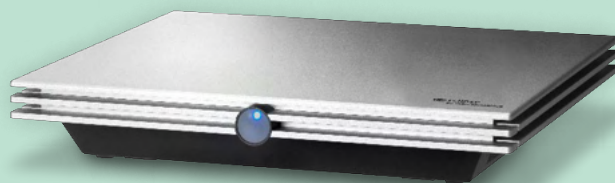


Science **made** smarter



Navodila za uporabo – SL

# Eclipse



D-0137261-C-2025/01

**Avtorske pravice® Interacoustics A/S:** Vse pravice pridržane. Informacije v tem dokumentu so lastništvo družbe Interacoustics A/S. Informacije v tem dokumentu se lahko spremenijo brez predhodnega obvestila. Nobenega dela tega dokumenta ni dovoljeno reproducirati ali prenašati v kakršni koli obliki ali na kakršen koli način brez predhodnega pisnega dovoljenja družbe Interacoustics A/S.

# Kazalo

<b>1</b>	<b>Uvod</b>	<b>1</b>
1.1	O priročniku	1
1.2	Predvideni namen	2
1.3	Indikacije za uporabo	2
1.4	Kontraindikacije	2
1.5	Populacija bolnikov	3
1.6	Predvideni uporabnik	3
1.7	Klinične prednosti	3
1.8	Opis izdelka	3
1.9	Opozorila	5
1.10	Okvara	7
1.11	Odstranjevanje izdelka	7
<b>2</b>	<b>Odstranjevanje iz embalaže in namestitev</b>	<b>8</b>
2.1	Odstranjevanje iz embalaže in pregled	8
2.2	Oznake	9
2.3	Namestitev strojne opreme	10
2.3.1	Ozemljitev postelje oz. stola bolnika	11
2.3.2	Zadnja plošča Eclipse	12
2.3.3	Sprednja plošča Eclipse	12
2.3.4	Gumbi predojačevalnika	13
2.4	Namestitev programske opreme	13
2.4.1	Kaj morate vedeti, preden začnete z namestitvijo	13
2.4.2	Minimalne zahteve za osebni računalnik	13
2.4.3	Kaj boste potrebovali	14
2.4.4	Namestitev programske opreme	14
2.4.5	Namestitev gonilnikov	14
2.4.6	Obnovitev tovarniško privzetih nastavitvev v programski opremi	15
2.4.7	Namestitev jezikovnega paketa	15
2.5	Bralna postaja	16
2.6	Licenca	16
2.6.1	Serijska številka sistema Eclipse	16
2.6.2	Serijska številka DSP in licenčni ključ	16
2.7	Zagon iz podatkovne zbirke OtoAccess® Database	17
2.7.1	Nastavitev modula v podatkovni zbirki OtoAccess® Database	17
2.8	Zagon iz Noah (samo programska paketa ASSR ali IA OAE)	18
<b>3</b>	<b>Navodila za upravljanje EP15/EP25</b>	<b>19</b>
3.1	Zavihek snemanja	20
3.1.1	Elementi glavnega menija	20
3.1.2	Electronic help (Elektronska pomoč)	21
3.1.3	Viewing historic sessions (Pregled preteklih sej)	21
3.1.4	Protocol selection (Izbira protokola)	21
3.1.5	Temporary setup (Začasna postavitvev)	21
3.1.6	Rearrange curves (Prerazporedi krivulje)	21
3.1.7	Group waveforms (Združi valovne oblike)	21
3.1.8	Reporting (Poročanje)	21
3.1.9	Printing (Tiskanje)	22
3.1.10	Display A-B curves (Prikaži krivulje A-B)	22
3.1.11	Display contra curve (Prikaži kontra krivuljo)	22
3.1.12	Talk forward (Govor bolniku)	22
3.1.13	Single curve display (Prikaz enojne krivulje)	22
3.1.14	Split screen display (Prikaz razdeljenega zaslona)	23
3.1.15	Save & New (Shrani in novo)	23
3.1.16	Add to current session (Dodaj v trenutno sejo)	23

3.1.17	Save & Exit (Shranjevanje in izhod)	23
3.1.18	Stimulus rate selection (Izbira hitrosti dražljajev)	24
3.1.19	Frequency selection (Izbira frekvence)	24
3.1.20	Stimulus window (Okno dražljaja)	24
3.1.21	Manual stimulation window (Okno ročnih dražljajev)	24
3.1.22	Status window (Statusno okno)	24
3.1.23	Waveform reproducibility (Ponovljivost valovne oblike)	25
3.1.24	Start / Stop (Začni / Končaj)	25
3.1.25	Premor	25
3.1.26	Next intensity (Naslednja jakost)	25
3.1.27	Fmp & residual noise graph (Grafikon FMP in preostalega šuma)	25
3.1.28	Extending the number of sweeps/averages (Povečanje števila skenov/povprečja)	26
3.1.29	Raw EEG (Neobdelani EEG)	26
3.1.30	Advanced EEG (Napredni EEG)	26
3.1.31	Skrij artefakt dražljaja	27
3.1.32	Ojačenje prikaza	28
3.1.33	Okno snemanja	28
3.1.34	Izbira valovne oblike	28
3.1.35	Premikanje ene same krivulje	29
3.1.36	Prikaz diferencialne krivulje	29
3.1.37	Dodajanje opombe na valovno obliko	29
3.1.38	Zavihek urejanja	29
3.1.39	Spremljanje zavrnitev	30
3.1.40	Postavljanje oznak valovnih oblik	30
3.1.41	Brisanje oznak valovnih oblik	31
3.1.42	Suggest Waveform Markers (Predlagaj oznake valovne oblike)	31
3.1.43	Normativni podatki o dobi latence	32
3.1.44	Brisanje posameznih krivulj	32
3.1.45	Povečaj/pomanjšaj posamezne krivulje	32
3.1.46	Skirvanje posameznih krivulj	33
3.1.47	Fiksiranje posameznih krivulj / primerjava s preteklo sejo	33
3.1.48	Spajanje krivulj (ustvarjanje strnjene krivulje)	33
3.1.49	Dodajanje krivulj	34
3.1.50	Diferencialna krivulja Ipsi minus kontra (Ipsi-Contra)	34
3.1.51	Diferencialna krivulja A minus B (A-B (N))	35
3.1.52	Spreminjanje filtra prikaza	35
3.1.53	Pogoji posnete krivulje	35
3.1.54	Dodajanje komentarjev krivulji	36
3.1.55	Uporaba kazalca	36
3.1.56	Izračun razmerja med signalom in šumom (3:1)	36
3.1.57	Oznake valovnih oblik CR, RA in INC	37
3.2	Zavihek zakasnitve	38
3.2.1	Vrednosti zakasnitve	38
3.2.2	Vrednosti interlatence	38
3.2.3	Grafikon zakasnitve	39
3.2.4	Prikaz oznak od vrha do najnižje vrednosti (oznaka SN10) (samo programska oprema EPx5)	39
3.3	Windows® 10 in 11 ne zaženeteta Pomoči	40
3.4	Bližnjice na računalniku	41
3.5	Priprava bolnika pred testiranjem	42
3.5.1	Preverjanje impedance	42
3.5.2	Pretvorniki	42
3.6	Snemanje praga ABR	43
3.6.1	Namestitev elektrod	43
3.6.2	Dražljaji praga ABR	43
3.6.3	Urejanje posnetkov praga ABR	44
3.6.4	Tolmačenje in uporaba rezultatov praga ABR	44
3.7	Snemanje nevrolatence	45

3.7.1	Namestitev elektrod .....	45
3.7.2	Urejanje posnetkov nevrolatence .....	45
3.8	Snemanje eABR .....	47
3.8.1	Dva predloga namestitve elektrod eABR .....	47
3.8.2	Urejanje posnetka eABR .....	47
3.8.3	Ocena električnega praga za namestitev polževega vsadka .....	48
3.9	Snemanje ECochG .....	49
3.9.1	Namestitev elektrod ECochG .....	49
3.9.2	Urejanje posnetka ECochG .....	50
3.10	Snemanje CM .....	51
	Priprava bolnika .....	51
3.10.1	Namestitev elektrod CM .....	51
3.10.2	Dražljaj za posnetke CM .....	51
3.10.3	Primer posnetka CM .....	51
3.10.4	Razlaga rezultata CM .....	51
3.11	Snemanje AMLR .....	52
3.11.1	Primer namestitve elektrod AMLR .....	52
3.11.2	Razpoložljivi dražljaji AMLR .....	52
3.11.3	Primer posnetka AMLR .....	53
3.12	Snemanje ALR / kortikalne ERA .....	54
3.12.1	Primer namestitve elektrod za snemanje praga ALR .....	54
3.12.2	Dražljaj .....	54
3.12.3	Tolmačenje rezultata ALR .....	55
3.12.4	Ocena elektrofiziološkega praga in namestitev slušnega aparata dojenčka .....	55
3.13	Snemanje P300/MMN .....	56
3.13.1	Primer namestitve elektrod za P300/MMN .....	56
3.13.2	Razpoložljivi dražljaji P300/MMN .....	56
3.13.3	Povzetek parametrov za P300 in MMN .....	57
3.14	Testiranje zmogljivosti / povratne zanke (LBK15) .....	58
<b>4</b>	<b>Navodila za upravljanje VEMP .....</b>	<b>59</b>
4.1	Nastavitev predojačevalnika .....	60
4.2	Monitor VEMP .....	60
4.3	Oznake valovne oblike VEMP .....	60
4.4	Izračun razmerja asimetrije VEMP (partner VEMP) .....	60
4.5	VEMP scaling (Prilagajanje obsega VEMP) .....	61
4.6	Snemanje cVEMP .....	62
4.6.1	Namestitev elektrod za cVEMP .....	62
4.6.2	Dražljaj za cVEMP .....	62
4.6.3	Privzeti parametri zbiranja .....	62
4.6.4	Postopek .....	63
4.6.5	Urejanje rezultatov cVEMP .....	63
4.6.6	Primer rezultata cVEMP .....	63
4.7	Snemanje oVEMP .....	64
4.7.1	Namestitev elektrod za oVEMP .....	64
4.7.2	Dražljaj za oVEMP .....	64
4.7.3	Privzeti parametri zbiranja .....	64
4.7.4	Postopek .....	65
4.7.5	Urejanje rezultatov oVEMP .....	65
4.7.6	Primer rezultata oVEMP .....	65
<b>5</b>	<b>Aided Cortical modul .....</b>	<b>66</b>
5.1	Izvedba kortikalne meritve s slušnim pripomočkom .....	66
5.1.1	Namestitev elektrod za Kortikalno meritev s slušnim pripomočkom .....	66
5.1.2	Dražljaji za modul Kortikalna meritev s slušnim pripomočkom .....	67
5.2	Sound Field Analysis .....	67
5.3	Stanje ušes in kratice .....	69
5.4	Oznake valovnih dolžin modula za kortikalno meritev s slušnim pripomočkom .....	70

5.4.1	Poročilo .....	71
5.5	Algoritem detektorja Fmpi™ .....	71
5.6	Primer kortikalne meritve s slušnim pripomočkom .....	71
5.6.1	Povzetek parametrov za kortikalne meritve s slušnim pripomočkom .....	73
<b>6</b>	<b>Raziskovalni modul .....</b>	<b>74</b>
6.1.1	Beleženje vsakega skena za poznejše »ponovno predvajanje« .....	74
6.1.2	Izvoz povprečne krivulje in/ali celotne seje .....	75
6.1.3	Izvoz seje (vse krivulje) .....	76
6.1.4	Izvoz valovne oblike brez povezave .....	76
6.1.5	Uvažanje datotek WAV za dražljaje .....	76
<b>7</b>	<b>Navodila za upravljanje programskega paketa IA OAE .....</b>	<b>80</b>
7.1	Uporaba in izbira ušesnih nastavkov .....	81
7.2	Dnevno sistemsko preverjanje naprav OAE .....	81
7.2.1	Preizkus celovitosti sonde .....	81
7.2.2	Preizkus na resničnem ušesu .....	82
<b>8</b>	<b>Programski paket IA OAE .....</b>	<b>84</b>
8.1	Konfiguracija porabe energije računalnika .....	84
8.2	Združljive naprave .....	84
8.2.1	Zagon iz podatkovne zbirke OtoAccess® Database .....	84
8.2.2	Zagon iz podatkovne zbirke Noah 4 .....	84
8.2.3	Način simulacije .....	84
8.2.4	Poročilo o neodzivnosti .....	85
8.3	Uporaba menija .....	86
8.4	Uporaba enote DPOAE .....	87
8.4.1	Priprava na test .....	87
8.4.2	Elementi v modulu DPOAE .....	89
8.5	Uporaba enote TEOAE .....	96
8.5.1	Priprava na test .....	96
8.5.2	Elementi v modulu TEOAE .....	98
8.6	Uporaba čarovnika za tiskanje .....	104
<b>9</b>	<b>Navodila za upravljanje ABRIS .....</b>	<b>106</b>
9.1	Uporaba enote ABRIS .....	106
9.2	Namestitev elektrod .....	106
9.3	Preverjanje impedance .....	106
9.4	Testiranje povratne zanke (LBK15) .....	107
9.5	Testni zaslon ABRIS .....	107
9.5.1	Elementi glavnega menija .....	107
9.5.2	Viewing historic sessions (Pregled preteklih sej) .....	108
9.5.3	Save & Exit (Shranjevanje in izhod) .....	108
9.5.4	Printing (Tiskanje) .....	108
9.5.5	Electronic help (Elektronska pomoč) .....	108
9.5.6	Reporting (Poročanje) .....	108
9.5.7	View EEG or noise bar (Ogled EEG ali vrstice šuma) .....	108
9.5.8	Stimulus window (Okno dražljaja) .....	108
9.5.9	Okno statusa testa .....	109
9.5.10	Uho .....	109
9.6	Snemanje ABRIS .....	110
9.6.1	Začetek in premor testa .....	110
9.6.2	Grafikon EEG .....	110
9.6.3	Vrstica šuma EEG .....	110
9.6.4	Valovna oblika AEP .....	110
9.6.5	Okvir za opombe .....	110
9.6.6	Statusna vrstica .....	111
9.6.7	Krivulja odziva ABRIS .....	111

9.7	Bližnjice na računalniku.....	111
<b>10</b>	<b>Navodila za upravljanje ASSR.....</b>	<b>112</b>
10.1	Uporaba enote ASSR.....	112
10.2	Priprave pred testiranjem ASSR.....	113
10.3	Priprava pred testiranjem.....	113
10.3.1	Priprava kože.....	113
10.3.2	Postavitev elektrod.....	113
10.3.3	Preverjanje impedance.....	113
10.4	Namestitev elektrod.....	114
10.5	Preverjanje impedance.....	114
10.6	Testiranje zmogljivosti sistema / povratne zanke (LBK15).....	114
10.7	Zavihek ASSR.....	115
10.7.1	Elementi glavnega menija.....	115
10.7.2	Protocol selection (Izbira protokola).....	115
10.7.3	Temporary setup (Začasna postavitve).....	116
10.7.4	Reporting (Poročanje).....	116
10.7.5	Printing (Tiskanje).....	116
10.7.6	Save & Exit (Shranjevanje in izhod).....	116
10.7.7	Viewing historic sessions (Pregled preteklih sej).....	116
10.7.8	Stimulus window (Okno dražljaja).....	117
10.7.9	Okno celotnega statusa seje.....	117
10.7.10	Hitrost dražljajev.....	117
10.8	Snemanje ASSR.....	118
10.8.1	Začetek in konec.....	118
10.8.2	Premor.....	118
10.8.3	Grafikoni neobdelanega EEG.....	118
10.8.4	Grafikon testne frekvence.....	118
10.8.5	Detektor CM.....	119
10.8.6	Tabela ASSR.....	120
10.8.7	Podaljševanje časa testiranja.....	120
10.8.8	Prilagoditev jakosti dražljaja.....	121
10.8.9	Ustavitev testne frekvence oz. jakosti.....	121
10.8.10	Maskirni kalkulator ASSR.....	121
10.9	Zavihek avdiogram.....	124
10.9.1	Ocenjeni simboli avdiograma.....	124
10.9.2	Avdiometrični simboli v podatkovnih zbirkah NOAH ali OtoAccess® Database.....	125
10.9.3	Ocenjeni avdiogram.....	127
10.9.4	AC in BC na istem avdiogramu.....	128
10.9.5	No response (ni odziva).....	128
10.9.6	Izbrani korekcijski faktor.....	129
10.9.7	Bližnjice na računalniku.....	129
<b>11</b>	<b>Vzdrževanje.....</b>	<b>130</b>
11.1	Splošni postopki vzdrževanja.....	130
11.2	Navodila za čiščenje izdelkov Interacoustics.....	130
11.3	Čiščenje konice sonde OAE.....	131
11.4	Popravilo.....	132
11.5	Garancija.....	132
<b>12</b>	<b>Tehnične specifikacije.....</b>	<b>134</b>
12.1	Tehnične specifikacije - strojna oprema Eclipse.....	134
12.2	Tehnične specifikacije EP15/EP25/VEMP/Aided.....	135
12.2.1	Korekcijske vrednosti peSPL v nHL.....	137
12.3	Tehnične specifikacije TEOAE.....	138
12.4	Tehnične specifikacije DPOAE.....	139
12.5	Tehnične specifikacije ABRIS.....	140
12.6	Tehnične specifikacije ASSR.....	141

12.7	Elektromagnetna združljivost (EMZ) .....	142
12.8	Pregled modula programske opreme Eclipse .....	147
12.8.1	Moduli EP15/EP25/VEMP/Aided* .....	147
12.8.2	Največja jakost dražljaja modula EP15/EP25/VEMP .....	148
12.8.3	Modul TEOAE .....	149
12.8.4	Modul DPOAE .....	149
12.8.5	Modul ABRIS .....	149
12.8.6	Modul ASSR .....	150





# 1 Uvod

## 1.1 O priročniku

Ta priročnik je veljaven za programske različice EP15/25 v4.7, IA OAE suite 1.3, ABRIS v1.6, VEMP v4.7 in ASSR v 1.3.

Izdelek proizvaja:

**Interacoustics A/S**

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Danska

Tel.: +45 6371 3555

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

Spletna stran: [www.interacoustics.com](http://www.interacoustics.com)

Namen tega priročnika je zagotoviti ustrezne informacije za uporabnike za dosledno in učinkovito izvajanje testiranj z instrumentom Eclipse, ki vključuje module EP15, EP25, TEOAE, DPOAE, ABRIS, VEMP in ASSR. Nekateri opisani programski moduli morda niso vključeni v vašo licenco. Če želite nadgraditi svojo licenco in vključiti druge module, se obrnite na svojega lokalnega distributerja.



## 1.2 Predvideni namen

### **Vzbujeni potencial (EP), EP15 & EP25:**

Napravi Eclipse EP15 in EP25 merita slušno vzbujene potenciale.

### **Pregled slušnega odziva možganskega debla pri dojenčkih (Auditory brain stem response infant screening - ABRIS):**

Eclipse ABRIS meri slušno vzbujene potenciale in predstavi rezultat v obliki PASS ali REFER na podlagi meril, ki jih določi uporabnik.

### **Slušni odziv v stabilnem stanju (Auditory steady-state response - ASSR):**

Naprava Eclipse ASSR meri slušno vzbujene potenciale in zagotavlja podatke o frekvenčno specifičnih odzivih pri različnih ravneh dražljajev.

### **Prehodne vzbujene otoakustične emisije (TEOAE) in popačenje**

#### **Otoakustične emisije izdelka (DPOAE):**

Napravi Eclipse TEOAE in DPOAE merita otoakustične emisije.

### **Vratni vestibularni vzbujeni miogeni potencial (cVEMP) in očesni**

#### **vestibularni vzbujeni miogeni potenciali (oVEMP):**

Naprava Eclipse VEMP meri vratne in očesne vestibularne vzbujene miogene potenciale.

## 1.3 Indikacije za uporabo

### **EP15 & EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE, DPOAE, cVEMP in oVEMP:**

Za to napravo ni medicinskih indikacij.

## 1.4 Kontraindikacije

### **EP15 in EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE ter DPOAE**

Kontraindikacije za postavitve prevodnika dražljaja na/v uho bolnika vključujejo izcedek iz ušesa, akutno travmo zunanjega sluhovoda, neprijeten občutek (npr. hudo vnetje zunanjega sluhovoda (otitis externa) ali zamašitev zunanjega sluhovoda). Testiranja se ne sme izvajati na bolnikih s takšnimi simptomi brez zdravnikove odobritve.

### **cVEMP in oVEMP**

Postopka VEMP ne izvajajte pri bolnikih s težavami z vratom, mišicami oz. s poškodbami vratu. Poleg tega s postopkom VEMP ne testirajte bolnikov s prevodno izgubo sluha in bolnikov, pri katerih je sternokleidomastoidno mišico pretežno locirati. Po metodi oVEMP ni dovoljeno testirati bolnikov s popolno slepoto in bolniki z eksenteracijo (odstranitev očesa in zunajočesnih mišic).



## 1.5 Populacija bolnikov

### EP15 in EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE ter DPOAE

Ciljna populacija bolnikov vključuje posameznike vseh starostnih skupin, vključno z dojenčki, in vključuje vse demografske in etnične skupine.

### cVEMP in oVEMP

Ciljna populacija bolnikov vključuje posameznike, stare 8 let in več, vključno s starejšimi ljudmi, in vključuje vse demografske in etnične skupine.

## 1.6 Predvideni uporabnik

Sistem Eclipse (vse module) naj uporablja usposobljeno osebje, kot so avdiologi, otorinolaringologi, zdravniki, zdravstveni strokovnjaki na področju sluha in ostalo osebje s podobno izobrazbo. Sistema ne smejo uporabljati osebe, ki niso ustrezno izobražene in usposobljene, da bi lahko zagotovile pravilno uporabo sistema in razlago rezultatov.

## 1.7 Klinične prednosti

### EP15 in EP25/ABRIS/ASSR/TEOAE & DPOAE ter cVEMP in oVEMP

Naprava Eclipse nima kliničnih koristi. Vendar tehnične značilnosti naprave zdravniku omogočajo pridobivanje dragocenih informacij o slušnem in vestibularnem delovanju bolnika.

