусов кратны частоте повторения стимула. При равной интенсивности для каждой частоты для достижения отклика частоты линейной магнитуды. Однако, фаза косинусоидных компонентов откладывается в соответствии с кохлеарной задержкой соответствующей частоты, чтобы достичь более эффективной конструкции стимула. Диапазон частоты стимула – от 200 Гц до 11 кГц.



7.8 Приложение В: Электромагнитная совместимость (ЭМС)

Это оборудование подходит для больничных и клинических условий, за исключением работы вблизи -активного ВЧ хирургического оборудования и РЧ-экранированных- комнат систем для магнитно-резонансной томографии, где интенсивность электромагнитных помех высока.

ПРИМЕЧАНИЕ КРИТИЧЕСКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ для данного прибора определены производителем как: Данное оборудование не имеет **КРИТИЧЕСКИХ ПОКАЗАТЕЛЕЙ**. Отсутствие или потеря **КРИТИЧЕСКИХ ПОКАЗАТЕЛЕЙ** не может привести к какой-либо недопустимой непосредственной опасности.

Окончательный диагноз должен всегда основываться на клинических знаниях.

Следует избегать использования прибора рядом с другим оборудованием, поскольку это может привести к неправильной работе. Если такая установка необходима, то следует наблюдать за прибором и другим оборудованием, чтобы убедиться, что они работают нормально.

Использование принадлежностей и кабелей, отличных от указанных или предоставленных производителем данного оборудования, может привести к увеличению уровня электромагнитных излучений или снижению электромагнитной устойчивости данного оборудования и к неправильной его работе. Перечень принадлежностей и кабелей см. в данном разделе.

Портативное радиочастотное оборудование связи (включая периферийные устройства, такие как антенные кабели и внешние антенны) следует использовать не ближе, чем на расстоянии 30 см (12 дюймов) от любой части этого прибора, включая кабели, указанные производителем. В противном случае может наблюдаться ухудшение работы этого оборудования.

Данный прибор соответствует стандарту МЭК60601-1-2:2014+AMD1:2020, класс излучения В, группа 1.

ПРИМЕЧАНИЕ Отклонения от допустимых стандартов и разрешенного использования отсутствуют.

ПРИМЕЧАНИЕ Все необходимые инструкции по обслуживанию соответствуют ЭМС и представлены в разделе по общему обслуживанию этой инструкции. Дальнейшие меры не являются необходимыми. Для обеспечения соответствия требованиям по ЭМС согласно МЭК 60601-1-2, очень важно использовать только следующие принадлежности:

Деталь	Производитель	Модель
Предусилитель	Interacoustics	-
Зонд OWA	RadioEar	-
Зонд с защелкой	RadioEar	-
IP30 50 Ом стерео ID телефон	RadioEar	IP30
IP30 50 Ом EarCup стерео ID гарнитура	RadioEar	IP30

Любое лицо, выполняющее подключение дополнительного оборудования, несет ответственность за проверку соответствия системы стандарту МЭК 60601-1-2.

Соответствие требованиям ЭМС согласно МЭК 60601-1-2 гарантировано при использовании типов кабелей и длин кабелей, указанных ниже:

Описание	Длина (метры)	Экранированный (да/нет)
Электропитание	1,5	Н
Беспроводное зарядное устройство / подставка	-	-
Аудиометрические втулочные телефоны (IP30)	0,25	Да
Ушные зонды (OWA/защелка)	0,50	Частично
Предусилитель	1,15	Частично
Электродные кабели	0,51	Н



Использование аксессуаров, датчиков и кабелей с медицинским оборудованием/системой, отличной от данного оборудования может привести к увеличению излучения или снижению устойчивости медицинского оборудования/системы.


Руководство и декларация изготовителя. Электромагнитное излучение		
<i>Прибор (Sera™) предназначен для эксплуатации в указанной ниже электромагнитной среде. Покупатель или пользователь прибора должен убедиться, что устройство используется в соответствующей среде.</i>		
Испытание на излучения	Соответствие	Электромагнитная среда: руководство
РЧ-излучение CISPR 11	Группа 1	<i>Прибор</i> использует РЧ-энергию только для внутренних функций. Поэтому его радиочастотное излучение очень низкое и вряд ли может вызвать какие-либо помехи в близко расположенном электронном оборудовании.
РЧ-излучение CISPR 11	Класс В	<i>Прибор</i> подходит для эксплуатации во всех коммерческих, промышленных, офисных и жилых помещениях
Гармонические излучения IEC 61000-3-2	Не применимо	
Колебания напряжения/ мерцание IEC 61000-3-3	Не применимо	

Рекомендованный пространственный разнос между портативным и мобильным радиокоммуникационным оборудованием и прибором.			
<i>Прибор (Sera™) предназначен для эксплуатации в электромагнитной среде, в котором излучаемые РЧ-помехи контролируются. Покупатель или пользователь прибора может воспрепятствовать электромагнитным помехам, поддерживая минимальное расстояние между портативным и мобильным радиокоммуникационным оборудованием (передатчиками) и прибором, согласно рекомендуемое ниже, в соответствии с максимальной выходной мощностью коммуникационного оборудования.</i>			
Расчетная максимальная выходная мощность передатчика [Вт]	Пространственный разнос в соответствии с частотой передатчика [м]		
	150 кГц–80 МГц $d = 1,17\sqrt{P}$	80 МГц–800 МГц $d = 1,17\sqrt{P}$	800 МГц–2,7 ГГц $d = 2,23\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30
Для передатчиков, номинальная максимальная мощность которых не указана в приведенной выше таблице, рекомендуемое расстояние d в метрах (м) может быть примерно рассчитано по формуле, действительной для частоты передатчика, где P — заданная производителем номинальная максимальная выходная мощность передатчика в ватт (Вт).			
Примечание 1. При 80 МГц и 800 МГц применяется более высокий диапазон частот.			
Примечание 2. В некоторых случаях данные рекомендации могут быть неприменимы. На распространение электромагнитных волн влияют поглощение и отражение от конструкций, предметов и людей.			



Руководство и декларация производителя. Электромагнитная помехоустойчивость			
Прибор (Sera™) предназначен для эксплуатации в указанной ниже электромагнитной среде. Покупатель или пользователь прибора должен убедиться, что устройство используется в соответствующей среде.			
Испытания на устойчивость	Испытательный уровень IEC 60601	Соответствие	Электромагнитная среда: руководство
Электростатический разряд (ESD) IEC 61000-4-2	+8 кВ, контакт +15 кВ, воздух	+8 кВ, контакт +15 кВ, воздух	Полы должны иметь покрытие из дерева, бетона или керамической плитки. Если полы покрыты синтетическим материалом, относительная влажность должна быть выше 30 %.
Невосприимчивость к полям в ближней зоне от радиокommunikационного оборудования IEC 61000-4-3	Дискр. частота 385–5785 МГц Уровни и модуляция определены в таблице 9	Согласно определению в таблице 9	Не следует использовать радиокommunikационное оборудование вблизи каких-либо частей прибора .
Кратковременное перенапряжение/импульсы напряжения IEC 61000-4-4	+2 кВ для сети электропитания +1 кВ для сети линий входа/выхода	Не применимо +1 кВ для сети линий входа/выхода	Качество электропитания в сети должно соответствовать типичной коммерческой или жилой среде.
Скачок напряжения IEC 61000-4-5	+1 кВ междуфазно +2 кВ от провода на землю	Не применимо	Качество электропитания в сети должно соответствовать типичной коммерческой или жилой среде.
Падение напряжения, кратковременное прерывание энергоснабжения и колебания напряжения в линиях энергоснабжения IEC 61000-4-11	0 % <i>U_T</i> (провалы на 100 % от <i>U_T</i>) для 0,5 цикла, при 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 и 315° 0 % <i>U_T</i> (провалы на 100 % от <i>U_T</i>) для 1 цикла 40 % <i>U_T</i> (провалы на 60 % от <i>U_T</i>) для 5 циклов 70% <i>U_T</i> (провалы на 30% от <i>U_T</i>) для 25 циклов 0% <i>U_T</i> (провалы на 100% от <i>U_T</i>) для 250 циклов	Не применимо	Качество электропитания в сети должно соответствовать типичной коммерческой или жилой среде. Если пользователю необходимо работать с прибором непрерывно при перебоих в подаче энергоснабжения, рекомендуется подключать электропитание к прибору от бесперебойного источника или его батареи.
Частота питающей сети (50/60 Гц) IEC 61000-4-8	30 А/м	30 А/м	Магнитные поля промышленной частоты должны быть на уровне, характерном для типичного местоположения в типичной коммерческой или жилой среде.
Излучаемые поля в непосредственной близости – испытания на устойчивость IEC 61000-4-39	9 кГц–13,56 МГц. Частота, уровень и модуляция, определенные в AMD 1: 2020, таблица 11	Согласно определению в таблице 11 AMD 1: 2020	Если прибор содержит компоненты или схемы, чувствительные к магнитному полю, то магнитные поля вблизи не должны превышать контрольные уровни, указанные в таблице 11.
Примечание. <i>U_T</i> — это напряжение в сети переменного тока перед применением уровней испытаний.			