## 1.8 Opis izdelka

Eclipse je večnamenski sistem za presejalna in/ali diagnostična preverjanja, ki omogoča povezavo z vgrajenimi enotami avdiološke programske opreme na osebnem računalniku. Glede na nameščene programske module in kupljene licence lahko prek podatkovne zbirke OtoAccess® Database izvaja naslednje:

- Testiranje potencialov pri zgodnje, srednje in pozno zakasnjem vzburjanju (EP15/25)
- Slušni odziv možganskega debla pri dojenčkih (Auditory Brainstem Response Infant Screening - ABRIS)
- Testiranje slušnega odziva v stabilnem stanju (Auditory Steady-State Response - ASSR)
- Testiranje vestibularnih vzburjenih miogenih potencialov (vestibular evoked myogenic potential - VEMP)
- Kortikalno testiranje s pripomočkom (Aided)
- Prehodne vzbujene otoakustične emisije (Transient Evoked Otoacoustic Emissions - TEOAE)
- Popačene otoakustične emisije izdelka (Distortion Product Otoacoustic Emissions - DPOAE)
- Slušni odziv možganskega debla pri dojenčkih (Auditory Brainstem Response Infant Screening - ABRIS)
- Testiranje slušnega odziva v stabilnem stanju (Auditory Steady-State Response - ASSR)



Sistem je sestavljen iz naslednjih priloženih delov:

**EP15/EP25/VEMP/ASSR/ABRIS/Aided**

Eclipse  
EPA predojačevalnik<sup>1</sup>  
EPA4 kabelski priključek  
Kabel USB  
Napajalni kabel  
LBK15 (samo EP15, EP25, VEMP)  
Vstavna slušalka IP30, vključno z ušesnimi nastavki  
Neonatalni vstavni ušesni nastavki  
4,0 mm, 3,5 mm  
Pediatrični začetni komplet (ušesni nastavki)  
Adapter za ušesne nastavek in komplet cev.  
Standardni kabel za površinske elektrode ETB z gumbi  
Komplet površinskih elektrod ETSE z jezički.  
Povezovalni kabel 125 mm.  
Gel NuPrep 4 oz/114 g tuba (SPG15)  
Zloženci iz gaze  
PEG15 Elektrode na gumb s peno Pregel (25 kosov) 1  
Elektrode na gumb za enkratno uporabo<sup>1</sup>.  
Elektrode z jezičkom za enkratno uporabo<sup>1</sup>.  
Čistila mostičkov in vsadkov (Proxyssoft)  
Alkoholne blazinice  
EP15/25/VEMP/Aided programska oprema  
Navodila za uporabo Priročnik na USB  
Dodatne informacije na USB

**Aided:**

Pogled zgoraj navedene strojne opreme je vključeno tudi naslednje:  
Aktivni zvočnik SP90A  
Kabli zvočnika  
Stojalo zvočnika  
Mikrofon za zvoke iz okolja  
Stojalo mikrofona

**EP25:**

Začetni komplet ECochG Starter Kit vključno s kablom, gelom in dvema elektrodama TM<sup>1</sup>

**Dodatni deli:**

Podatkovna zbirka OtoAccess®

Na voljo so tudi pretvorniki kot slušalka DD45 in kostni pretvornik B81.

Poglejte aktualno brošuro potrošnih delov in dodatkov Sanibel ([www.interacoustics.com](http://www.interacoustics.com)) ali se obrnite na lokalnega distributerja.

**DPOAE**

Eclipse  
Sonda OAE celotna<sup>1</sup>  
Napajalni kabel  
Kabel USB  
Programski paket IA OAE Suite  
Ušesni nastavek<sup>1</sup> Škatla za pripomočke  
Orodje za čiščenje  
Konice sonde<sup>1</sup>  
Navodila za uporabo na USB  
Dodatne informacije na USB

**TEOAE**



Eclipse  
Sonda OAE celotna<sup>1</sup>  
Napajalni kabel  
Specifično za državo  
Vezni kabel USB  
Programski paket IA OAE Suite  
Škatla za pripomočke z ušesnimi nastavki<sup>1</sup> za OAE  
Orodje za čiščenje  
Konice sonde<sup>1</sup>  
Navodila za uporabo Priročnik na USB  
Dodatne informacije na USB

<sup>1</sup> Uporabljen del skladen z IEC60601-1



## 1.9 Opozorila

V navodilih so navedena naslednja opozorila, svarila in obvestila:

	Oznaka <b>OPOZORILO</b> pomeni stanja ali prakse, ki so lahko nevarne za bolnika in/ali uporabnika.
	Oznaka <b>POZOR</b> pomeni stanja ali prakse, ki bi lahko privedle do poškodb opreme.
<b>OBVESTILO</b>	<b>OBVESTILO</b> se uporablja za označevanje dejanj, ki niso povezana s telesnimi poškodbami.

**Samo za ZDA: Zvezni zakon omejuje prodajo, distribucijo ali uporabo te naprave na, s strani ali po naročilu pooblaščenega zdravnika.**

Pred uporabo izdelka natančno in v celoti preberite ta navodila za uporabo



1. Ta oprema je namenjena za priključitev na drugo opremo, s čimer se ustvari medicinski električni sistem. Zunanja oprema, ki je namenjena za priključitev na signalni vhod, signalni izhod ali druge priključke, mora biti skladna z ustreznim standardom za izdelek, npr. IEC 60950-1 za IT-opremo in serijo IEC 60601 za medicinsko električno opremo. Poleg tega morajo biti vse takšne kombinacije – medicinskih električnih sistemov – skladne z varnostnimi zahtevami, navedenimi v splošnem standardu IEC 60601-1, (izdaja 3.1), 16. določba. Vsaka oprema, ki ni v skladu z zahtevami IEC 60601-1 glede uhajanja toka, mora biti izven okolja preiskovanca, tj. vsaj 1,5m od naprav za podporo preiskovanca, oz. mora biti uporabljena skupaj z ločilnim transformatorjem, v namen zmanjšanja uhajanja toka. Vsaka oseba, ki priključi zunanjo opremo na signalni vhod, signalni izhod ali druge priključke, je ustvarila medicinski električni sistem, zato je odgovorna, da je sistem skladen s temi zahtevami. Če ste v dvomih, se obrnite na usposobljenega medicinskega tehnika ali lokalnega predstavnika. Ko je instrument priključen na računalnik ali druge podobne naprave, se računalnika in bolnika ne dotikajte hkrati.
2. Potrebna je ločitvena naprava (izolacijska naprava) za izolacijo opreme, ki se nahaja izven bolnikovega okolja, od opreme znotraj bolnikovega okolja. Taka ločitvena naprava je potrebna v primeru povezave v omrežje. Zahteve za ločitveno napravo določa 16. določba standarda IEC 60601-1.
3. Opremo lahko priključite le na električno napajanje z ozemljitvijo, da ne bi prišlo do električnega udara.
4. Ne uporabljajte nobenih dodatnih razdelilcev ali podaljškov. Za varno namestitev glejte poglavje 2.3
5. Spremembe opreme so mogoče le z dovoljenjem podjetja Interacoustics. Družba Interacoustics bo na zahtevo dala na voljo diagrame vezij, sezname sestavnih delov, opise, navodila za kalibracijo ali druge informacije. To bo servisnemu osebju v pomoč pri popravilih delov tega avdiometra, ki jih je po stališču servisnega osebja Interacoustics možno popraviti.
6. Za kar največjo stopnjo električne varnosti odklopite instrumente, ki se napajajo iz električnega omrežja, kadar jih ne uporabljate.



7. Instrument ni zaščiten pred vdorom vode ali drugih tekočin. Če pride do razlitja, pred uporabo natančno preverite instrument ali pa ga vrnite na servis.
8. Nobenega dela opreme ni mogoče servisirati ali vzdrževati med uporabo na bolniku.
9. Opreme ne uporabljajte, če na njej opazite znake poškodb.



1. Vstavnih slušalk nikoli ne vstavljajte brez uporabe novih, čistih in neoporečnih testnih nastavkov. Poskrbite, da bodo pena ali ušesni nastavki pravilno nameščeni. Ušesni nastavki in pena so samo za enkratno uporabo.
2. Instrument ni namenjen uporabi v okoljih z možnostjo razlitja tekočin.
3. Instrument ni namenjen za uporabo v okoljih, bogatih s kisikom, ali skupaj z vnetljivimi snovmi.
4. Na napravo priključite samo dodatke in izdelke, ki jih dobavi podjetje Interacoustics. Na napravo je dovoljeno priključiti le dodatke in izdelke, ki jih je podjetje Interacoustics navedlo kot dovoljene.
5. Če je kateri od delov izpostavljen udaru ali grobemu ravnanju, preverite umerjanje.
6. Sestavni deli, ki so označeni za »enkratno uporabo«, so namenjeni enemu samemu bolniku med enim postopkom, saj lahko pri ponovni uporabi pride do kontaminacije.
7. Ne vklaplajte/izklaplajte naprave Eclipse, medtem ko je bolnik priključen nanjo.
8. Tehnične specifikacije instrumenta so veljavne, če ga uporabljate v okviru dovoljenih okoljskih pogojev.
9. Pri povezovanju naprave z dodatki uporabite samo namensko vtičnico, kot je opisano v razdelku »Zadnja plošča Eclipse«. Če je za pretvornik izbrana napačna vtičnica, raven zvočnega tlaka dražljaj (SPL) ne bo dosegla kalibrirane ravni, ki je nastavljena v uporabniškem vmesniku, kar lahko privede do napačne diagnoze.
10. Za zagotovitev varnega delovanja in veljavnih meritev je treba napravo Eclipse in njene dodatke preveriti in kalibrirati vsaj enkrat letno ali pogosteje, če tako zahtevajo lokalni predpisi oz. če obstaja kakršen koli dvom o pravilnem delovanju naprave Eclipse.
11. Uporabljajte le tako jakost zvočne stimulacije, ki je sprejemljiva za bolnika.
12. Priporočamo, da dele, ki so v neposrednem stiku z bolniki (npr. Sonda), med posameznimi bolniki obravnavate po standardnih postopkih obvladovanja okužb. Glejte poglavje o čiščenju
13. Prepričajte se, da sta desni oz. levi pretvornik povezana z ustreznim ušesom bolnika in da je v uporabniškem vmesniku izbrano pravilno testno uho.
14. Občutljivost in specifičnost se lahko glede na okolje in pogoje delovanja razlikujeta. Prisotnost normalnih vzbujenih potencialov (tj. »uspešni« rezultat) kaže na normalen sluh, vendar to ni pokazatelj, da je celoten slušni sistem normalen. Uspešni rezultat ne sme prevladati nad drugimi znaki, da sluh ne deluje normalno. Če ostajajo pomisleki o občutljivosti sluha, je treba opraviti celovit avdiološki pregled.

## OBVESTILO

1. Z ustreznimi ukrepi preprečite napake v sistemu, do katerih bi lahko prišlo zaradi računalniških virusov ipd.
2. Uporabljajte samo pretvornike, umerjene z dejanskim instrumentom. Veljavno umerjanje prepoznate s pomočjo serijske številke instrumenta, odtisnjene na pretvorniku.
3. Čeprav instrument izpolnjuje relevantne zahteve EMZ, se je treba izogibati nepotrebemu izpostavljanju elektromagnetnim poljem, npr. mobilnih telefonov itd. Če se naprava uporablja v bližini druge opreme, jo nadzorujte, da pri tem ne bi prišlo do vzajemnih motenj. Glejte tudi napotke EMC v poglavju 11.7
4. Uporaba dodatkov, pretvornikov in kablov, ki niso navedeni, razen pretvornikov in kablov, ki jih prodaja podjetje Interacoustics ali njegovi predstavniki, lahko povzroči večje emisije ali manjšo odpornost opreme. Za seznam dodatkov, pretvornikov in kablov, ki ustrezajo zahtevam, glejte poglavje 1.8



5. Enota LBK15 ni veljavna za izvajanje funkcionalnega preverjanja ASSR in ABRIS zaradi narave algoritmov ASSR. Za funkcionalno testiranje (odkrivanje lažnih uspešnih rezultatov) mora biti bolnik povezan z elektrodami, ob odsotnosti dražljaja (odklopljen pretvornik).
6. V primeru smrti ali resne nesreče v povezavi z uporabo naprave je potrebno incident takoj sporočiti družbi Interacoustics in pristojnemu državnemu organu.

## 1.10 Okvara



V primeru okvare izdelka, je pomembno zavarovati bolnike, uporabnike in druge osebe pred poškodbami. Zato je potrebno izdelek takoj osamiti, če je povzročil oz. bi lahko povzročil take poškodbe.

Škodljive in neškodljive okvare, povezane s samim izdelkom oz. z uporabo tega izdelka, je potrebno takoj sporočiti distributerju, pri katerem je bil izdelek nabavljen. Prosimo, vključite čim več podrobnosti, na primer vrsto poškodb, serijsko številko izdelka, različico programske opreme, povezane dodatke in morebitne druge relevantne informacije.

## 1.11 Odstranjevanje izdelka

Družba Interacoustics je zavezana k zagotavljanju, da so naši izdelki ob koncu življenjske dobe odstranjeni varno. Za doseganje tega je pomembno sodelovanje uporabnikov. Podjetje Interacoustics zato pričakuje, da uporabniki upoštevajo lokalne predpise o razvrščanju in odlaganju električne in elektronske opreme ter da naprava ne zavržejo skupaj z mešanimi odpadki.

Če distributer izdelka ponuja shemo vračila odpadnih izdelkov, je potrebno uporabiti to rešitev in tako zagotoviti pravilno odstranjevanje izdelka.



## 2 Odstranjevanje iz embalaže in namestitvev

### 2.1 Odstranjevanje iz embalaže in pregled

#### **Poiščite morebitne poškodbe**

Ko instrument prejmete, se prepričajte, da ste prejeli vse sestavne dele, navedene na odpremnic. Pred uporabo vse sestavne dele pregledajte ter preverite, da na njih ni prask in da noben del ne manjka. Preverite vso vsebino pošiljke in se prepričajte, da mehanske in električne komponente v celoti delujejo. Če na odpremi odkrijete napake, se takoj obrnite na lokalnega distributerja. Embalažo pošiljke obdržite zaradi inšpekcijskega pregleda in zavarovalnih zahtevkov.

#### **Karton obdržite za prihodnje pošiljanje**

Instrument je dobavljen v embalaži, specifično zasnovani za sestavne dele instrumenta. Priporočamo, da embalažo shranite, če bi morali nekoč instrument poslati na servis.

#### **Postopek prijav in vračil**

Vsak manjkajoči del ali okvaro oz. morebitne poškodovane sestavne dele (zaradi pošiljanja) morate nemudoma prijaviti dobavitelju oz. lokalnemu distributerju skupaj z računom, serijsko številko in podrobnim poročilom o težavi. Za vse informacije v zvezi s servisom na licu mesta se obrnite na svojega lokalnega distributerja. Če je treba sistem oz. sestavne dele poslati na popravilo, izpolnite vse podrobnosti v zvezi s težavami z izdelkom v »**Poročilu o vračilu**«, ki je priloženo temu priročniku. Zelo pomembno je, da v poročilu o vračilu opišete vsa vam znana dejstva o težavi, saj bo to tehniku pomagalo razumeti in rešiti težavo v vaše zadovoljstvo. Za usklajevanje vseh postopkov glede servisa ali vračil in s tem povezanih formalnosti je odgovoren vaš lokalni distributer.

#### **Shranjevanje**











Če morate instrument shraniti za daljše obdobje, upoštevajte pogoje, navedene v poglavju s tehničnimi podatki.








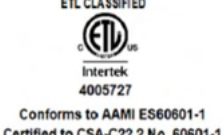




## 2.2 Oznake

Na instrumentu so naslednje oznake:

Simbol	Pojasnilo
	Uporabljeni deli tipa B. To se uporablja za dele, ki se dotikajo bolnika in zahtevajo le običajno električno zaščito, npr. slušalke.
	Uporabljeni deli tipa BF. To se uporablja za dele, ki zahtevajo višjo stopnjo električne zaščite, npr. elektrode, ki se namestijo na bolnika.
	Upoštevajte navodila za uporabo
 0123	Oznaka CE v kombinaciji s simbolom MD pomeni, da družba Interacoustics A/S izpolnjuje zahteve Uredbe o medicinskih pripomočkih (EU) 2017/745, priloga I Sistem nadzora kakovosti je odobren s strani TÜV – identifikacijska št. 0123.
	Pomeni, da je naprava Eclipse medicinski pripomoček
	Leto izdelave.
	Proizvajalec
	Serijska številka
	Sklicna številka
	Ne uporabite ponovno
I	Vklop (napajanje: priključitev na električno omrežje).
O	Izklop (napajanje: odklop iz električnega omrežja).



	Ekvipotencialnost se uporablja za ozemljitev kovinskih delov, npr. okvirja pod bolniško posteljo. To bo zmanjšalo hrup, ki ga zaznava bolnik. Uporabite kabel za ekvipotencialnost, ki je priložen paketu s pošiljko Eclipse.
	Izdelka ne zmočite
	Razpon temperature za prevoz in shranjevanje
	Omejitve vlažnosti med prevozom in hrambo
	Omejitve zračnega tlaka med prevozom in hrambo
	Oznaka seznama ETL
	Logotip podjetja
	WEEE (direktiva EU) Ta simbol označuje, da izdelka ni dovoljeno zavreči med mešane odpadke, ampak ga je potrebno oddati na ločena zbirališča za predelavo in recikliranje.

OPOMBA. Oznaka instrumenta se nahaja na zadnji strani strojne opreme Eclipse.

## 2.3 Namestitev strojne opreme

Med priključitvijo sistema Eclipse na električno napajanje in računalnik morate upoštevati naslednja opozorila:



Izogibati se je treba vsem stikom med prevodnimi deli elektrod ali njihovimi priključki, vključno z nevtralno elektrodo, in drugimi prevodnimi deli, vključno z ozemljitvijo.

Po potrebi se glede nakupa optičnega izolatorja USB obrnite na lokalnega distributerja.

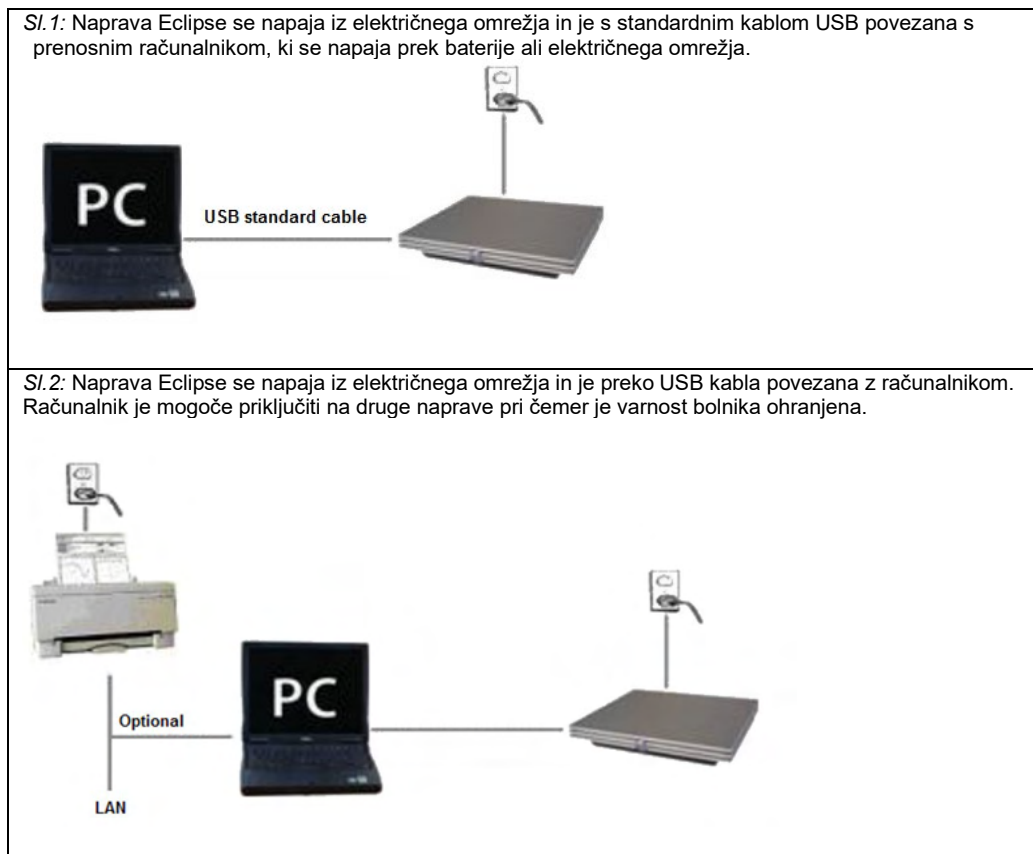


Izogibajte se mešanju kablov, npr. kabla USB ali napajalnega kabla itd. pomešanega s kablom elektrode ali predojačevalnika, ki se uporablja za sistem EP. Naslednji diagrami kažejo, kako se lahko prepričate, da je naprava Eclipse nameščena pravilno in da je ohranjena varnost bolnika.



Naprave Eclipse z ID številko 8507420 imajo na vtičnici za napajanje Eclipse, vtičnici USB in na vhodni/izhodni vtičnici sprožilca vgrajeno napravo za zagotavljanje medicinske varnosti. Ni potrebe po dodatnih varnostnih transformatorjih za ohranjanje varnosti bolnika. Dodatni varnostni transformatorji lahko povzročijo več hrupa, saj imajo pogosto slabo ali nič povezavo z ozemljitvijo oz. te povezave nimajo.

Naprava Eclipse je skladna z varnostnimi zahtevami IEC 60601-1.



Če ste v dvomih, se posvetujte s strokovnjakom za varnost medicinskih pripomočkov.



Ločljiv električni vtič se uporablja za varno prekinitev omrežne napetosti iz naprave.

Instrumenta ne postavljajte v položaj, kjer bi bilo težko izvleči električni vtič.

### 2.3.1 Ozemljitev postelje oz. stola bolnika

Ozemljitveni vtič na zadnji strani naprave Eclipse se lahko uporabi za dodatno zmanjšanje hrupa v testnem okolju med testiranjem vzbujenega potenciala.

1. Odvijte vijak ozemljitvene vtičnice na zadnji strani naprave Eclipse.
2. Konec ozemljitvene žice z zanko pritrdite okoli kovinskega vijaka in ponovno privijte vijak.
3. Objemko na drugem koncu žice pritrdite bodisi na bolnikovo posteljo bodisi na stol, uporabljen med testiranjem vzbujenih potencialov. Prepričajte se, da je objemka povezana s prevodnim kovinskim delom (nebarvanim), kot so vijaki na postelji oz. stolu.

Če ste v dvomih, se posvetujte s strokovnjakom za varnost medicinskih pripomočkov.



### 2.3.2 Zadnja plošča Eclipse



Položaj:	Simbol:	Funkcija:
1	Napajanje	Vklop/izklop napajanja
2	Mains (Omrežni priključek)	Vtičnica za napajalni kabel, 100-240 V ~ 50-60 Hz
3	⚡	Priključek za ekvipotencialnost, glejte oznake v poglavju.
4	USB/PC	Vtičnica za kabel USB za povezavo z osebnim računalnikom
5	Trigger In/Out (Vhod/izhod prožilnika)	Priključek za vhod/izhod prožilnika E.g., testiranje eABR (polžvega vsadka) itd.
6	Talk Forward (govor bolniku)	Priključek za mikrofona za govor bolniku ali mikrofona za zvoke iz okolja
7	OAE	Priključek za sondo OAE. Pomnite, sonda OAE je namenjena za uporabo samo z eno napravo Eclipse! Kalibracijski podatki so shranjeni na napravi Eclipse.
8	Odziv bolnika	Priključek za gumb za odziv bolnika
9	Bone (kost)	Priključek za prevodnik za kost ali zvočnik
10	Desno	Priključek za desno slušalko oz. vstavno slušalko
11	Levo	Priključek za levo slušalko oz. vstavno slušalko
12	Preamp. (Predojačevalnik)	Priključek za predojačevalnik

### 2.3.3 Sprednja plošča Eclipse



Položaj:	Simbol:	Funkcija:
1	Indikator napajanja	Napajanje vključeno - modra lučka. Napajanje izključeno - brez lučke.



### 2.3.4 Gumbi predojačevalnika



Predojačevalnik se uporablja za module ABRIS, EP15, EP25, VEMP, ASSR in Aided. Za več informacij o uporabi preberite poglavje o teh modulih.

Položaj:	Simbol:	Funkcija:
1	Številčnica	Številčnica za določanje površinske impedance elektrod.
2	LED	Zelena oz. rdeča lučka nakazuje impedanco elektrode.
3	Gumb	Pritisnite gumb (Imp.) za izbiro načina impedance. Gumb v tem načinu utripne modro.

## 2.4 Namestitev programske opreme

### 2.4.1 Kaj morate vedeti, preden začnete z namestitvijo

1. Imeti morate skrbniške pravice za računalnik, na katerega boste namestili modularno programsko opremo Eclipse.
2. NE priključite strojne opreme sistema Eclipse na računalnik, preden namestite programsko opremo!

### OBVESTILO

1. Podjetje Interacoustics ne more zagotoviti učinkovitega delovanja sistema, če namestite programsko opremo tretjih ponudnikov, razen OtoAccess® Database ali Noah 4.10 in novejših različic.

### 2.4.2 Minimalne zahteve za osebni računalnik

Eclipse je medicinski pripomoček, ki ga je treba uporabljati z osebnim računalnikom določenih minimalnih specifikacij.

- Procesor Core i5 8. Generacije ali boljši
- 16 GB ali več RAM-a
- Trdi disk z najmanj 10 GB prostora (priporočljivo trdi disk SSD)
- Najmanjša ločljivost zaslona 1280 x 1024 slikovnih pik, priporočamo večjo
- Grafika, združljiva z DirectX 11.x (priporočamo Intel/NVidia)
- Ena vrata USB, različica 1.1 ali višja

**OBVESTILO:** Kot del varovanja podatkov se prepričajte, da ste skladni z vsemi navedenimi točkami:

1. Uporabljajte operacijske sisteme, ki jih podpira družba Microsoft
2. Prepričajte se, da imajo operacijski sistemi nameščene vse varnostne popravke
3. Omogočite šifriranje podatkovne zbirke
4. Uporabljajte uporabniške račune in gesla za vsakega posameznika
5. Zavarujte fizični in mrežni dostop do računalnikov z lokalno shrambo podatkov
6. Uporabljajte posodobljeni protivirusni program, požarni zid in programsko opremo proti zlonamernim programom
7. Sprejmite ustrezne pravilnike za izdelavo varnostnih kopij
8. Sprejmite ustrezne pravilnike za hrambo dnevniških zapisov



### Podprti operacijski sistemi

- Microsoft Windows® 10, 32-bitni in 64-bitni
- Microsoft Windows® 11, 32-bitni in 64-bitni

Windows® je registrirana blagovna znamka družbe Microsoft Corporation v ZDA in drugih državah.

**Pomembno:** prepričajte se, da imate najnovejše servisne pakete in da ste namestili ključne posodobitve za različico operacijskega sistema Windows®, ki jo uporabljate.

**OBVESTILO** Uporaba operacijskih sistemov, za katere je družba Microsoft ukinila programsko in varnostno podporo, poveča tveganje za viruse in zlonamerno programsko opremo, kar lahko povzroči okvare, izgubo podatkov ter krajo in zlorabo podatkov.

Podjetje Interacoustics A/S ni odgovorno za vaše podatke. Nekateri izdelki podjetja Interacoustics A/S podpirajo oz. lahko delajo z operacijskimi sistemi, ki jih družba Microsoft ne podpira. Podjetje Interacoustics A/S priporoča, da vedno uporabljate operacijske sisteme, ki jih podpira družba Microsoft in so redno posodobljeni.

#### 2.4.3 Kaj boste potrebovali:

1. Ključ USB z modularno programsko opremo Eclipse
2. Kabel USB
3. Strojno opremo Eclipse

Če želite uporabljati programsko opremo skupaj s podatkovno zbirko (npr. Noah 4 ali OtoAccess® Database), morate zbirko namestiti, preden namestite programsko zbirko Eclipse Suite. Pri tem upoštevajte navodila proizvajalca za namestitev podatkovne zbirke.

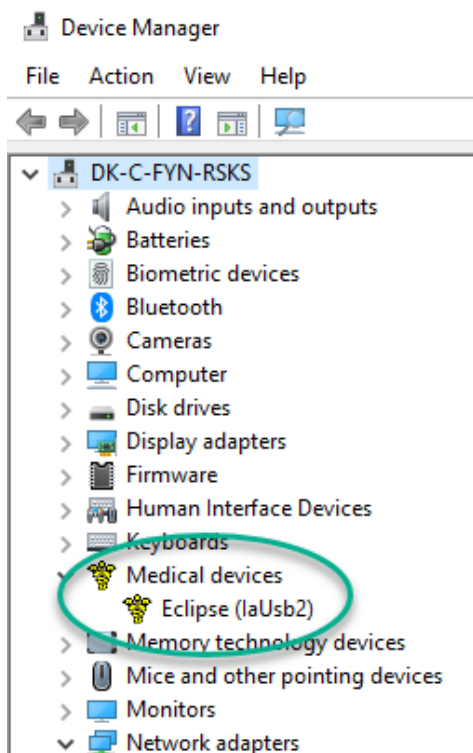
#### 2.4.4 Namestitev programske opreme

1. Vstavite USB za namestitev Eclipse in namestite programsko opremo po korakih, ki se vam prikažejo na zaslonu. Kliknite **Start** in **My Computer** (Moj računalnik), nato pa dvokliknite pogon USB, da se prikaže vsebina namestitvenega ključka USB. Poiščite programsko opremo za namestitev in dvokliknite datoteko **setup.exe**, da začnete namestitev.
2. Sistem vas bo vodil skozi postopek namestitve. Upoštevajte pozive, ki se bodo prikazovali v pogovornih oknih.
3. Med namestitvijo boste morda morali namestiti privzete protokole, korekcijske faktorje, normativne podatke, predloge za poročila in tiskanje ali splošne nastavitvene elemente. Potrdite te pozive, s čimer boste zagotovili, da bodo uporabljene najbolj ažurne privzete nastavitve.
4. Med namestitvijo programske opreme preberite in sprejmite vse izjave o zavrnitvi odgovornosti, ki se pojavijo.
5. Namestitveno pogovorno okno vas bo obvestilo, ko bo namestitev končana. Za dokončanje namestitve kliknite **Close** (Zapri).
6. Če želite nastaviti, da nameščeni modul Eclipse deluje s podatkovnima zbirkama OtoAccess® Database ali Noah 4 glejte priročnik z navodili za uporabo modula Eclipse.

#### 2.4.5 Namestitev gonilnikov

Ko namestite programsko opremo modula Eclipse, morate namestiti še gonilnik za sistem Eclipse.

1. Napravo Eclipse prek povezave USB povežite z osebnim računalnikom v skladu z varnostnimi zahtevami, opisanimi v prejšnjih razdelkih, in jo vklopite.
2. Sistem samodejno zazna novo strojno opremo, nato pa se v opravilni vrstici blizu ure prikaže pojavno okno, ki vam sporoča, da je bil gonilnik nameščen in da strojno opremo lahko začnete uporabljati.
3. Če želite preveriti, ali je bil gonilnik pravilno nameščen, pojdite na **Device Manager** (Upravitelj naprav) in preverite, ali je naprava Eclipse prikazana med medicinskimi pripomočki.



#### 2.4.6 Obnovitev tovarniško privzetih nastavitvev v programski opremi

Za obnovitev privzetih tovarniških protokolov upoštevajte navodila za namestitev programske opreme z ustreznim namestitvenim ključem USB modula Eclipse. Pred tem programske opreme ni treba odstraniti.

#### 2.4.7 Namestitev jezikovnega paketa

Po namestitvi programskega modula Eclipse lahko namestite tudi jezikovni paket, če želite angleščino spremeniti v drug jezik.

Vstavite namestitveni ključ USB in sledite korakom za namestitev programske opreme modula Eclipse, prikazanim na zaslону. Če se namestitveni postopek ne začne samodejno, kliknite »Start«, »My Computer« (Moj računalnik) in dvokliknite pogon USB, da se prikaže vsebina namestitvenega ključa USB. Dvokliknite datoteko »setup.exe«, da začnete namestitev.

Na namestitvenem ključu USB programske opreme Eclipse so za vsakega od modulov Eclipse na voljo naslednji jeziki:

EP15	EP25	VEMP	ABRIS	ASSR	DPOAE	TEOAE
Nemščina	Nemščina	Nemščina	Nemščina	Nemščina	Nemščina	Nemščina
Francoščina	Francoščina	Francoščina	Francoščina	Francoščina	Francoščina	Francoščina
Španščina	Španščina	Španščina	Španščina	Španščina	Španščina	Španščina
Italijanščina	Italijanščina	Italijanščina	Italijanščina	Italijanščina	Italijanščina	Italijanščina
Ruščina	Ruščina	Ruščina	Ruščina	Ruščina	Ruščina	Ruščina
Poljščina	Poljščina	Poljščina	Poljščina	Poljščina	Poljščina	Poljščina
Portugalščina	Portugalščina	Portugalščina	Portugalščina	Portugalščina	Portugalščina	Portugalščina
Kitajščina	Kitajščina	Kitajščina	Kitajščina	Kitajščina	Kitajščina	Kitajščina
Japonščina	Japonščina	Japonščina	Japonščina	Japonščina	Japonščina	Japonščina
Turščina	Turščina	Turščina	Turščina	Turščina	Turščina	Turščina
Korejščina	Korejščina	Korejščina			Korejščina	Korejščina
Latvijščina	Latvijščina	Latvijščina				
Slovaščina	Slovaščina	Slovaščina				
Ukrajinščina	Ukrajinščina	Ukrajinščina				
Grščina	Grščina	Grščina				
Slovenščina	Slovenščina	Slovenščina				



EP15	EP25	VEMP	ABRIS	ASSR	DPOAE	TEOAE
Češčina	Češčina	Češčina				

## 2.5 Bralna postaja

Programski moduli Eclipse samodejno postanejo bralna postaja, če se program zažene brez veljavnega licenčnega ključa ali če ni priključena nobena strojna oprema.

Ko je sistem v načinu bralne postaje, snemanje oz. beleženje zapisov ni možno. Še vedno pa je možno shranjene zapise pregledovati in urejati.

## 2.6 Licenca

Vsi programski moduli Eclipse, v nekaterih primerih pa tudi testi znotraj modulov, so licencirani. Če želite v svoj sistem dodati dodatne module ali teste, se obrnite na svojega distributerja in mu sporočite serijsko številko sistema Eclipse, serijsko številko DSP in vaš trenutni licenčni ključ za ta instrument.

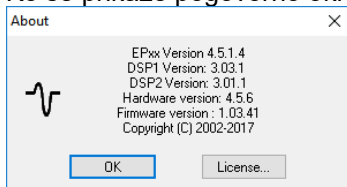
### 2.6.1 Serijska številka sistema Eclipse

Serijska številka strojne opreme Eclipse se nahaja na spodnji strani instrumenta.

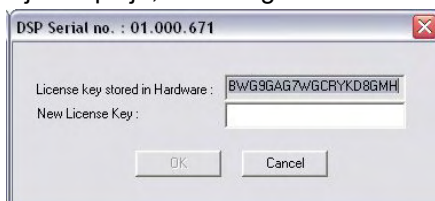
### 2.6.2 Serijska številka DSP in licenčni ključ

Do serijske številke DSP in licenčnega ključa za ustreznosti modul lahko dostopate prek programske opreme.

1. Zaženite ustreznosti programski modul in kliknite **Help | About** (Pomoč | O programu) iz glavnega menija.
2. Ko se prikaže pogovorno okno, kliknite gumb **Licenca**.



3. Pogovorno okno z licenco vsebuje serijsko številko DSP v naslovu, predhodno shranjen licenčni ključ in polje, v katerega lahko vnesete nov licenčni ključ vašega distributerja.



Gumb **OK** postane aktiven, ko izpolnite polje z licenčnim ključem.



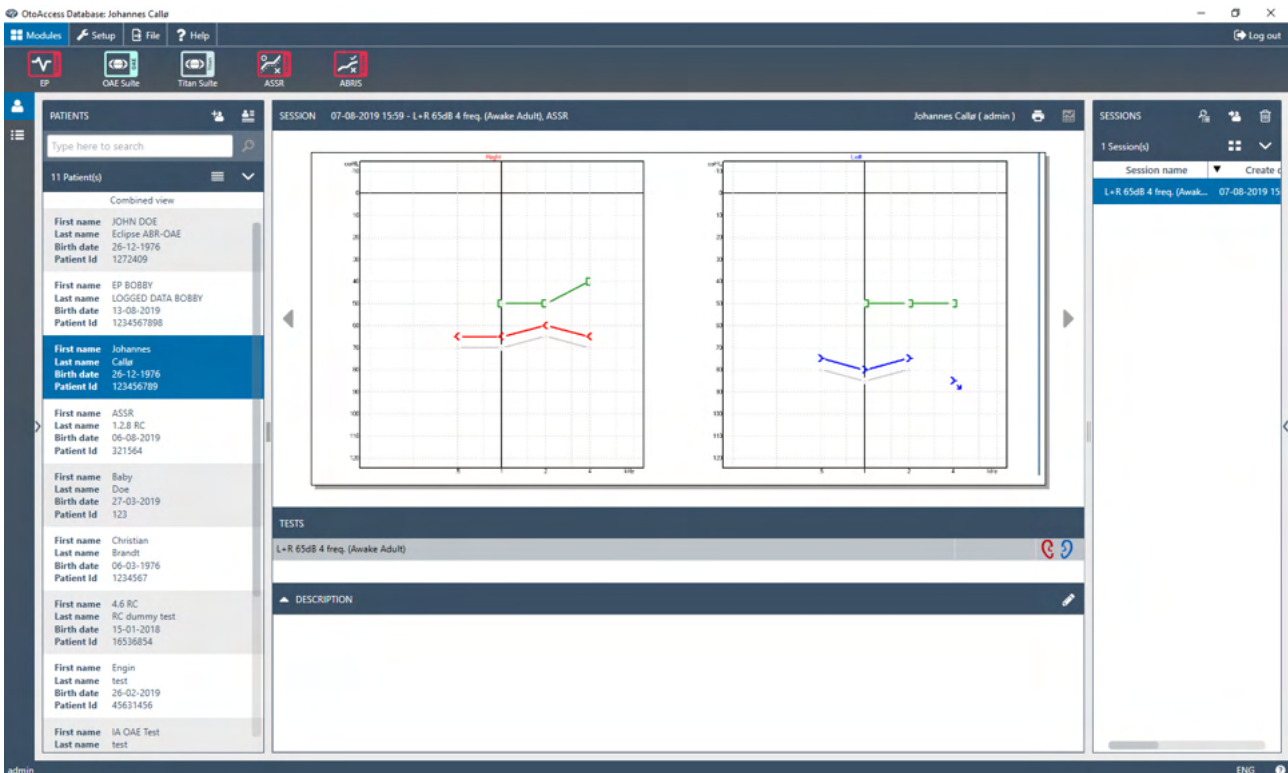


## 2.7 Zagon iz podatkovne zbirke OtoAccess® Database

Preden odprete enoto programske opreme, se prepričajte, da je sistem Eclipse vklopljen in povezan. Če strojna oprema ni zaznana, je izbrani modul Eclipse še vedno mogoče zagnati, vendar se brez strojne opreme test ne more začeti.

Za zagon iz podatkovne zbirke OtoAccess® Database:

1. Odprite podatkovno zbirko OtoAccess® Database
2. izberite zelenega preiskovanca, tako da ga označite z modro
3. Če preiskovanca še ni na seznamu:
  - pritisnite na ikono **Add new patient** (dodaj novega preiskovanca).
  - izpolnite obvezna polja, označena z s puščico.
  - shranite podatke o preiskovancu, tako da pritisnete na **ikono za shranjevanje**.
4. Za zagon testa dvakrat kliknite na zeleni modul.



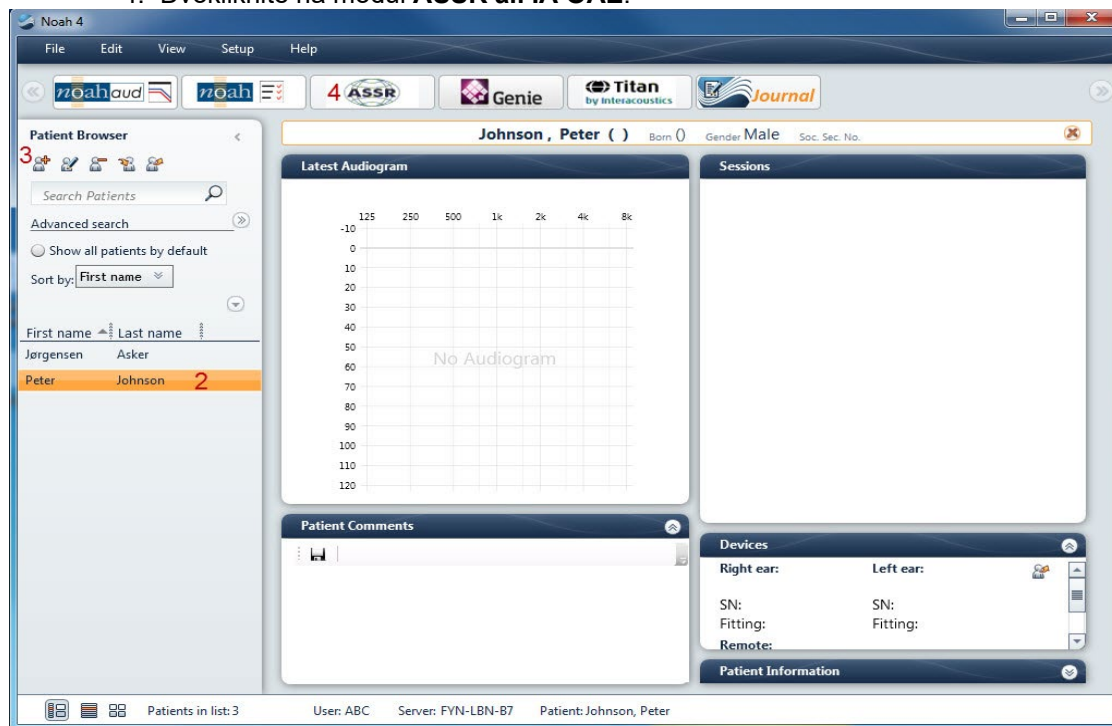
### 2.7.1 Nastavitev modula v podatkovni zbirki OtoAccess® Database

Za delo s podatkovno zbirko Interacoustics OtoAccess® glejte navodila za uporabo podatkovne zbirke.



## 2.8 Zagon iz Noah (samo programska paketa ASSR ali IA OAE)

1. Odprite Noah
2. izberite zelenega preiskovanca, tako da ga označite z oranžno
3. Če preiskovanca še ni na seznamu:
  - pritisnite na gumb **Add a New Patient** (dodaj novega preiskovanca)
  - izpolnite potrebna polja
  - shranite podatke o preiskovancu, tako da pritisnete gumb **OK**.
4. Dvokliknite na modul **ASSR ali IA OAE**.



Za podrobnejša navodila za delo s podatkovno zbirko Noah glejte navodila za upravljanje podatkovne zbirke Noah.



### 3 Navodila za upravljanje EP15/EP25



1. Izogibati se je treba vsem stikom med prevodnimi deli elektrod ali njihovimi priključki, vključno z nevtralno elektrodo, in drugimi prevodnimi deli, vključno z ozemljitvijo.
2. Pred snemanjem preverite nastavitve in preverite, ali ste uporabili pravilno vrsto zvočnega dražljaja, ravni, filtriranja in okna za snemanje, saj je drug operater morda spremenil ali izbrisal nastavitve protokola. Med snemanjem so parametri dražljaja vidni na uporabniškem vmesniku.
3. Če sistema nekaj časa niste uporabljali, mora operater pregledati pretvornike (npr. preveriti, ali so na silikonskih ceveh vstavljenega telefona razpoke) in elektrode (npr. preveriti rok uporabnosti elektrod za enkratno uporabo, preveriti, ali so kabli poškodovani), da se prepriča, da je sistem pripravljen za začetek testiranja in bo ponudil točne rezultate.
4. Uporabljati je treba le elektrodni gel, primeren za elektroencefalografijo. Glede uporabe gela upoštevajte navodila proizvajalca.
5. Prisotnost tinitusa, hiperakuzije ali druge občutljivosti na glasne zvoke lahko povzroči kontraindikacijo za testiranje, ko se uporabljajo dražljaji visoke jakosti.