Руководство и декларация производителя. Электромагнитная помехоустойчивость			
Прибор (Sera™) предназначен для эксплуатации в указанной ниже электромагнитной среде. Покупатель или пользователь прибора должен убедиться, что устройство используется в соответствующей среде.			
Испытания на устойчивость	Испытательный уровень IEC/EN 60601	Уровень соответствия	Электромагнитная среда: руководство
Проводимые РЧ IEC/EN 61000-4-6	Среднеквадратическое напряжение 3 В 150 кГц–80 МГц Среднеквадратическое напряжение 6 В В диапазонах ISM (и радилюбительских диапазонах для домашнего здравоохранения).	Среднеквадратическое напряжение 3 В Среднеквадратическое напряжение 6 В	Портативное и мобильное радиокommunikационное оборудование должно использоваться при таком пространственном разнесении с любыми частями прибора , включая кабели, которое соответствует рекомендованному, рассчитанному по уравнению, соответствующему частоте передатчика. Рекомендованный пространственный разнос: $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
Излучаемые РЧ IEC/EN 61000-4-3	3 В/м 80 МГц–2,7 ГГц 10 В/м 80 МГц–2,7 ГГц Только для домашнего здравоохранения	3 В/м 10 В/м (если используется в домашнем здравоохранении)	$d = \frac{3,5}{V/m} \sqrt{P} \quad 80 \text{ МГц}–800 \text{ МГц}$ $d = \frac{7}{V/m} \sqrt{P} \quad 800 \text{ МГц}–2,7 \text{ ГГц}$ где P — заданная производителем номинальная максимальная выходная мощность радиопередатчика в ватт (Вт), а d — рекомендованное расстояние в метрах (м). Напряженность поля, полученная в результате замера в месте нахождения а постоянных радиопередатчиков ^а , должна находиться в любом диапазоне частот b ниже уровня совместимости ^б . Помехи могут возникать вблизи приборов, помеченных следующим символом: 
ПРИМЕЧАНИЕ 1. При 80 МГц и 800 МГц применяется более высокий диапазон частот.			
ПРИМЕЧАНИЕ 2. В некоторых ситуациях данные рекомендации могут быть неприменимы. На распространение электромагнитных волн влияют поглощение и отражение от конструкций, предметов и людей.			
^а) Напряженность поля от постоянных передатчиков, таких как базовые станции мобильной связи, беспроводные и радиотелефоны, средства наземной радиосвязи с подвижными объектами, любительские радиопередатчики, радиопередатчики в диапазонах AM и FM, не может быть теоретически точно рассчитана. Для оценки электромагнитной среды с постоянными передатчиками радиочастотных волн необходимо провести местное электромагнитное исследование. Если измеренная сила поля в месте применения прибора не соответствует допустимому уровню радиочастот, то за работой прибора необходимо следить, чтобы удостовериться в нормальной работе устройства. В случае ошибок в работе может потребоваться принятие дополнительных мер, например, изменение поворота или перемещение прибора . ^б) В диапазоне частот от 150 кГц до 80 МГц напряженность поля не должна превышать 3 В/м.			