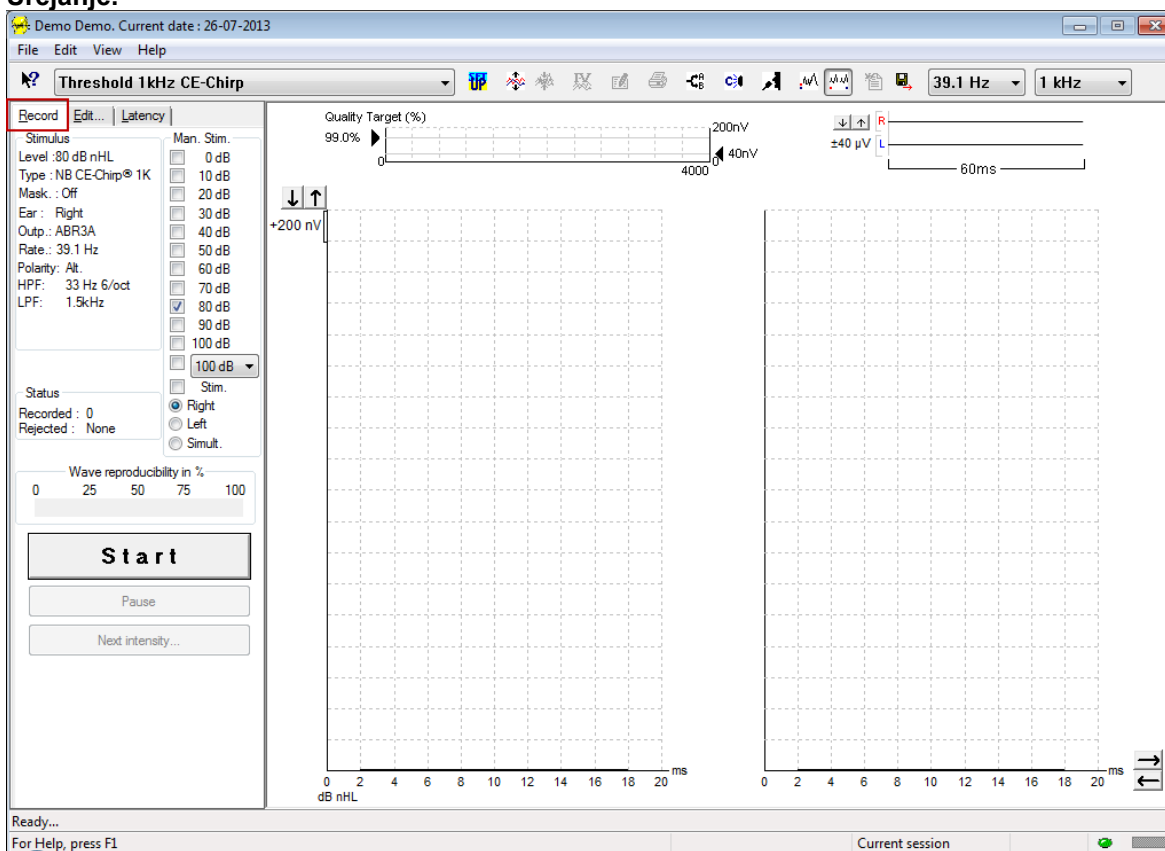
#### OBVESTILO

1. Sistem Eclipse je sestavljen iz dvokanalne vhodne plošče, ki uporabniku omogoča ustvarjanje meritev za obe ušesi brez menjave elektrod.
2. Če ima bolnik napete mišice, zlasti v predelu vratu, tilnika in ramen, je lahko kakovost posnetkov slaba ali popolnoma neuporabna. V takem primeru bo morda potrebno bolnika pozvati, naj se sprosti, in nato nadaljevati s testiranjem, ko se mišice sprostijo. Ta nasvet ne velja za teste VEMP (vestibularni vzbujeni miogeni potencial), pri katerih mora bolnik določene mišice napeti.
3. Digitalni filtri sistema EP lahko operaterju do določene mere pomagajo filtrirati neželen signal.
4. Operaterju lahko spremlja vrstico neobdelanega EEG in spreminjanja filtre predojačevalnika, ki se nahajajo v nastavitvi samodejnih protokolov, in tako morda izboljša kakovost meritve. Filtre lahko spreminjate pred ali med snemanjem.



## 3.1 Zavihek snemanja

V tem poglavju so opisani elementi v zavihku **Snemanje**. Nekatere funkcije so na voljo tudi na zavihku **Urejanje**.



### 3.1.1 Elementi glavnega menija

File Edit View Help

**File (Datoteka)** ponuja dostop do **System setup (Postavitev sistema)**, **Print all pages (Natisni vse strani)**, **Print preview (Predogled tiskanja)**, **Print setup (Postavitev tiskanja)** in **Exit (Izhod)**.

**Edit (Uredi)** ponuja dostop do **Delete waveform marker (Izbriši oznako valovne oblike)** in **Delete waveform markers on all curves (Izbriši valovne oblike na vseh krivuljah)**.

1. Izberite **Delete waveform marker** (Izbriši oznako valovne oblike) za brisanje oznake specifične valovne oblike na izbrani krivulji.
2. Izberite **Delete waveform markers on all curves** (Izbriši valovne oblike na vseh krivuljah) za brisanje vseh oznak specifične valovne oblike na izbrani krivulji.

**View (Pogled)** ponuja dostop do možnosti prikaza valovne oblike.

1. Izberite **Left (Levo)**, da si na zaslonu ogledate samo posnete krivulje levega ušesa (Alt+V + L).
2. Izberite **Right (Desno)**, da si na zaslonu ogledate samo posnete krivulje desnega ušesa (Alt+V + R).
3. Izberite **Both L & R (Levo in Desno)**, da si na zaslonu ogledate samo krivulje levega in desnega ušesa (Alt+V + B)
4. Izberite **Show cursor (Pokaži kazalec)**, da omogočite funkcijo kazalca.

**Help (Pomoč)** omogoča dostop do **Help topics (Teme pomoči)** in **About... (O programu)**.

1. Izberite **Help Topics (Teme pomoči)** za izčrpen seznam tem pomoči iz navodil za upravljanje.
2. Izberite **About... (O programu)** za dostop do informacij o številki različice programske opreme, DSP1, DSP2, različici strojne opreme in različici strojne programske opreme.



### 3.1.2 Electronic help (Elektronska pomoč)



Kliknite ikono elektronske pomoči in nato pokažite oz. kliknite na element, o katerem želite več informacij. Če je na voljo pomoč, občutljiva na sobesedilo, se odpre okno z ustreznimi informacijami.

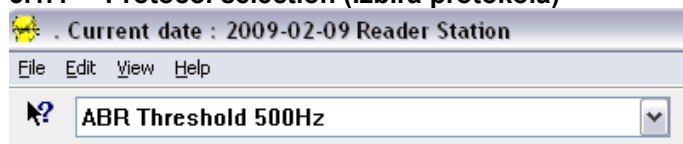
Uporabite ikono  v pogovornih oknih.

### 3.1.3 Viewing historic sessions (Pregled preteklih sej)

Med preteklimi sejami preklapljate s tipkama »PgUp« (prejšnja stran) in »PgDn« (naslednja stran) na tipkovnici.

Ko je določena seja odprta iz dnevnika podatkovne zbirke, funkcija PgUp/PgDn ni na voljo.

### 3.1.4 Protocol selection (Izbira protokola)



Na spustnem seznamu izberite testni protokol.

### 3.1.5 Temporary setup (Začasna postavitve)



Ikona začasne nastavitve omogoča začasne spremembe izbranega protokola. Spremembe bodo veljale samo za trenutno testno sejo. Pri spremenjenih protokolih bo poleg imena protokola prikazana zvezdica (\*).

### 3.1.6 Rearrange curves (Prerazporedi krivulje)



Kliknite ikono Prerazporedi krivulje, da prikažete krivulje na enaki medsebojni oddaljenosti.

### 3.1.7 Group waveforms (Združi valovne oblike)



Ikona Združi valovne oblike samodejno združi valovne oblike z enakimi parametri (npr. ravni stimulacije) na vrhu vsake oblike. Valovne oblike morajo imeti enake parametre, da jih lahko združite v skupine.

### 3.1.8 Reporting (Poročanje)



Ikona Poročilo odpre urejevalnik poročil za izbiro prehodno napisane predloge poročila ali za urejanje ali pisanje novega poročila za izbrano sejo.



### 3.1.9 Printing (Tiskanje)



Ikona Tiskaj natisne poročilo za izbrano sejo. Število natisnjenih strani se lahko razlikuje glede na izbiro v nastavitvi postavitve tiskalnika.

### 3.1.10 Display A-B curves (Prikaži krivulje A-B)



Ikona Krivulje A-B prikazuje krivulji A in B za izbrano valovno obliko. Pri stimulaciji z izmenično polarnostjo bo krivulja A vsebovala vse skene redčenja, krivulja B pa vse skene kondenzacije.

### 3.1.11 Display contra curve (Prikaži kontra krivuljo)



Ikona Kontra krivulja prikazuje kontralateralno valovno obliko za izbrano valovno obliko.

### 3.1.12 Talk forward (Govor bolniku)



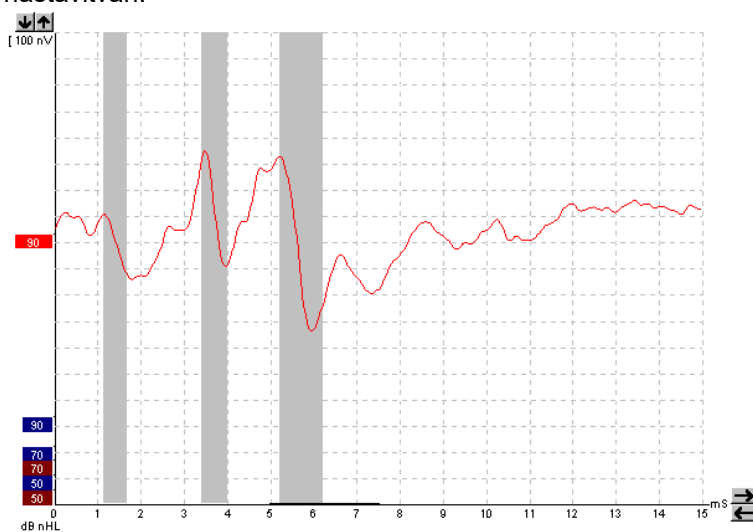
Ikona Govora bolniku aktivira funkcijo govora bolniku. Test se bo začasno ustavil, ko je ta funkcija aktivirana. Možnost govora bolniku ni na voljo, ko ste na zavihku Uredi.

### 3.1.13 Single curve display (Prikaz enojne krivulje)



Ikona Enojna krivulja bo na zaslonu prikazala samo izbrano krivuljo v pogledu enega zaslona za lažjo vizualno oceno. Ostale posnete krivulje si lahko ogledate s tipko tabulatorja ali tako, da z miško dvakrat kliknete ročico skrite krivulje. Kliknite na ikono še enkrat, da si ogledate vse posnete krivulje v pogledu na enem zaslonu.

V načinu z enojno krivuljo se lahko za izbrano krivuljo prikažejo tudi obseg zakasnitev, če je izbran v nastavitvah.

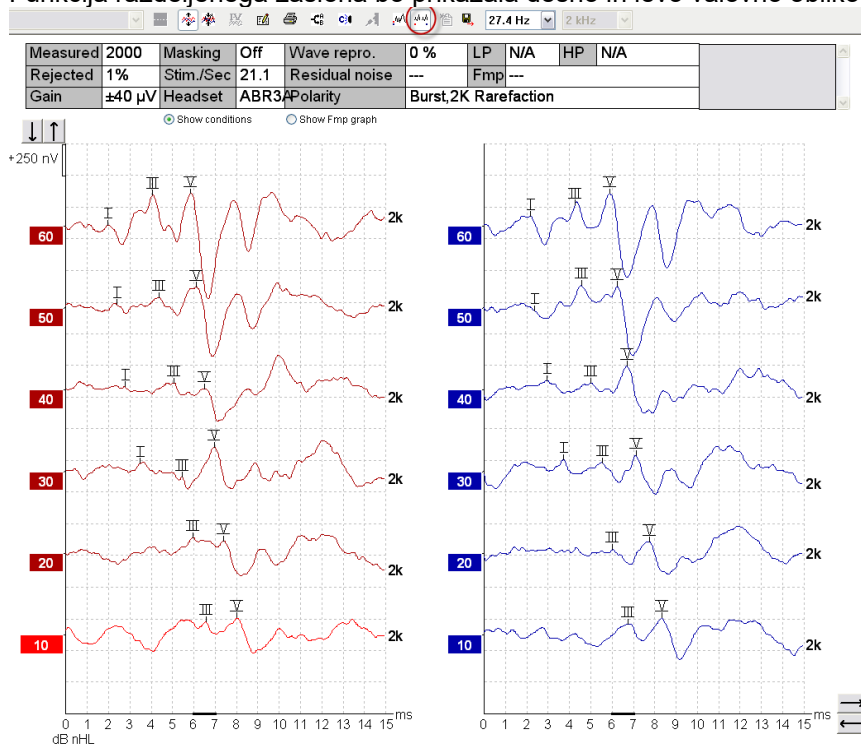




### 3.1.14 Split screen display (Prikaz razdeljenega zaslona)



Funkcija razdeljenega zaslona bo prikazala desno in levo valovno obliko na ločenih straneh zaslona.



### 3.1.15 Save & New (Shrani in novo)



Ikona Shrani in novo shrani trenutno testno sejo in omogoči začetek nove seje brez zapiranja programske opreme. Če niso bili posneti nobeni podatki, seja ne bo shranjena.

Pri urejanju pretekle seje ostane datum seje v podatkovni zbirki nespremenjen, saj se vedno nanaša na datum posnetka.

### 3.1.16 Add to current session (Dodaj v trenutno sejo)



Možnost dodajanja v trenutno sejo omogoča, da v trenutno sejo uvozite identični protokol s podatki seje. Tako lahko nadaljujete s testiranjem z drugega dne.

### 3.1.17 Save & Exit (Shranjevanje in izhod)



Ikona Shranjevanje in izhod shrani trenutno testno sejo in zapre programsko opremo. Če niso bili posneti nobeni podatki, seja ne bo shranjena.

Pri urejanju pretekle seje ostane datum seje v podatkovni zbirki nespremenjen, saj se vedno nanaša na datum posnetka.

Za izhod brez shranjevanja kliknite rdeči "X" v zgornjem desnem kotu zaslona.



### 3.1.18 Stimulus rate selection (Izbira hitrosti dražljajev)

39.1 Hz

Na spustnem seznamu izberite drugo hitrost dražljajev.

### 3.1.19 Frequency selection (Izbira frekvence)

1 kHz

Na spustnem seznamu izberite drugo frekvenco dražljaja.

### 3.1.20 Stimulus window (Okno dražljaja)

Stimulus  
Level : 45 dB nHL  
Type : NB CE-Chirp® LS  
2kHz  
Mask. : Off  
Ear : Right  
Outp.: Insert phone  
Rate.: 45.1 Hz  
Polarity: Alt.  
HPF: 33 Hz 6/oct  
LPF: 1.5kHz

Okno dražljaja prikazuje parametre dražljaja za krivuljo, ki se trenutno snema – raven dražljaja, vrsto dražljaja, vklopljeno ali izklopljeno maskiranje, preskusno uho, pretvornik, hitrost dražljajev, polarnost dražljaja, nastavitve visokoprepustnega filtra in nastavitve nizkoprepustnega filtra.

### 3.1.21 Manual stimulation window (Okno ročnih dražljajev)

Man. Stim.  
 0 dB  
 10 dB  
 20 dB  
 30 dB  
 40 dB  
 50 dB  
 60 dB  
 70 dB  
 80 dB  
 90 dB  
 100 dB  
 100 dB  
 Stim.  
 Right  
 Left  
 Simult.

V oknu ročnih dražljajev so na voljo naslednje možnosti

1. Jakost dražljaja – pred začetkom testa morate izbrati jakost dražljaja, razen če je izbrani protokol samodejni protokol z vnaprej določenim dražljajem. Gumb za začetek ne bo aktiven, če jakost dražljaja ni izbrana. Pred in med snemanjem lahko izberete več kot eno jakost. Najprej bo predstavljena najvišja jakost. Uporabite gumb za naslednjo jakost, da se premaknete na naslednjo jakost, ne da bi ustavili test.
2. Dražljaj (Stim.) – možnost dražljaja bolniku predstavi dražljaj izbrane jakosti pred začetkom testiranja. Ta možnost je uporabna pri uporabi naprednega EEG.
3. Testno uho – izberite desno, levo ali sočasno (Simult.). Ko izberete sočasno, je na zaslonu prikazana ena kombinirana valovna oblika v črni barvi.

### 3.1.22 Status window (Statusno okno)

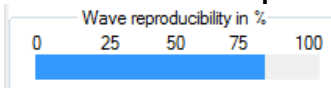
Status  
Recorded : 0  
Rejected : None

V statusnem oknu je prikazano število posnetih (sprejetih) skenov skupaj s številom zavrnjenih skenov v odstotkih.

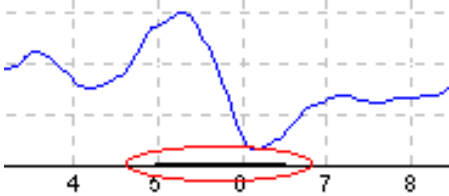




### 3.1.23 Waveform reproducibility (Ponovljivost valovne oblike)



Med testiranjem se odzivi izmenično dodelijo v medpomnilnik A in medpomnilnik B (glejte »Prikaži krivulje A-B«). Indikator ponovljivosti valovne oblike prikazuje samodejni izračun korelacije (podobnosti) med dvema krivuljama v določenem časovnem okviru, ki je na časovni lestvici označen s krepko črno črto.



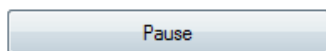
Časovni okvir izračuna ponovljivosti valovne oblike je mogoče prilagoditi (položaj/časovni okvir) v nastavitvah protokola ali tako, da preprosto povlečete krepko črto na vsakem koncu oz. tako, da jo zgrabite z miško in drsite naprej in nazaj po časovni lestvici. Ponovljivost valov je takoj preračunana glede na nov časovni okvir oz. položaj.

### 3.1.24 Start / Stop (Začni / Končaj)



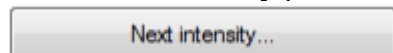
Z gumboma Start (Začni) in Stop (Končaj) začnete in končate meritev. Gumb Start se ob začetku snemanja spremeni v gumb Stop.

### 3.1.25 Premor



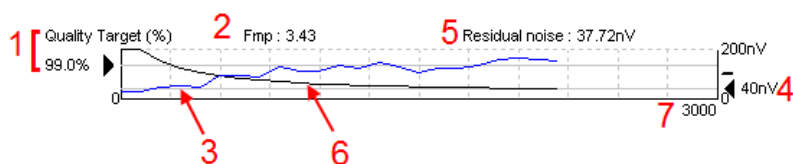
Gumb Pause (Premor) se aktivira, ko začnete test. Gumb omogoča začasni premor testa. Dražljaj bo še naprej prisoten, vendar se meritve ne bodo izvajale.

### 3.1.26 Next intensity (Naslednja jakost)



Uporabite gumb za naslednjo jakost, da začnete preizkušati naslednjo jakost, izbrano v oknu ročnega dražljaja.

### 3.1.27 Fmp & residual noise graph (Grafikon FMP in preostalega šuma)



Grafikon Fmp in preostalega šuma nudi informacije o kakovosti izbrane krivulje.

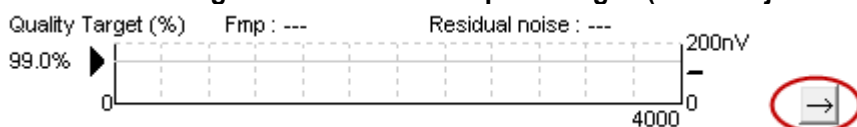
1. Ciljna kakovost (%) (npr. 99,0 %) in vodoravna siva črta, ki se razteza od črne puščice, označujeta ciljno kakovost odziva in se nanašata na vrednost Fmp. Cilj testa je, da krivulja Fmp doseže vodoravno sivo črto.
2. Vrednost Fmp se med testiranjem izračunava in prikazuje ter je po testiranju na voljo za zbrane krivulje.
3. Krivulja Fmp (v rdeči ali modri barvi, odvisno od testiranega ušesa) kaže razvoj gotovosti odziva med potekom testa.
4. Črna puščica in vrednost v nV (npr. 40 nV) označujeta cilj preostalega šuma.



5. Vrednost preostalega šuma se med testiranjem izračunava in prikazuje ter je po testiranju na voljo za zbrane krivulje.
6. Krivulja preostalega hrupa (v črni barvi) označuje spreminjanje ravni preostalega hrupa med preskusom.
7. Prikazano je število izbranih skenov za testiranje.

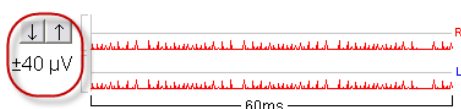
Učinkovitost uporabljene metode za določanje ravni preostalega hrupa je opisana v naslednjem članku: Elberling, C., & Don, M. (1984). Quality estimation of average auditory brainstem responses. *Scand Audiol*, 13, 187-197.

### 3.1.28 Extending the number of sweeps/averages (Povečanje števila skenov/povprečja)



Kliknite puščico poleg grafikona Fmp in preostalega šuma, da povečate število skenov med testiranjem.

### 3.1.29 Raw EEG (Neobdelani EEG)



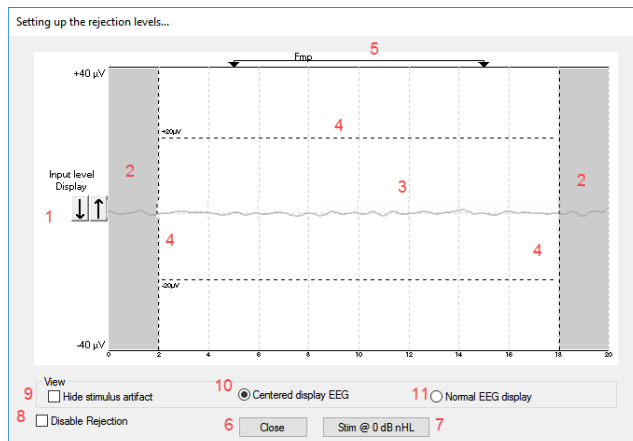
Grafikon neobdelanega EEG označuje tekoči neobdelani EEG. Ko so krivulje črne, je neobdelani EEG znotraj nastavljenе stopnje zavrnitve. Ko se krivulje obarvajo rdeče, bo posneti odziv zavrnjen, ker neobdelani EEG presega nastavljenе meje zavrnitve.

Stopnjo zavrnitve lahko prilagodite s klikom na puščice na levi strani krivulje neobdelanega EEG. Med testiranjem so puščice skrite in stopnje zavrnitve od tukaj ni mogoče spremeniti.

### 3.1.30 Advanced EEG (Napredni EEG)

Dvokliknite grafikon neobdelanega EEG, da odprete grafikon naprednega EEG.

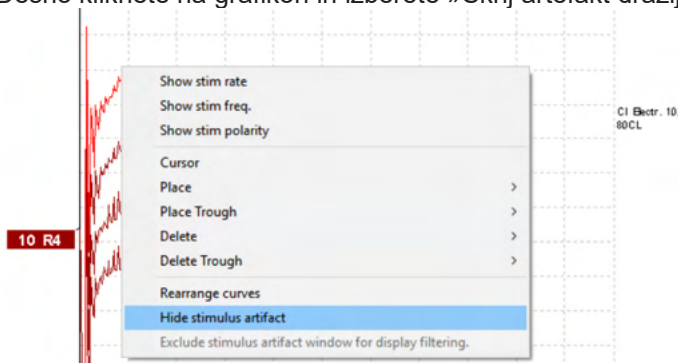
1. S puščicami prilagodite prikaz stopnje zavrnitve.
2. Sivo območje označuje območje, kjer je zavrnitev onemogočena.
3. Belo območje označuje območje, kjer je zavrnitev dovoljena.  
**Povlecite pikčasto navpično črto in določite časovni obseg, v katerem bo uporabljena običajna zavrnitev**
4. Povlecite črtkane vodoravne črte, da določite vrh signala EEG od vrha, preden pride do zavrnitve.
5. Označuje obseg, v katerem se izračunava Fmp. V tem območju izračunavanja zavrnitve ni mogoče onemogočiti.
6. Kliknite **Close** (Zapri), da zaprete okno naprednega EEG.
7. Za aktiviranje dražljaja kliknite **Stim @ 0 dB nHL** ali **pritisnite drugo stopnjo na levi strani nadzorne plošče**.
8. Za popolno onemogočenje zavrnitve.
9. Skrij artefakt dražljaja: Ko kliknete, se ob zagonu valovne oblike prikaže debelejša črna črta. Čas spremenite tako, da z miško povlečete rob črt. Artefakt dražljaja skrij prikazuje ravno črto, velike artefakte, na primer, pa je mogoče skriti.
10. Centriraj EEG na osnovno linijo 0uV.
11. Prikaži običajni prikaz EEG.



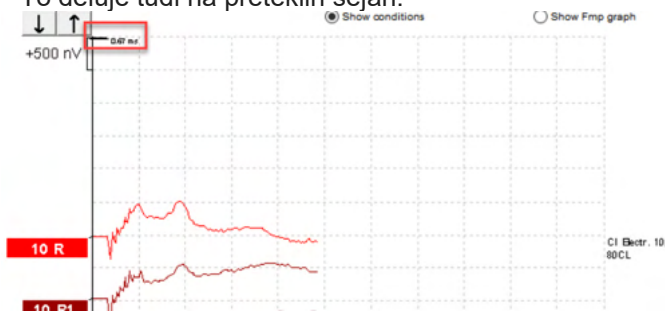
### 3.1.31 Skrij artefakt dražljaja

Uporabite možnost »Skrij artefakt dražljaja« na zbrani valovni obliki tako, da:

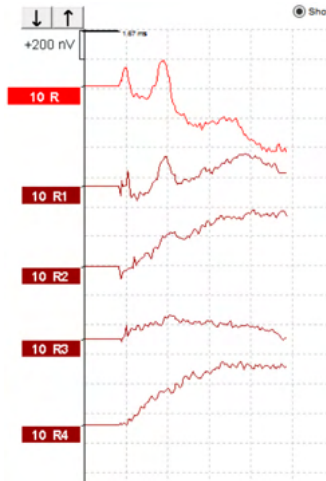
1. Desno kliknete na grafikon in izberete »Skrij artefakt dražljaja«.



2. Na vrhu grafikona (glejte spodnjo sliko) se prikaže majhna črna črta z dejanskim časom skrivanja artefakta (za vse valovne oblike naenkrat).
3. Z miško se postavite na konec črne črte in simbol miške se spremeni na simbol uporabnikovega urejanje, nato kliknite in povlecite črto za večje ali manjše skrivanje artefakta dražljaja. To deluje tudi na preteklih sejah.

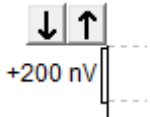


4. Ta rešitev pomaga na primer odstraniti neželene moteče velike artefakte iz stimulatorjev CI ali BC.
5. To je, na primer, v pomoč pri snemanjih eABR, saj omogoča lažji pregled pri skritem velikim artefaktom (glejte spodnjo sliko).

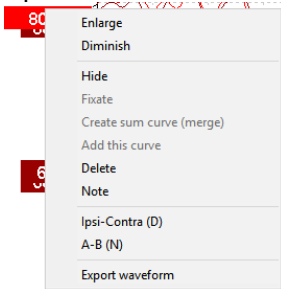


Že želite to možnost izklopiti, znova desno kliknite in izberite »Skrij artefakt dražljaja«.

### 3.1.32 Ojačenje prikaza

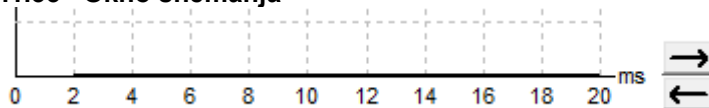


Ojačenje prikaza vseh krivulj spremenite s smernimi gumbi levo od območja snemanja. Uporabite lahko tudi smerni tipki navzgor oz. navzdol na tipkovnici.



Ojačenje prikaza za eno krivuljo spremenite tako, da desno kliknete na ročico izbrane valovne oblike in izberete možnost Enlarge (Povečaj) oz Diminish (Pomanjšaj). Lahko pa za izbrano valovno obliko uporabite tipko Ctrl in tipki gor oz. dol na tipkovnici.

### 3.1.33 Okno snemanja



Okno snemanja urejate s smernimi tipkami na desni strani grafikona.

### 3.1.34 Izbira valovne oblike



Dvokliknite na ročico krivulje, da jo izberete. Lahko pa uporabite tipko tabulatorja ali tipko Shift + tipko tabulatorja za preklop iz ene na drugo valovno obliko.



### 3.1.35 Premikanje ene same krivulje



Kliknite na ročico valovne oblike, da krivuljo povlečete navzgor oz. navzdol.

### 3.1.36 Prikaz diferencialne krivulje

Desno kliknite na ročico izbrane valovne oblike za prikaz A minus B (A-B) ali Ipsi minus Contra (Ipsi-Contra) diferencialnih valovnih oblik.

### 3.1.37 Dodajanje opombe na valovno obliko

Desno kliknite na ročico valovne oblike in kliknite možnost »Note« (Opomba)

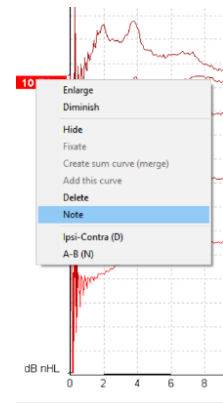
Sem vnesete opombo oz. komentar k valovni obliki.

Opomba lahko ima največ 20 znakov, zato da ostane prostor za leve ročice jakosti na deljenem zaslonu.

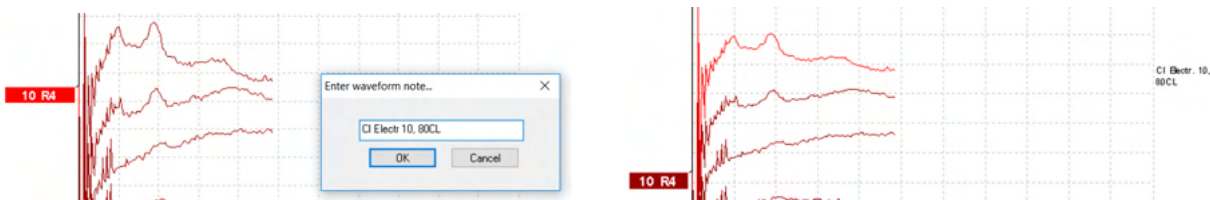
Na primer, glede na eABR je, na primer, elektroda CI številka 10 stimulirana pri trenutni stopnji 80.

To se pojavi poleg valovne oblike in je vključeno v natis.

Opombe lahko po potrebi spremenite tudi kasneje v pretekli seji.



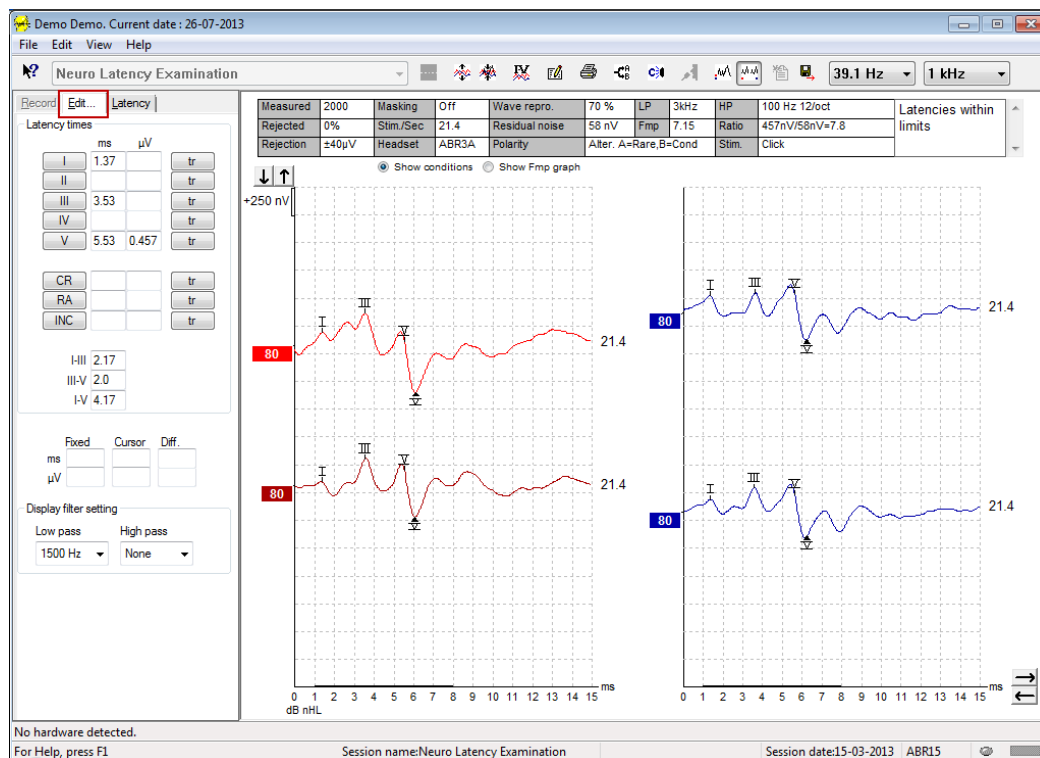
Druge dobre opombe je mogoče tudi »vpeti« pri npr. kohlearnem mikrofonskem testu.



### 3.1.38 Zavihek urejanja

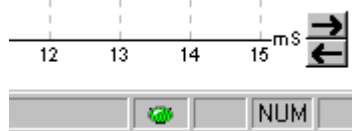
V tem poglavju so opisani elementi v zavihku **Edit** (Urejanje).

Dokončane valovne oblike je mogoče urejati, medtem ko poteka druga meritvev ali po koncu testa. Funkcije, ki so na voljo na zavihkih **Record** (Snemanje) in **Edit** (Urejanje), so bile opisane v prejšnjem razdelku.



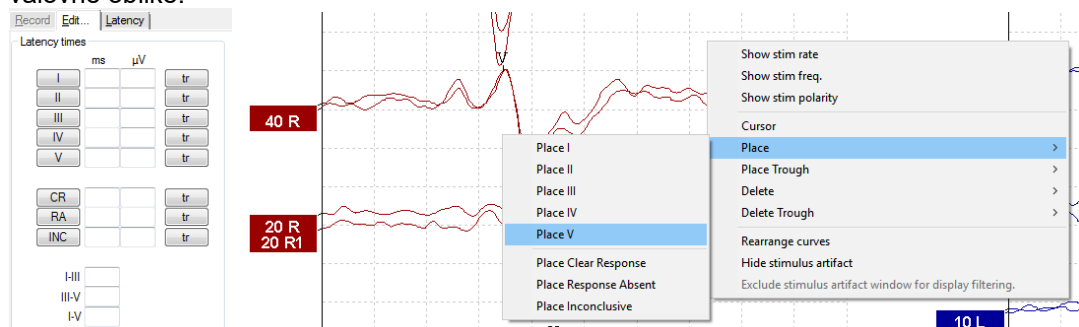
### 3.1.39 Spremljanje zavrnitev

Situacijo zavrnitve še naprej spremljate tako, da opazujete majhno ovalno lučko na dnu zaslona. Zelena lučka pomeni, da zavrnitev ni, rdeča pa, da je prišlo do zavrnitve.



### 3.1.40 Postavljanje oznak valovnih oblik

Gumbi za oznake bodo prikazovali ustrezne oznake za izbrano vrsto testa. Označite lahko le dokončane valovne oblike. Valovno obliko je treba izbrati (dvoklik na ročico valovne oblike) pred postavljanjem oznak valovne oblike.





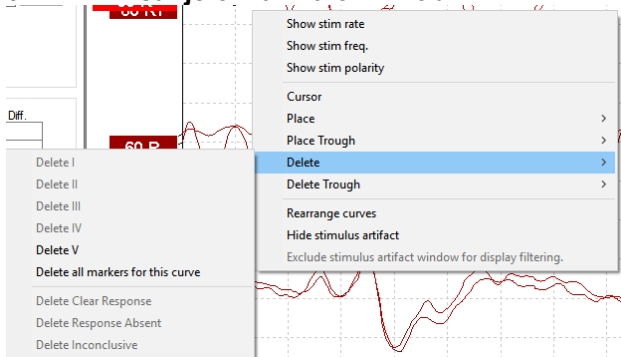
Valovne oblike je mogoče označiti na tri različne načine:

1. Kliknite gumb oznake (npr. I, II, III, IV, V) in nato kliknite krivuljo na točko, kamor želite postaviti oznako.
2. Pritisnite številko oznake (npr. 1, 2, 3, 4, 5) na tipkovnici, nato pa uporabite smerne tipke, tipko Ctrl + smerne tipke ali miško, da premaknete kazalec na zeleno mesto. Pritisnite tipko Enter ali levo kliknite z miško, da postavite oznako. Uporaba tipke Ctrl + smernih tipk premakne kazalec od vrha do vrha signala.
3. Desni klik na valovno obliko, da jo izberete in postavite oznake.

Ustrezne vrednosti ms in  $\mu\text{V}$  bodo prikazane v okvirčkih poleg oznak valovne oblike. Po postavitvi zahtevanih oznak bodo izračunane tudi vrednosti interlatence.

Za izračun razmerja med signalom in šumom valovne oblike, ki je prikazano v tabeli s pogoji posnete krivulje, je potrebno namestiti oznako SN10 (oznaka najnižje vrednosti valov V).

### 3.1.41 Brisanje oznak valovnih oblik



Oznake valovne oblike izbrišete tako, da z miško desno kliknete izbrano valovno obliko in uporabite možnosti brisanja.

### 3.1.42 Suggest Waveform Markers (Predlagaj oznake valovne oblike)



Ta možnost je na voljo le, ko ne poteka aktivno snemanje.

Kliknite ikono Suggest Waveform Markers (Predlagaj oznake valovne oblike), da samodejno postavite oznake valovne oblike na prevladujoči vrh znotraj obsega normativnih zakasnitev, za katere obstajajo podatki o normativnih zakasnitvah.

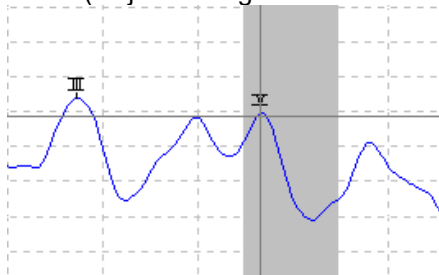
#### Opomba

Orodje služi le za predloge postavljanja oznak; oznake valovne oblike je možno postaviti daleč od pravilnega položaja (npr. kjer dejanski vrh pade izven obsega normativne zakasnitve ali kjer ni odziva). Ne postavljajte kliničnih presoj, ki bi temeljile samo na predlaganih oznakah valovnih oblik.



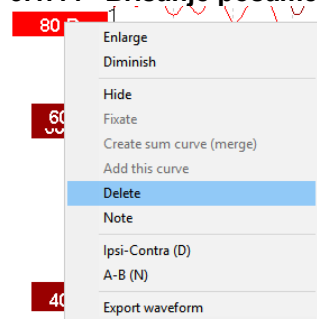
### 3.1.43 Normativni podatki o dobi latence

Normativni podatki bodo prikazani na zaslonu za vsako izbrano krivuljo med postavljanjem oznak valovne oblike (ko je to omogočeno v nastavitvah in ko obstajajo podatki o normativni zakasnitvi).



Podatki o spolu in starosti so vzeti iz baze podatkov, s čimer se zagotovi izbor ustreznih podatkov o normativni zakasnitvi.

### 3.1.44 Brisanje posameznih krivulj



Desno kliknite na ročico krivulje, da krivuljo izbrisete (Delete - Izbriši). **To krivuljo trajno izbriše.**

### 3.1.45 Povečaj/pomanjšaj posamezne krivulje

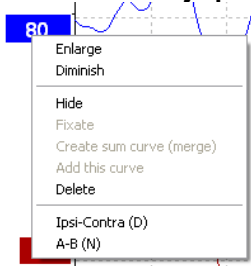


Ojačenje prikaza za eno krivuljo spremenite tako, da desno kliknete na ročico izbrane krivulje in izberete možnost Enlarge (Povečaj) oz Diminish (Pomanjšaj). Lahko pa za izbrano valovno obliko uporabite tipko Ctrl in tipki gor oz. dol na tipkovnici.



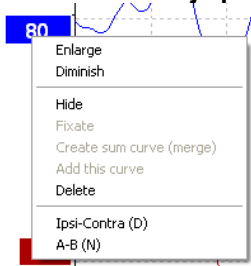


### 3.1.46 Skrivanje posameznih krivulj



Desno kliknite na ročico krivulje in izberite Hide (Skrij). To krivuljo začasno skrije. Ročica ostane vidna in tako kaže prisotnost skrite krivulje. Desno kliknite na ročico skrite krivulje, da jo spet pokažete (Show - Pokaži).

### 3.1.47 Fiksiranje posameznih krivulj / primerjava s preteklo sejo



Desno kliknite na ročico krivulje, da krivuljo fiksirate na zaslonu (Fixate - Fiksiraj). Fiksirano krivuljo oz. krivulje je mogoče primerjati s prejšnjimi sejami, ki jih premaknete v ospredje s pritiskom tipk PgUp ali PgDn na tipkovnici.

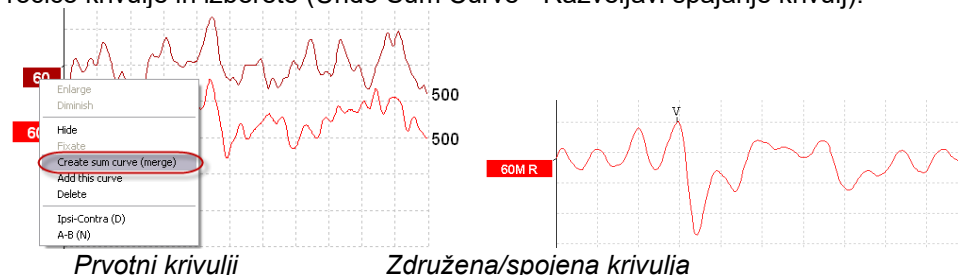
Ta funkcija je na voljo le, če ste pravkar posneli test ali pri zagonu programske opreme v načinu novega testa. Funkcija ni na voljo, če ste v način urejanja vstopili neposredno iz baze podatkov.

### 3.1.48 Spajanje krivulj (ustvarjanje strnjene krivulje)

Krivulje enake jakosti, vrste dražljaja in ušesa se lahko spojijo, da se ustvari strnjena krivulja na podlagi skupnega povprečja posameznih skenov dveh izbranih krivulj.

1. Izberite eno krivuljo, tako da dvokliknete na ročico krivulje.
2. Desno kliknite na drugo krivuljo in izberite Create sum curve (merge) (Ustvari strnjeno krivuljo (Spoji)).

Združeno/spojeno krivuljo je mogoče razdeliti na dve prvotni krivulji tako, da z desno miškino tipko kliknete ročico krivulje in izberete (Undo Sum Curve - Razveljavi spajanje krivulj).



Novo vrednosti Fmp in preostalega šuma se izračunajo za združeno/spojeno krivuljo, krivulji Fmp in preostalega šuma pa nista na voljo.