8 Часто задаваемые вопросы/устранение неполадок



Если вы не нашли ответа на свой вопрос в разделе поиска и устранения неисправностей, обратитесь к разделу дополнительной информации по Sera™.

Проблема	Объяснение	Решение
Устройство сообщает, что датчик не подключен, в то время как он подключен.	Когда батарея в устройстве Sera™ почти разряжена, она отключает питание датчика.	Зарядите аккумулятор Sera™
	Кабель датчика не полностью вставлен в разъем.	Отсоедините и снова присоедините датчик, убедившись, что он надежно прикреплен к разъему.
Sera™ показывает на экране код ошибки.	Несмотря на то, что Sera™ проходит тщательную проверку, могла возникнуть неизвестная проблема с прошивкой.	После появления кода ошибки прошивки рекомендуется выключить и снова включить Sera™. Если проблема сохраняется, компания Interacoustics будет очень признательна, если вы сообщите о ней и о ситуации, вызвавшей ее возникновение.
Сообщение «Reconnect Electrode» (Подсоедините электрод повторно) во время автоматического тестирования ABR.	Электрод не соприкасается с кожей.	Снова приложите электрод к подготовленному участку кожи.
Сообщение «Check Cables» (Проверьте кабели) при автоматической проверке ABR.	Возможно, плохой контакт электродов.	Проверьте контакт электрода с кожей.
Сообщение «Mains noise» (Помехи от сети) во время тестирования ABR.	В окружающей среде присутствует помеха от сети (50 Гц).	Удайтесь от текущей тестовой среды, в которой присутствуют помехи от электросети.
Сообщение «Too Noisy» (Слишком шумно) во время теста OAE.	Во время проведения теста OAE присутствует сильный акустический шум.	Успокойте ребенка или окружающих.



Проблема	Объяснение	Решение
Сообщение «Out of ear» (Вне уха) во время теста ОАЕ.	Датчик выходит из уха или полностью выпал.	Рекомендуется остановить тест и начать его заново, поскольку повторная установка датчика в ухо требует новой калибровки внутриушной системы перед тестированием.
Сообщение «Off Levels» (Вне уровней) во время теста ОАЕ.	Датчик выходит из уха ребенка или его расположение иным образом изменилось во время теста, так что уровень стимулов выходит за пределы допустимого диапазона.	Проверьте плотность прилегания датчика к уху ребенка. Может потребоваться прервать тест и начать его заново после закрепления датчика в ушном канале ребенка.
Сенсорный экран не реагирует на прикосновения.	Программное обеспечение зависло в процессе.	Удерживайте кнопку питания Sera™ в течение 10 секунд, чтобы принудительно отключить питание, а затем перезагрузите систему.
Аккумулятор Sera™ не заряжается, когда устройство находится в подставке.	Плохое подключение к источнику питания; неправильный источник питания.	Убедитесь, что используется правильный источник питания для Sera™ и он правильно подключен.
Сообщение «Out of ear» (Вне уха) во время теста ОАЕ.	Датчик выходит из уха или полностью выпал.	Рекомендуется остановить тест и начать его заново, поскольку повторная установка датчика в ухо требует новой калибровки внутриушной системы перед тестированием.

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.