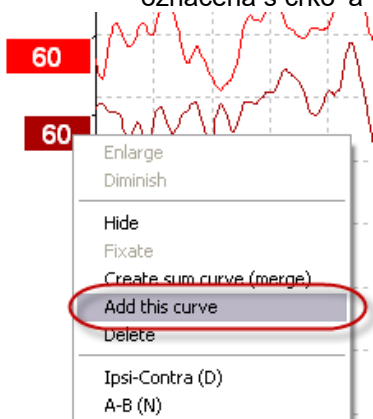
Ročici za jakost je dodana črka »M«, ki označuje, da gre za spojeno (merged) krivuljo.



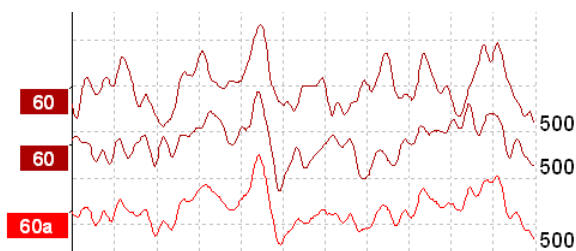
### 3.1.49 Dodajanje krivulj

Krivulje enake jakosti, vrste dražljaja in ušesa se lahko seštejejo, da se ustvari tretja krivulja na podlagi skupnega povprečja posameznih skenov dveh izbranih krivulj.

1. Izberite eno krivuljo, tako da dvokliknete na ročico krivulje.
2. Desno kliknite na drugo krivuljo in izberite Add this curve (Dodaj to krivuljo). Dodana krivulja bo označena s črko 'a' za jakostjo na ročici (npr. 60a)



Prvotni krivulji

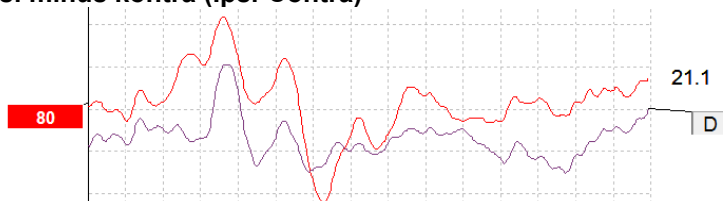
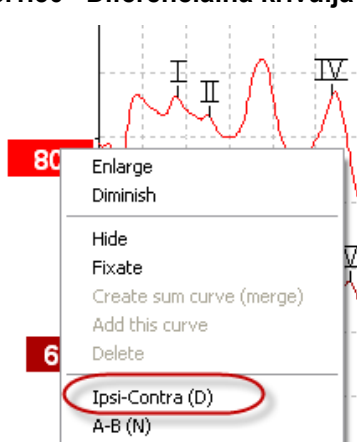


60a je vsota ostalih dveh krivulj

Dodano krivuljo lahko odstranite/izbrišete tako, da desno kliknete na krivuljo in izberete Delete (Izbriši).

Nove vrednosti Fmp in preostalega šuma se izračunajo za dodano krivuljo, vendar krivulji Fmp in preostalega hrupa ne bosta na voljo.

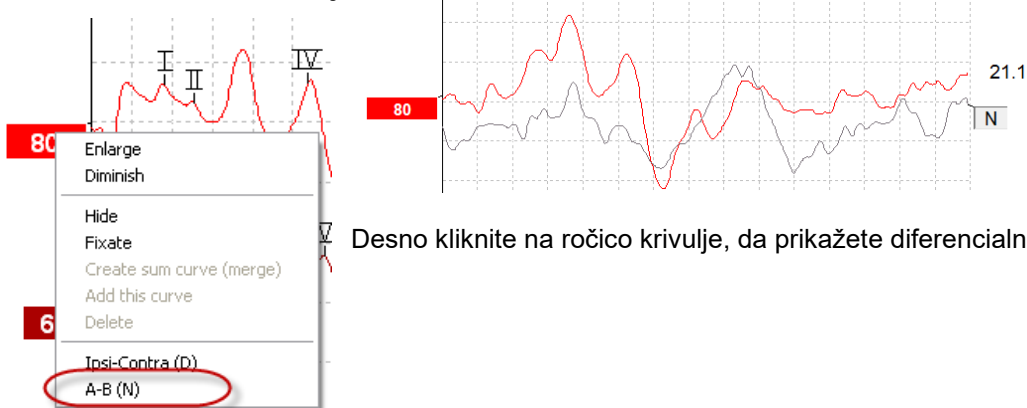
### 3.1.50 Diferencialna krivulja Ipsi minus kontra (Ipsi-Contra)



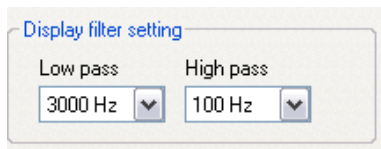
Desno kliknite na ročico krivulje, da prikazete diferencialno krivuljo Ipsi minus kontra.



### 3.1.51 Diferencialna krivulja A minus B (A-B (N))



### 3.1.52 Spreminjanje filtra prikaza



Kadar koli med testiranjem ali poznejšim urejanjem posnetkov lahko spremenite filtre prikaza, da odstranite neželen šum iz posnetka.

**Opomba: To ne bo vplivalo na snemanje neobdelanih podatkov (filtri strojne opreme), filtre zaslona pa lahko kadar koli spremenite oz. onemogočite!**

### 3.1.53 Pogoji posnete krivulje

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

Show conditions  Show Fmp graph

Za prikaz parametrov snemanja krivulje dvokliknite ročico krivulje in preverite, da je izbrana možnost Show conditions (Prikaži pogoje). Prikažejo se naslednji podatki:

1. Izmerjeno – število zabeleženih skenov.
2. Zavrjneno – število zavrnjenih skenov.
3. Zavrnitev – raven zavrnitve, uporabljena med testiranjem.
4. Maskiranje – možnost označuje raven maskiranja v dB SPL oz. je izključena, če ni uporabljeno.
5. Stim./Sec – hitrost dražljajev, uporabljena med testiranjem.
6. Slušalke – pretvornik, ki se uporablja za snemanje.
7. Repro valov. – odstotek ponovljivosti valovne oblike.
8. Preostali šum – raven preostalega šuma v nV.
9. Polarnost – polarnost dražljaja, uporabljenega za testiranje.
10. LP – frekvenca nizkoprepustnega filtra.
11. Fmp – vrednost Fmp.
12. HP – frekvenca visokoprepustnega filtra.
13. Razmerje – razmerje med signalom in šumom. Za izračun razmerja je treba na krivuljo namestiti oznako SN10 (oznaka najnižje vrednosti valov V).
14. Stim. – vrsta testnega dražljaja (npr. zvočni pok, zaporedje tonov, CE-Chirp® LS).
15. Polje za komentarje – komentar o krivulji.



### 3.1.54 Dodajanje komentarjev krivulji

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

Show conditions  Show Fmp graph

Komentarje za izbrano krivuljo lahko vnesete v polje za komentarje v zgornjem desnem kotu tako, da kliknete znotraj polja in nato vnesete besedilo.

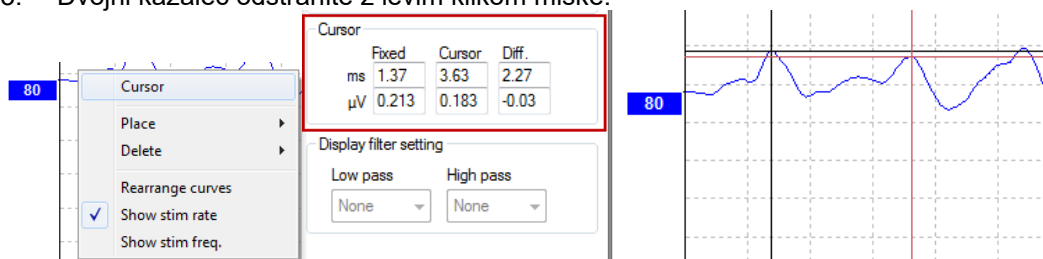
Ti komentarji bodo prikazani samo, ko je izbrana ustrezna krivulja. Vsi komentarji krivulj bodo natisnjeni na strani s poročilom »Pogoji krivulj«.

Razmislite tudi o uporabi funkcije Opomba o valovni obliki, kjer lahko dodate opombo in jo prikažete zraven valovne oblike (za dostop do opombe z desno tipko miške kliknite ročico jakosti).

### 3.1.55 Uporaba kazalca

Desno kliknite na izbrano krivuljo (ne na njeno ročico), da omogočite dvojni kazalec. Druga možnost je, da kazalec omogočite v meniju View (Pogled).

1. Premaknite miško in kliknite na zeleno mesto. Prvi kazalec je zdaj zaklenjen na tem položaju.
2. Premaknite miško, da povlečete drugi kazalec na zeleno mesto. Polja v oknu Kazalec bodo zdaj prikazovala položaj, na katerem je bil fiksiran prvi kazalec, trenutni položaj drugega kazalca in razliko med tema dvema položajema.
3. Dvojni kazalec odstranite z levim klikom miške.

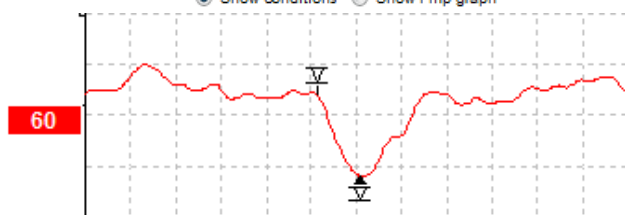


### 3.1.56 Izračun razmerja med signalom in šumom (3:1)

Razmerje med signalom in šumom (SNR) valovne oblike izračunate tako, da na izbrano krivuljo postavite oznako val V in SN10 (oznaka najnižje vrednosti valov V). Razmerje je amplituda vrha vala V do najnižje vrednosti SN10. Šum se samodejno izračuna na podlagi vrednosti preostalega šuma.

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

Show conditions  Show Fmp graph





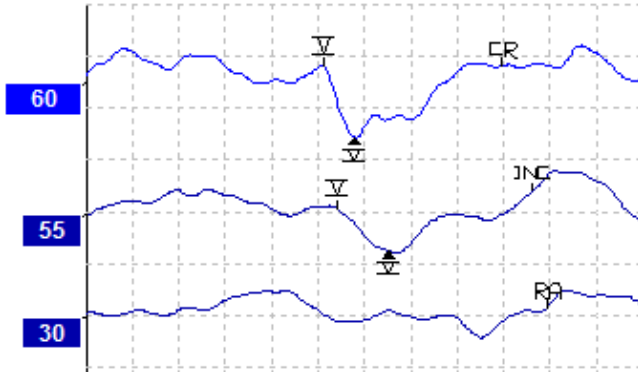
### 3.1.57 Oznake valvnih oblik CR, RA in INC

Oznake valvnih oblik CR, RA in INC so bile ustanovljene v Združenem kraljestvu in se lahko uporabljajo za kategorizacijo valvnih oblik.

CR = Clear Response (Jasni odziv)

RA = Response Absent (Odziva ni)

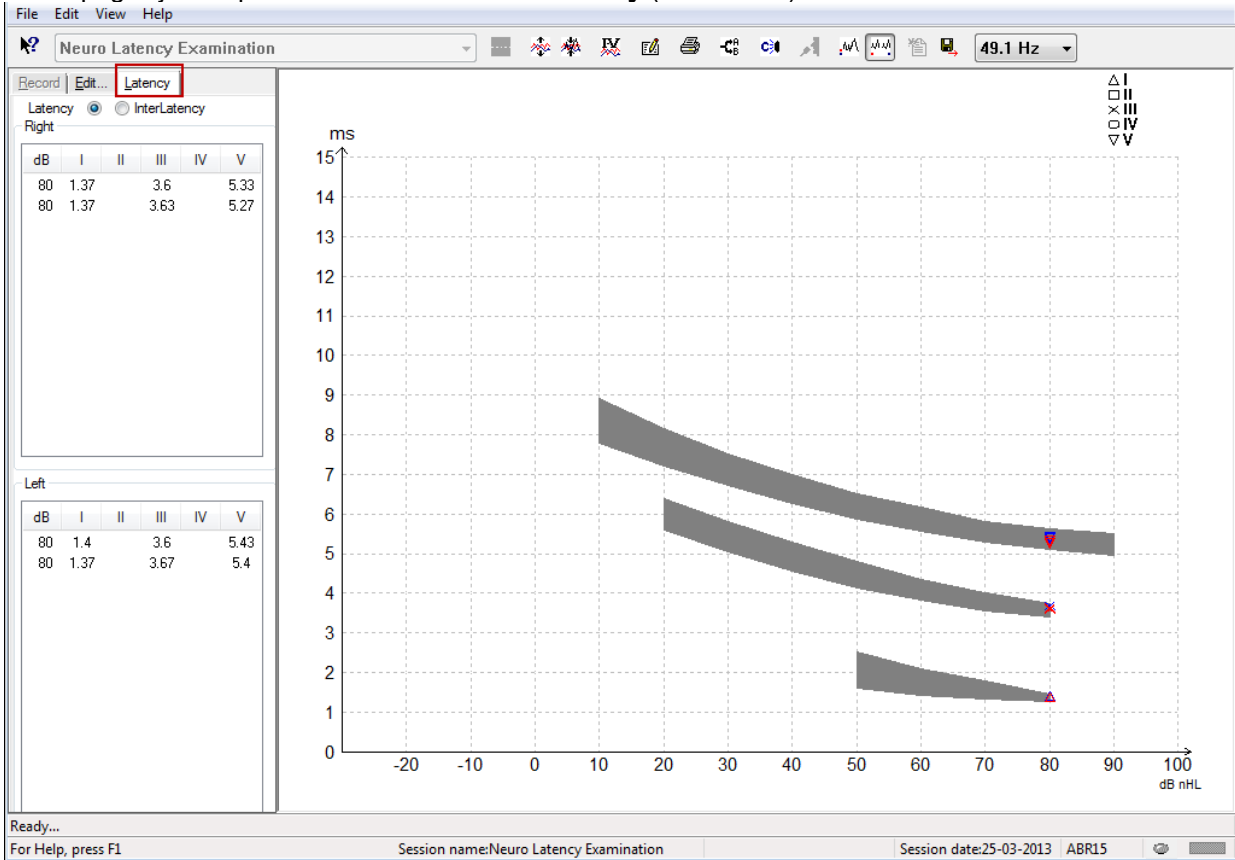
INC = Nedoločeno



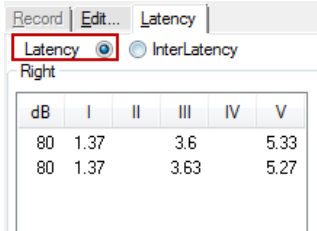


## 3.2 Zavihek zakasnitve

V tem poglavju so opisani elementi v zavihku **Latency** (Zakasnitev).

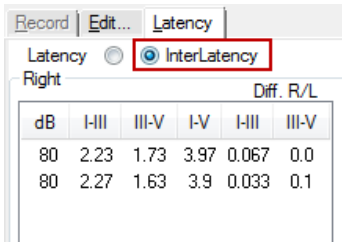


### 3.2.1 Vrednosti zakasnitve



Izberite Latency (Zakasnitev) za prikaz zakasnitve vseh označenih valvnih oblik za levo in desno uho.

### 3.2.2 Vrednosti interlatence

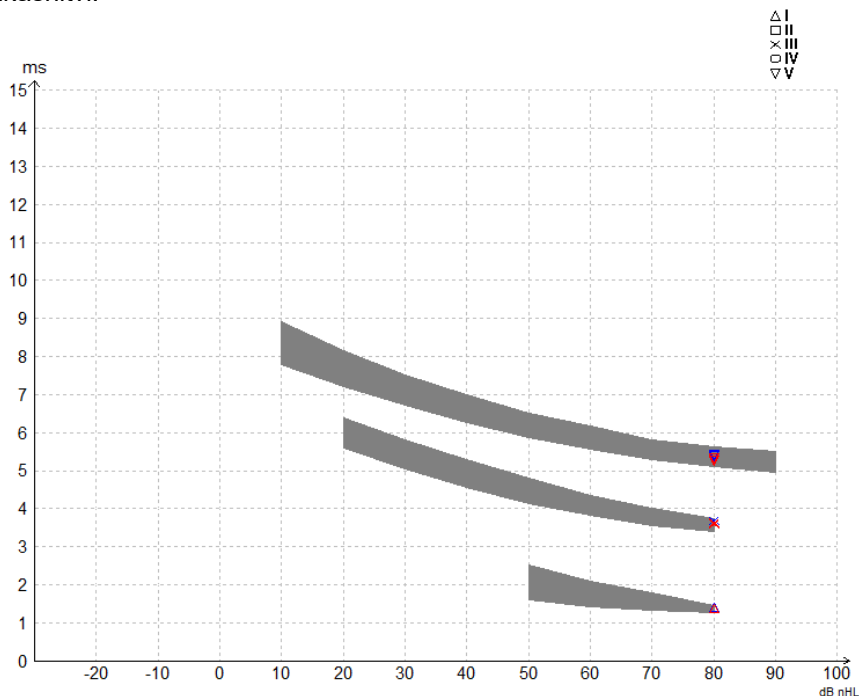


Izberite Interlatency (Interlatenca) za prikaz vrednosti zakasnitve med vrhovi in vrednosti razlike interavralne zakasnitve med vrhovi vseh označenih valvnih oblik za levo in desno uho.



### 3.2.3 Grafikon zakasnitve

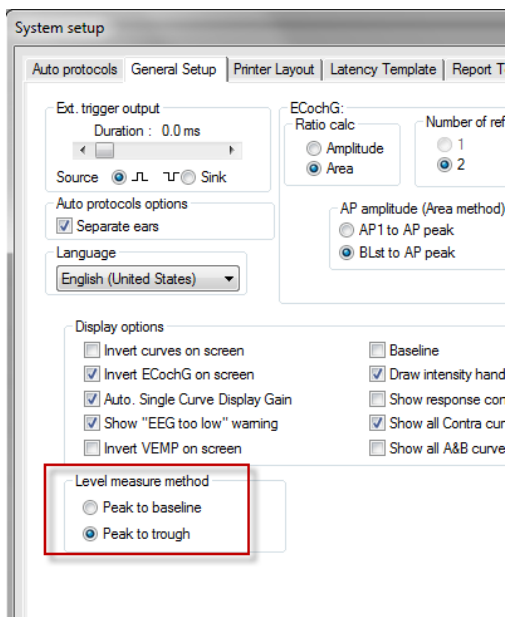
Na voljo je grafična predstavitev zakasnitev označene valovne oblike. Ta omogoča enostavno razlago sprememb zakasnitve glede na spremembe jakosti dražljaja. Sivo osenčeno območje označuje normativni obseg in bo prikazano, če so bili v sistemskih nastavitvah dodani normativni podatki o zakasnitvi. Podatki o spolu in starosti so vzeti iz baze podatkov, s čimer se zagotovi izbor ustreznih podatkov o normativni zakasnitvi.



### 3.2.4 Prikaz oznak od vrha do najnižje vrednosti (oznaka SN10) (samo programska oprema EPx5)

Privzeto se amplituda valovnih oblik izračunava od vrha do osnovne črte. Če želite v zavihku za urejanje omogočiti oznake najnižje vrednosti in izračunati amplitudo valovne oblike od vrha do najnižje vrednosti, sledite tem navodilom.

1. Na zavihku **General setup** (Splošna nastavitve) spremenite **metodo merjenja ravni** na »Peak to trough« (Od vrha do najnižje vrednosti)
2. Pritisnite OK, da nastavitve shranite



Gumbi **Tr** bodo zdaj prikazani na zavihku **Edit** (Urejanje) za ročno pozicioniranje različnih oznak najnižje vrednosti/SN10.

Component	ms	$\mu$ V
I		
II		
III	3.87	
IV		
V	6.0	0.521
CR		
RA		
INC		
H-III		
III-V	2.13	

Measured	2000	Masking	Off	Wave repro.	
Rejected	0%	Stim./Sec	27.7	Residual noise	
Rejection	$\pm 0.0\mu$ V	Headset	ABR3A	Polarity	

### 3.3 Windows® 10 in 11 ne zaženetá Pomoči

V nekaterih primerih različica sistema Windows® 10 in 11, ki jo uporabljate, morda ni združljiva z izvajanjem spletne pomoči v programski opremi. Če funkcije pomoči ne delujejo, boste morali prenesti in namestiti popravek KB917607 (WinHlp32.exe) z Microsoftove domače strani.





### 3.4 Bližnjice na računalniku

Do številnih funkcij, ki se izvajajo z vlečenjem in klikanjem z miško, lahko dostopate tudi s tipkovnico.

Bližnjica	Opis
Ctrl +F7	Vnesi začasno nastavitev
F1	Zaženi teme pomoči
F2	Zagon / Ustavitev testa
F3	Naslednja jakost
F4	Premor / Nadaljuj test
Ctrl + F4	Prikaži kontra krivuljo
F5	Prerazporedi krivulje
Ctrl + F5	Spoji krivulje
F6	Predlagaj oznake valovne oblike
F7	Poročilo
Ctrl +F7	Vnesi začasno nastavitev
F8	Seja tiskanja
F9	Prikaži krivulje A-B
Shift + F9	Prikaži vse krivulje A-B
F10	Omogoči Govor
Ctrl + Shift + F4	Prikaži vse kontra krivulje
Ctrl + L	Preklop na zavihek zakasnitve
Ctrl + R	Preklop na zavihek snemanja
Ctrl + E	Preklop na zavihek urejanja
Ctrl + P	Seja tiskanja
Shift + F1	Kontekstualna pomoč
Ctrl + N	Save & New (Shrani in novo)
Ctrl + Shift + N	Dodaj v trenutno sejo
Alt + X	Save & Exit (Shranjevanje in izhod)
Stran navzdol (Page down)	Preklopi nazaj skozi pretekle seje
Stran navzgor (Page up)	Preklopi naprej skozi pretekle seje
Domov (Home)	Vrnitev v trenutno sejo
Konec (End)	Skok na najstarejšo preteklo sejo
Alt + F	Meni Datoteka
Alt + E	Meni Urejanje
Alt + V	Meni Pogled
Alt + H	Meni za pomoč
Puščici gor/dol	Spremeni ojačenje prikaza
Puščici levo/desno	Spremeni okno snemanja
Tipka 1	Oznaka valovne oblike 1 pod zavihkom urejanja
Tipka 2	Oznaka valovne oblike 2 pod zavihkom urejanja
Tipka 3	Oznaka valovne oblike 3 pod zavihkom urejanja
Tipka 4	Oznaka valovne oblike 4 pod zavihkom urejanja
Tipka 5	Oznaka valovne oblike 5 pod zavihkom urejanja



### 3.5 Priprava bolnika pred testiranjem

Pred testiranjem je treba bolnika seznaniti s potekom testa, pregledati sluhovod, pripraviti kožo za namestitev elektrod in namestiti površinske elektrode na bolnika.

Vse vtičnice na zbiralniku kablov, ki je povezan s predojačevalnikom, morajo imeti priključen kabel elektrod in morajo biti preko elektrod povezane z bolnikom.

Če je vtičnica odprta ali kabel ni povezan z bolnikom prek elektrode, bo prišlo do zavrnitve in testiranje ne bo mogoče. Za določitev zavrnitve se ovrednoti tako ipsilateralni kot kontralateralni EEG.



OPOZORILO

**Nevarnost zadavljenja**

**Držite kable stran od otrokovega vratu**



POZOR

**Izogibajte se stiku med neuporabljenimi elektrodami in drugimi prevodnimi deli**

#### 3.5.1 Preverjanje impedance



Pritisnite gumb Imp. in ga obrnite do konca v smeri urinega kazalca.



Počasi obračajte gumb v nasprotni smeri urinega kazalca.



Lučka LED za vsako elektrodo se bo spremenila iz rdeče v zeleno, ko bo za vsako elektrodo zaznana impedanca.



Pred testiranjem pritisnite gumb Imp. za izhod iz impedančnega načina.

#### 3.5.2 Pretvorniki

Pred testiranjem je treba pretvornike, predvidene za meritev, pravilno namestiti na bolnika.

Zakasnitev vstavnih slušalk in slušalk z mikrofonom je že kompenzirana v programski opremi, tako da je čas 0 ms na časovni lestvici enak akustični predstavitvi. Zato zakasnitve valovne oblike na testnem zaslonu predstavljajo dejanske zakasnitve, primerljive med pretvorniki.

Dodatne informacije o pripravi testa lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami sistema Eclipse.



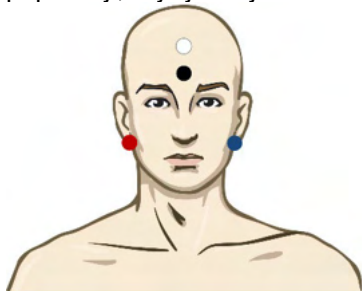
## 3.6 Snemanje praga ABR

Snemanje praga ABR se uporablja za določitev praga posameznikov, ki ne morejo sodelovati pri tradicionalni vedenjski avdiometriji.

Pred testiranjem se prepričajte, da je bolnik sproščen. To lahko spremljate tako v oknu EEG v zgornjem desnem kotu okna za snemanje.

### 3.6.1 Namestitev elektrod

Testiranje praga ABR se običajno uporablja za pomoč pri določanju stopnje izgube sluha pri otrocih in pri populaciji, ki jo je težje testirati. Tipična namestitev za snemanje praga ABR je:



RDEČA Desni mastoid ali ušesni mešiček (referenčno ali obratno)

MODRA Levi mastoid ali ušesna mečica (referenčno ali obratno)

BELA Vertex ali visoko čelo (aktivno ali neobratno)

ČRNA Ozemljitev na licu ali nizkem čelu - upoštevati je treba razdaljo nekaj cm do BELE elektrode.

### 3.6.2 Dražljaji praga ABR

Običajno se snemanje praga ABR začne pri 45 dB nHL, operater pa se kasneje odloči za morebitno povečanje ali znižanje jakosti dražljajev.

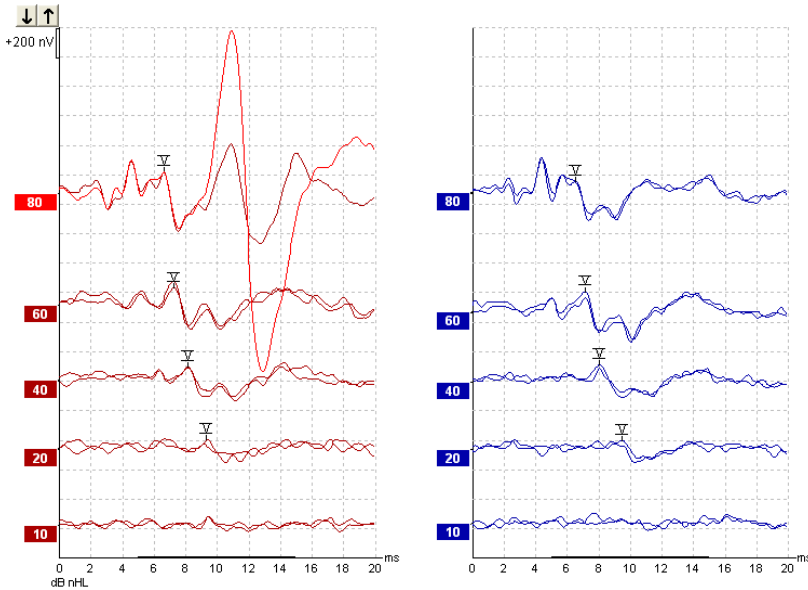
Razpoložljivi dražljaji vključujejo:

- CE-Chirp® in CE-Chirp® LS
- NB CE-Chirp® in NB CE-Chirp® LS 500 Hz, 1 kHz, 2 kHz in 4 kHz
- Zaporedje tonov 250 Hz – 4 kHz
- Zvočni pok
- Datoteka WAV po meri (ko je omogočena licenca raziskovalnega modula)



### 3.6.3 Urejanje posnetkov praga ABR

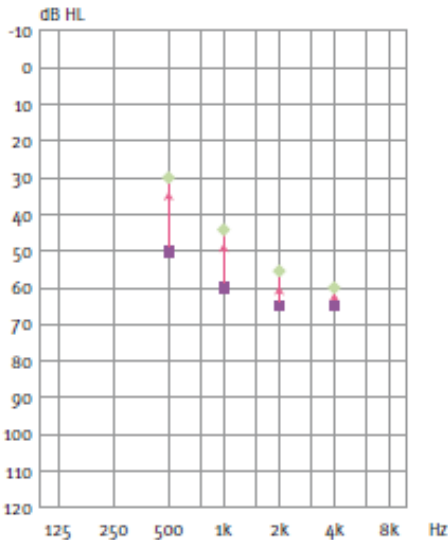
Običajno snemanje praga ABR uporablja NB CE-chirp® LS ali zaporedje tonov za vrednotenje praga.



Zgoraj je primer snemanja praga z uporabo zaporedja tonov 2 kHz. Upoštevajte velik odziv PAM na desni strani, ki ga povzroči glasen dražljaj 80 dBnHL. Prisotni prag ABR pri 20 dB nHL pri 2 kHz bi bil krepko v območju normalnega sluha.

### 3.6.4 Tolmačenje in uporaba rezultatov praga ABR

Meritev praga ABR se uporablja pri nameščanju slušnih aparatov dojenčkom. ABR za vedenjske korekcijske faktorje je na voljo v nekateri programski opremi za nameščanje, kot sta DSL v5.0a in Oticonova programska oprema za nameščanje. Ti nudijo rešitev za avdiologa, ko pragovi slišnosti, ki mu jih posredujejo, niso popravljeni.



	500 Hz	1 kHz	2 kHz	4 kHz
Dražljaj dB nHL	50	60	65	65
Popravek (dB)*	-20	-15	-10	-5
dB ocenjena raven sluha eHL	30	45	55	60

Desno, primer ocenjenega avdiograma. Vijolični kvadrati predstavljajo vrednosti nHL, medtem ko zeleni diamanti predstavljajo vrednosti eHL. Levo so korekcijske vrednosti - ti korekcijski faktorji ABR, specifični za frekvenco, se uporabljajo s predpisano formulo DSL za pragove prevodnosti zraka. Isti popravki se uporabijo v programski opremi Genie fitting, ko izberete 'Tone-burst ABR' (Zaporedje tonov ABR).

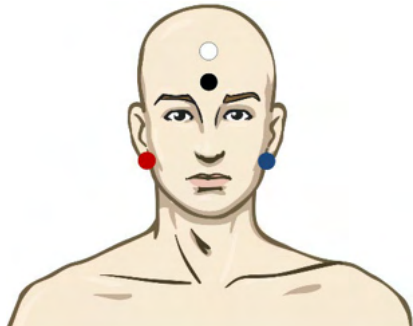
Dodatne informacije o določanju praga z ABR lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami sistema Eclipse.



## 3.7 Snemanje nevrolatence

Nevrološko testiranje se običajno uporablja za pomoč pri določanju funkcij slušne poti, povezanih z akustičnimi nevromi in drugimi nenormalnostmi živčnega sistema.

### 3.7.1 Namestitev elektrod



RDEČA Desni mastoid ali ušesni mešiček (referenčno ali obratno)

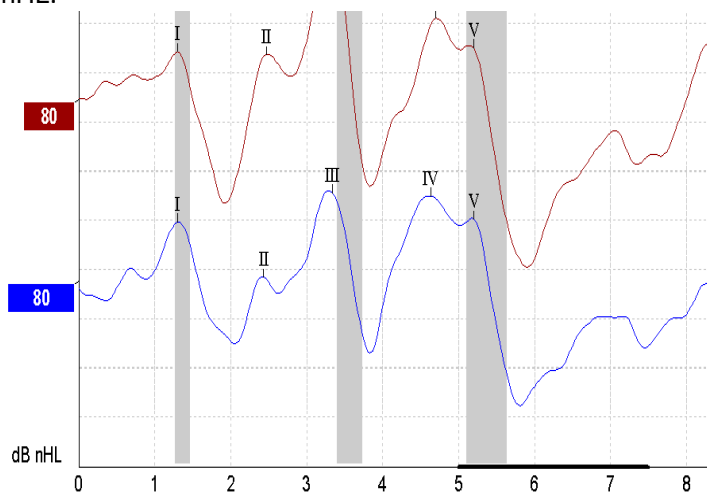
MODRA Levi mastoid ali ušesna mečica (referenčno ali obratno)

BELA Vertex ali visoko čelo (aktivno ali neobratno)

ČRNA Ozemljitev na licu ali nizkem čelu - upoštevati je treba razdaljo nekaj cm do BELE elektrode.

### 3.7.2 Urejanje posnetkov nevrolatence

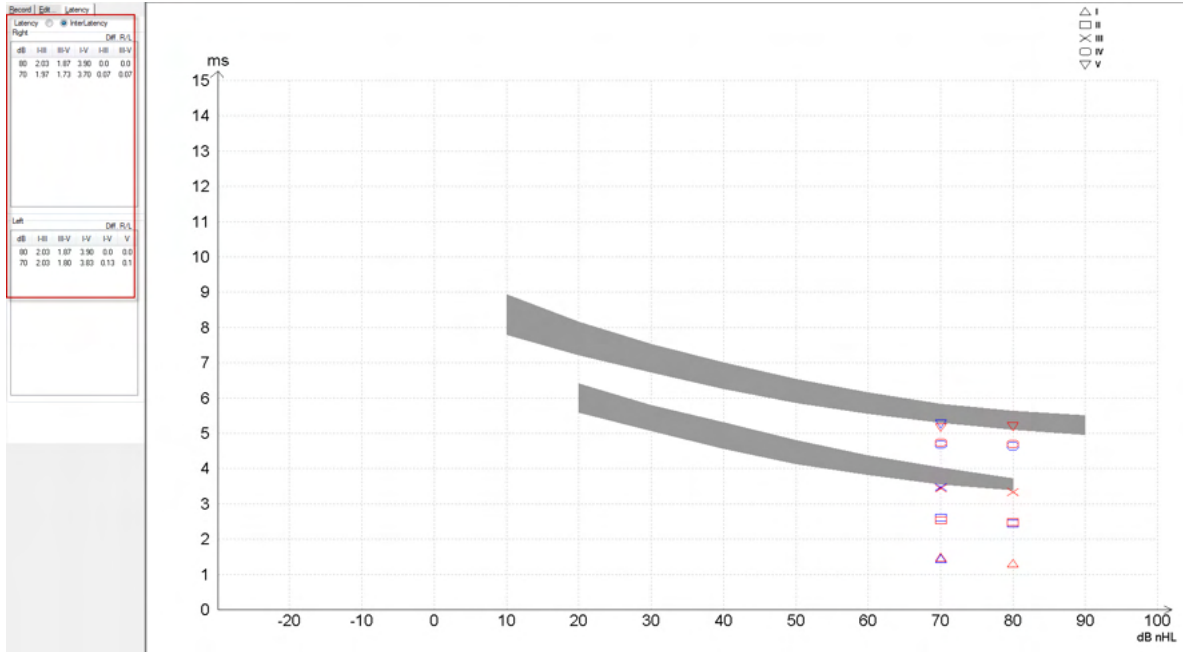
Snemanje z nevrolatence se običajno izvaja z uporabo Click in CE-Chirp LS pri ravni dražljajev od 80 dB nHL.



Spremembe zakasnitve odziva med desno in levo stranjo se zabeležijo in primerjajo.

Sistem Eclipse ponuja tudi oznake nizke in visoke hitrosti ter izvaja izračun med zakasnitvijo vala V med vrhovi (med levo in desno) kot tudi spremembo premika latence med vrhovi z nizke na visoko hitrost.

Na strani zakasnitve so razlike v nevrolatenci prikazane na grafikonu zakasnitve, na levi strani (rdeči kvadrat) so predstavljene in izračunane natančne vrednosti zakasnitve in interlatence za vsako od oznak valov I, II, III, IV in V, če so valovi označeni.



Izračuni zakasnitve in interlatence so navedeni na izpisu.

Curve	Latencies (ms)					Interlatencies diff. R/L						
	I	II	III	IV	V	I-III	III-V	I-V	I-II	II-V	I-V	V
80R	1.30	2.47	3.33	4.70	5.20	2.03	1.87	3.90	0.0	0.0	0.0	0.0
80L	1.30	2.43	3.33	4.63	5.20	2.03	1.87	3.90	0.0	0.0	0.0	0.0

Preučite lokalna določila glede največjih razlik v zakasnitvi med ušesi.

Pomnite, da morate kompenzirati enostransko visokofrekvenčno izgubo sluha, tako da popravite povprečno stopnjo aktivacije.

- Izguba 4 kHz < 50dB nHL: ni popravka.
  - Odštejte 0,1 ms na 10 dB nad 50 dB nHL.
- Selters & Brackmann (1977), opisano tudi v NHSP UK.*

Prosimo preučite funkcije nevrolatence, ki so opisane pod zavihkoma Snemanje in Urejanje kasneje v tem priročniku z navodili za uporabo, in hitri vodnik Testiranje nevrolatence s sistemom Eclipse v dodatnih informacijah.

Dodatne informacije o pripravi testa nevrolatence lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami sistema Eclipse.



### 3.8 Snemanje eABR

Testiranje praga eABR (električnega ABR) se običajno uporablja za pomoč pri določanju stopnje kohlearnega nastavljanja pri otrocih in pri populaciji, ki jo je težje testirati.

#### 3.8.1 Dva predloga namestitve elektrod eABR



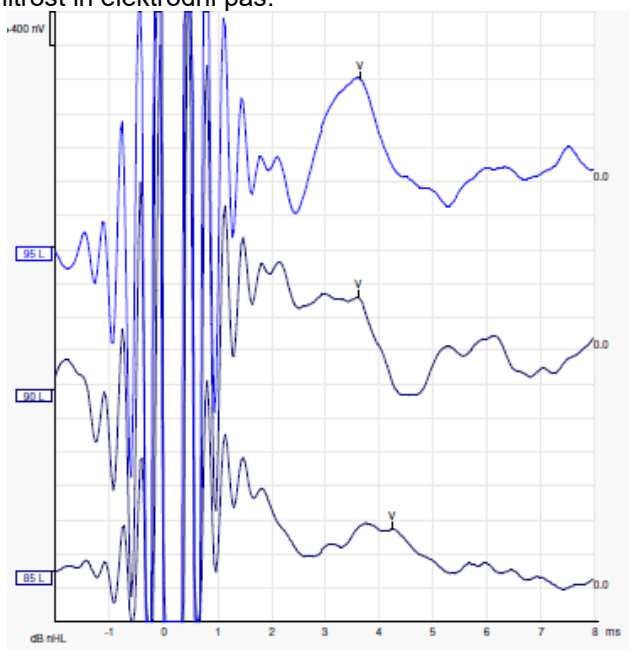
RUMENA Kontralateralna (brez vsadka) ušesna mečica ali mastoid.

BELA Vertex/ Visoko čelo ali CZ (aktivna ali neobratna elektroda)

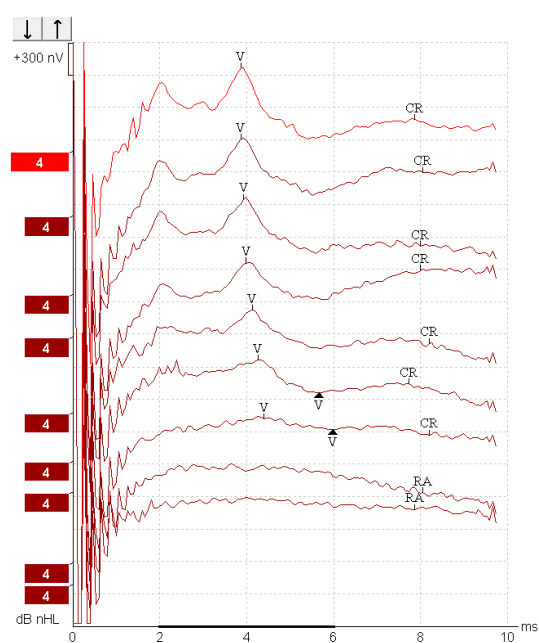
ČRNA Ozemljitev na nizkem čelu ali istostransko na strani vsadka za zmanjšanje motenj tuljave

#### 3.8.2 Urejanje posnetka eABR

Električni dražljaji so predstavljeni iz sistema polževega vsadka in od tukaj se izberejo raven električnega toka, hitrost in elektrodni pas.



Levo so posnetki eABR mladega bolnika, ki nosi CI iz Advanced Bionics.



Desno so posnetki eABR odrasle osebe, ki nosi Cochlear Freedom CI.

*Uporabite funkcijo skrivanja artefakta dražljaja za lažje vrednotenje brez velikega artefakta CI!*



### 3.8.3 Ocena električnega praga za namestitev polževega vsadka

Običajno načini eABR obstajajo v programski opremi polževega vsadka.

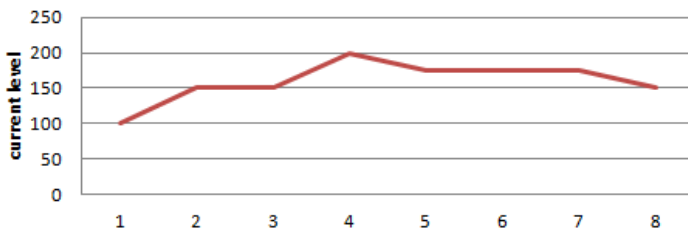
Preizkus eABR je uporabno orodje za ocenjevanje ravni toka, potrebnih za vsakega od pasov elektrod, za pomoč pri uravnavanju kohlearne naprave.

Pri tipičnem testu eABR vsakega elektrodnega pasu ne testiramo zaradi dolgotrajnega postopka testiranja številnih elektrodnih pasov. Namesto tega se uporablja interpolacija vzdolž posnetih elektrodnih pasov.

Spodaj je primer ocenjene nastavitve eABR za Cochlear Freedom.

CL/elektrodni pas	1	2	3	4	5	6	7	8	....
Prag posnetega eABR	100			200				150	
Vrednost interpolacije		150	150		175	175	175		....

electrodes..



*Predlagamo, da v opombo o valovni obliki funkcije dodate raven toka CI, ki se uporablja za vsako valovno obliko.*

Dodatne informacije o posnetkih eABR lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.





### 3.9 Snemanje ECochG

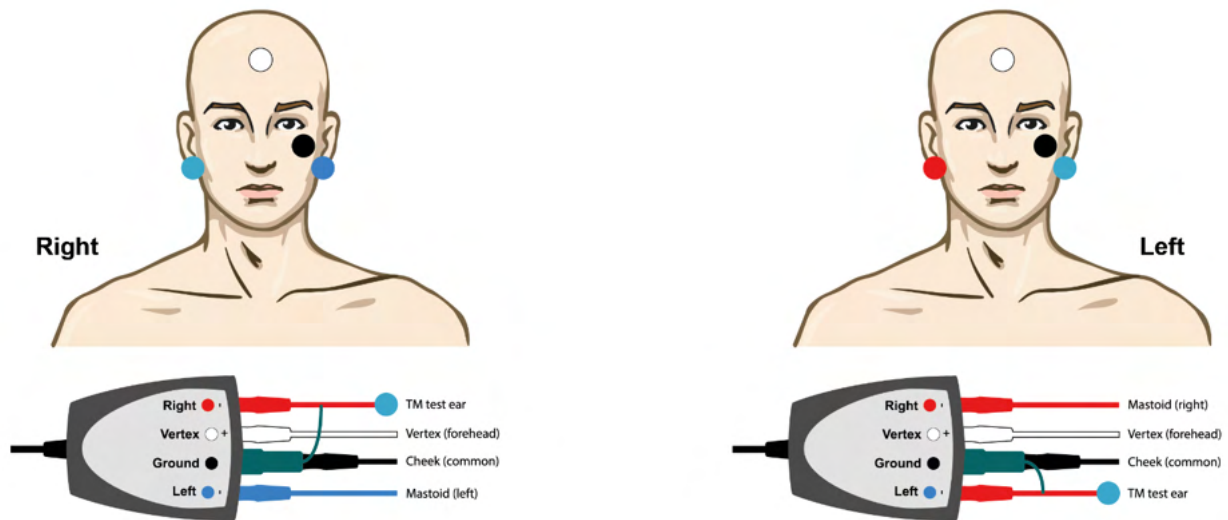
ECochG (elektrokohleografija) je merjenje odziva polža (sumacijski potencial (SP), akcijski potencial (AP) in mikrofonski potencial polža (CM)). ECochG se uporablja za različne namene, na primer pri diagnozi Menierjeve bolezni, perilimfne fistule in nenadne gluhosti.

Priporočamo, da za merjenje elektrokohleograma uporabite elektrode s konico tip-trode, elektrode TM-trode ali transtimpanske elektrode. Medtem ko bodo transtimpanske elektrode povzročile najmočnejši odziv, v nekaterih klinikah tako merjenje ni izvedljivo.

#### 3.9.1 Namestitev elektrod ECochG

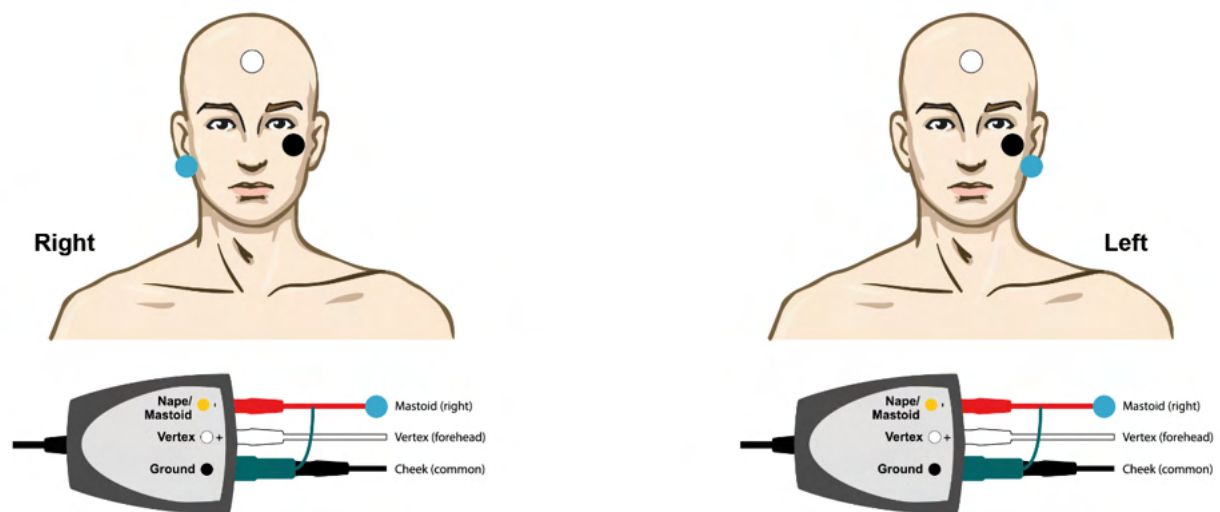
Primer EPA4 TM-trode

Pri uporabi EPA4 skupaj z elektrodo TM-trode se rdeči kabel elektrode TM-trode pri preklopu ušesa premakne.



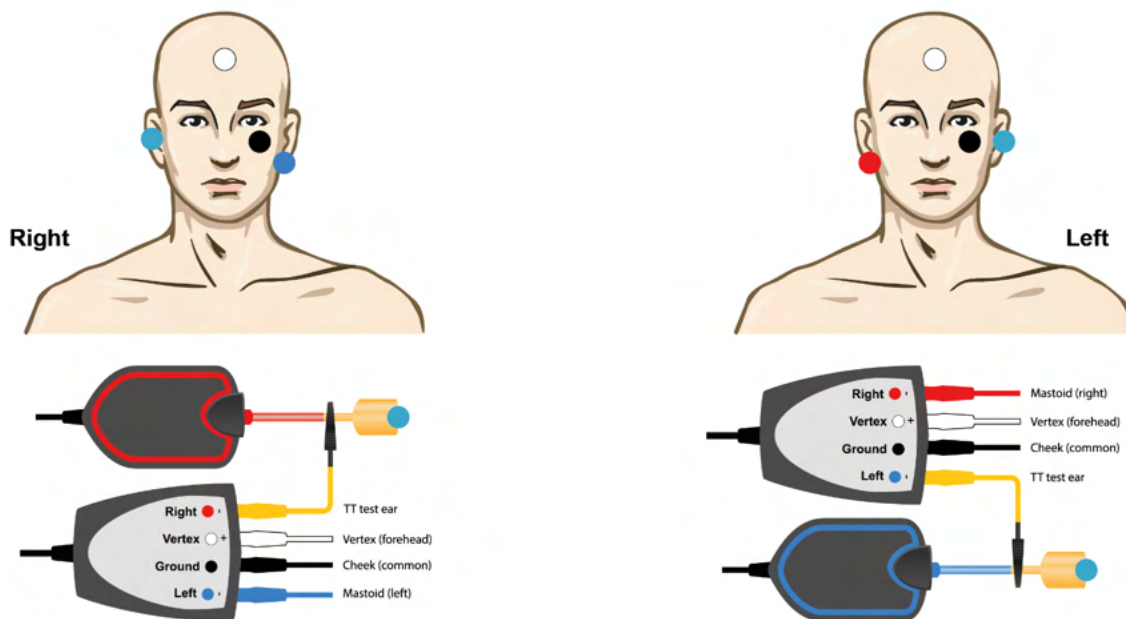
Primer EPA3 TM-trode

Za izvedbo ECochG z elektrodo TM-trode je potreben samo 1 kanal, za lažje delo se lahko uporabi EPA3.





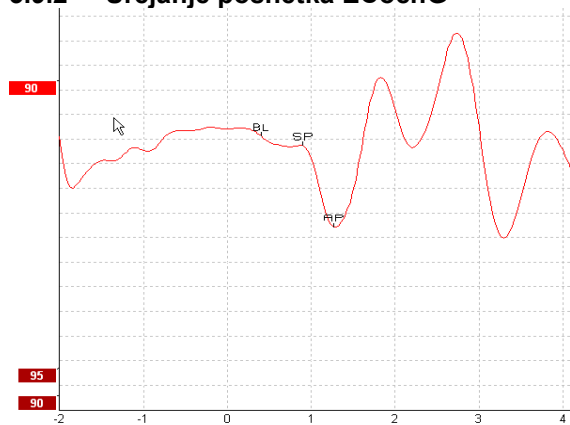
Primer EPA4 elektrode s konico Tip-trode za levo in desno uho.



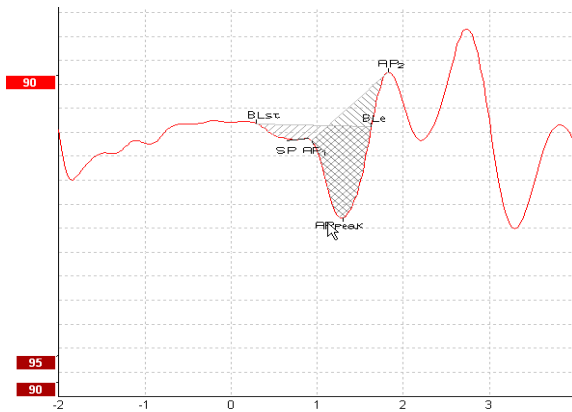
Primer EPA3 elektrode s konico Tip-trode, desno uho.



### 3.9.2 Urejanje posnetka ECoChG



Primer označenih točk za razmerje amplitud



Primer označenih točk za razmerje površine

Dodatne informacije o posnetkih ECoChG lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.



### 3.10 Snemanje CM

CM (mikrofonski potencial polža) je odziv polža, ki posnema vhodni dražljaj. Uporablja se pri diagnozi motnje spektra slušne nevropatije (ANSD).

Priprava bolnika je zelo pomembna. Bolnik mora biti sproščen ali spati v mirnem okolju. Zaželeno je, da bolnik med postopkom leži, da se zagotovi mirno in udobno okolje.

#### 3.10.1 Namestitev elektrod CM

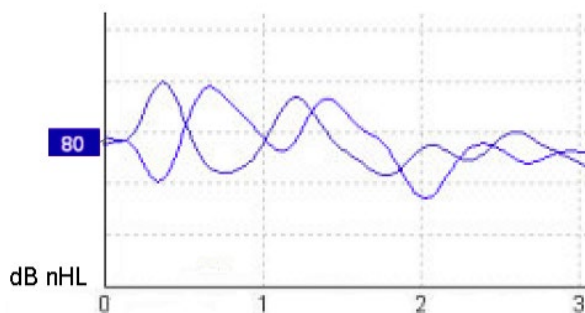
CM je možno pridobiti namestitvijo standardnih elektrod ABR, vendar je za čim močnejši signal priporočljivo snemanje s točke čim bližje mestu nastanka, zato se elektrode pogosto namestijo v ušesni kanal, na bobnič (elektrode Tip-trode ali TM-trode) ali pa se uporabijo transtimpanske elektrode.

Namestitev elektrod Tip-trode in TM-trode je opisana pod »Snemanje ECochG«.

#### 3.10.2 Dražljaj za posnetke CM

CM je potreba meriti z redčenjem in kondenzacijskimi kliki pri stopnji jakosti 80–85 dB nHL.

#### 3.10.3 Primer posnetka CM



Primer bolnika z ANSD z uporabo snemanja CM, os Y 100 nV na delitev.

#### 3.10.4 Razlaga rezultata CM

Bolniki z ANSD kažejo nenormalno CM, ki se kaže kot večja od običajne amplitude odziva v prvih milisekundah. Val 1 je odsoten pri izmenični polarnosti pri stimulaciji z visokimi ravnmi ABR. Poleg tega je zakasnitev trajanja CM daljša od pričakovane.

Dodatne informacije o posnetkih CM lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.



### 3.11 Snemanje AMLR

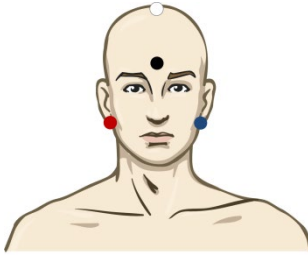
AMLR se lahko uporablja za pomoč pri določanju stopnje izgube sluha pri odraslih.

Toda najpogostejša nevrološka uporaba AMLR je ocena funkcionalne celovitosti slušne poti nad nivojem možganskega debla v primerih s sumom na lezije in za oceno neorganske izgube sluha.

Majhni otroci in dojenčki morda ne bodo izkazali AMLR, tudi če so njihove slušne in nevrološke funkcije nedotaknjene, zaradi njihove večje občutljivosti na hitrost dražljaja. Na splošno je treba AMLR pri otrocih, mlajših od 10 let, razlagati previdno.

Dražljaji, ki se uporabljajo za AMLR, so podobni tradicionalnim dražljajem široke oktave ABR.

#### 3.11.1 Primer namestitve elektrod AMLR



RDEČA Desni mastoid ali ušesni mešiček (referenčno ali obratno)

MODRA Levi mastoid ali ušesna mečica (referenčno ali obratno)

BELA True CZ ali vertex/visoko čelo (aktivno ali neobratno)

ČRNA Ozemljitev na licu ali nizkem čelu - upoštevati je treba razdaljo nekaj cm do BELE elektrode.

Bolnik naj se med testom sprosti ali spi.

Med sedacijo npr. pri kloralhidratu in pri naravnem spancu odziv ALMR ni okrnjen.

Zakasnitev AMLR se giblje od 5 do 50 ms, velikosti amplitude pa od 0 do 2 uV.

#### 3.11.2 Razpoložljivi dražljaji AMLR

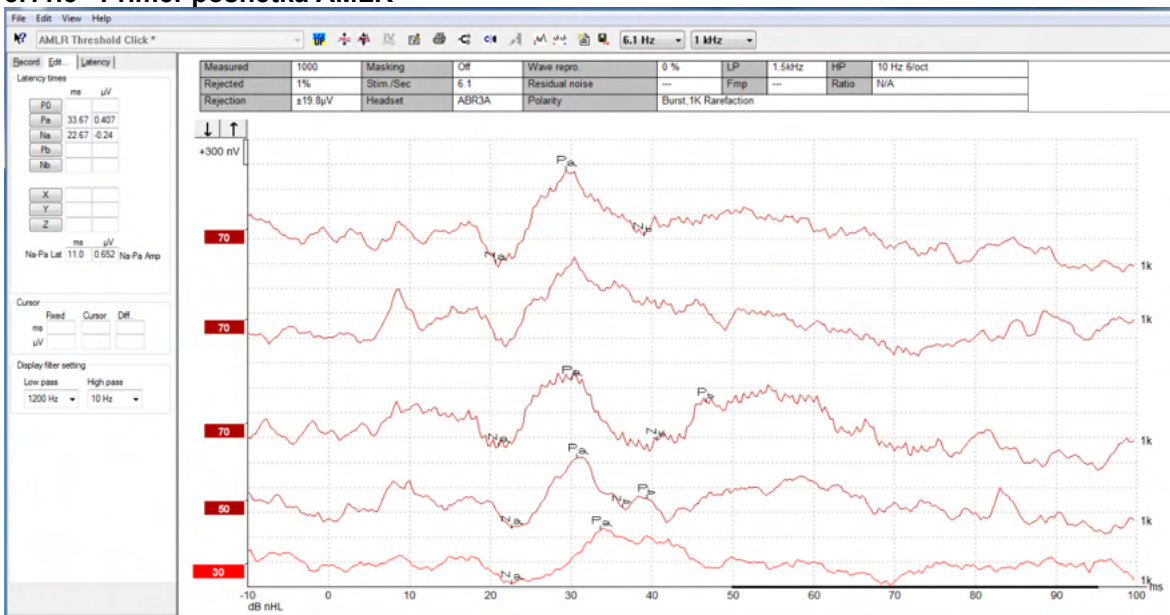
- CE-Chirp® in CE-Chirp® LS
- NB CE-Chirp® in NB CE-Chirp® LS 500 Hz, 1 kHz, 2 kHz in 4 kHz
- Zaporedje tonov 250 Hz – 4 kHz
- Zvočni pok
- Datoteka WAV po meri (ko je omogočena licenca raziskovalnega modula)

Za nevrološko diagnozo je primerna zmerna jakost dražljajev pod 70 dB nHL.

Za oceno odziva praga amplituda sledi ravni dražljajev kot pri tradicionalnem testiranju praga ABR.



### 3.11.3 Primer posnetka AMLR



Snemanje praga AMLR z uporabo zaporedja tonov 1 kHz za vrednotenje praga.

Polževi vsadki

Od artefaktov dražljajev polževega vsadka, ki jih opazimo pod tradicionalnim eABR, se ločijo po daljših zakasnitvah AMLR.

AMLR se lahko na ta način uporabi za oceno učinkovitosti polževega vsadka pri aktiviranju slušne poti

Preučite funkcije praga AMLR, opisane pod zavihkom Snemanje in Urejanje kasneje v tem priročniku z navodili za uporabo.

Dodatne informacije o posnetkih AMLR lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.



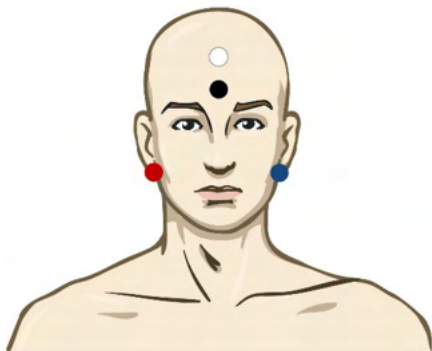
### 3.12 Snemanje ALR / kortikalne ERA

Testiranje praga ALR/ACR se običajno uporablja za pomoč pri določanju stopnje izgube sluha pri odraslih. V primerjavi s tradicionalnimi dražljaji ABR široke oktave so dražljaji ALR/ACR veliko bolj frekvenčno specifični zaradi daljšega tona in so veliko bližje vedenjskim avdiometričnim dražljajem čistega tona.

Stanje vzburjenosti oz. bolnikova pozornost pomembno vplivata na amplitude odziva ALR. Valovna oblika ALR se spremeni, ko oseba postane zaspana ali zaspí. Ko bolnik spi, je amplituda N1 manjša, amplituda P2 pa večja. Ko pa subjekt pozorno posluša in skuša zaznati spremembo oz. je zelo pozoren na dražljaje, se N1 poveča do 50 %, medtem ko se zdi, da se P2 s povečano pozornostjo subjekta na signale zmanjša. Po določenem času se organizem navadi odziva, zato je pomembno trajanje testne seje omejiti in bolnika po potrebi ponovno naročiti.

Bolnik naj tiho sedi, naj bo pozoren in med testiranjem bere. ALR in P300 pod sedacijo ni priporočljivo izvajati (Crowley & Colrain, 2004).

#### 3.12.1 Primer namestitve elektrod za snemanje praga ALR



RDEČA Desni mastoid ali ušesni mešiček (referenčno ali obratno)

MODRA Levi mastoid ali ušesna mečica (referenčno ali obratno)

BELA Vertex ali visoko čelo (aktivno ali neobratno)

ČRNA Ozemljitev na licu ali nizkem čelu - upoštevati je treba razdaljo nekaj cm do BELE elektrode.

#### 3.12.2 Dražljaj

Običajno se snemanje praga ALR začne pri 60 dB nHL, operater pa se kasneje odloči za morebitno povečanje ali znižanje jakosti dražljaja.

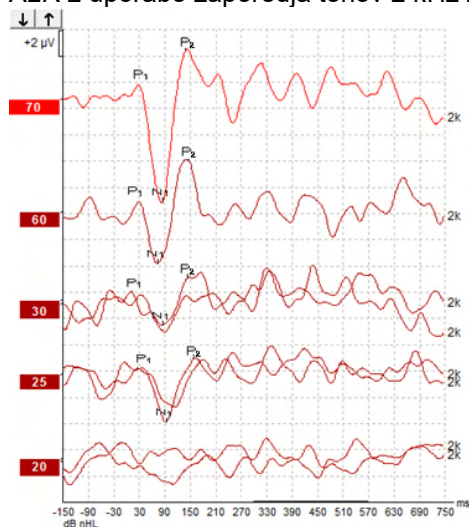
Razpoložljivi dražljaji ALR so:

- Zaporedje tonov 250 Hz – 4 kHz
- Zvočni pok
- Datoteka WAV po meri (ko je omogočena licenca raziskovalnega modula)



### 3.12.3 Tolmačenje rezultata ALR

Zakasnitev ALR/ACR se giblje od 50 do 300 ms, velikosti amplitude pa od 0 do 2 uV. Običajno snemanje praga ALR z uporabo zaporedja tonov 2 kHz za vrednotenje praga.



Običajno se snemanje praga ALR začne pri 60 dB nHL, operater pa se kasneje odloči za morebitno povečanje ali znižanje jakosti dražljaja za 20 dB. V bližini praga se po navadi uporabljajo koraki po 5 oz. 10 dB. Prisotni prag ALR pri 25 dB nHL pri 2 kHz bi bil v območju normalnega sluha. S tipičnim korekcijskim faktorjem bi ocenili, da je prag vedenjskega avdiograma 18,5 dBHL pri 2 kHz.

Odziv najnižje ravni > 5 uV: interpolacija

Najnižja raven odziva < 5uV: prag je prisoten

### 3.12.4 Ocena elektrofiziološkega praga in namestitvev slušnega aparata dojenčka

Za namestitvev slušnih aparatov se uporabljajo vedenjski korekcijski faktorji praga ALR za ocenjene pragove sluha.

Primer korekcije z dBnHL na dBeHL.

	500 Hz	1.000 Hz	2000 Hz	4000 Hz
ALR prag v dB nHL	50	60	65	65
Povprečni popravek (dB)*	- 6,5	- 6,5	- 6,5	- 6,5
dB ocenjena raven sluha eHL	43,5	53,5	58,5	58,5

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

»Rezultati: Povprečna napaka pri oceni praga N1-P2 je znašala 6,5 dB, brez bistvenega učinka na frekvenco. Po popravku te pristranskosti je bilo 94 % posameznih ocenjenih vrednost praga znotraj 15 dB vedenjskega praga, 80 % pa znotraj 10 dB. Določanje 6 ocen praga (3 frekvence, 2 ušesi) je v povprečju trajalo 20,6 minute.«

Dodatne informacije o posnetkih ALR lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.





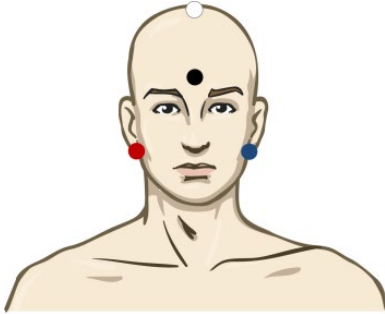
### 3.13 Snemanje P300/MMN

P300 in MMN (negativnost neujemanja) se lahko uporabita za oceno slušne funkcije. Test MMN je povezan s sposobnostjo možganov za razlikovanje med zvoki govora.

MMN se izzove s t.i. »paradigmo oddball«, v kateri so redko pojavljajoči se odklonski zvoki vdeleni v niz frekvenčno pojavljajočih se standardnih zvokov.

Trajanje dražljajev P300/MMN je v primerjavi s tradicionalnimi dražljaji ABR veliko daljše.

#### 3.13.1 Primer namestitve elektrod za P300/MMN



RDEČA Desni mastoid ali ušesni mešiček (referenčno ali obratno)

MODRA Levi mastoid ali ušesna mečica (referenčno ali obratno)

Priporočamo, da preklopite rdečo in modro elektrodo za določitev povprečne referenčne vrednosti.

BELA True CZ (aktivno ali neobratno)

ČRNA Ozemljitev na licu ali nizkem čelu - upoštevati je treba razdaljo nekaj cm do BELE elektrode.

Stanje vzburjenosti oz. bolnikova pozornost vplivata na amplitude odziva MMN.

MMN je mogoče izzvati tudi, ko je subjekt pozoren na dražljaje, vendar ga je v tem stanju zaradi prekrivanja komponente N<sub>21</sub> težko izmeriti.

Zato je priporočljivo, da se MMN posname, medtem ko preiskovanec ignorira dražljaje (bere ali gleda utišan videoposnetek s podnapisi, pri čemer ni pozoren na dražljaje).

Amplitude MMN se s povečano zaspanostjo in med spanjem zmanjšajo.

Snemanja P300/MMN ni priporočljivo izvajati pod sedacijo.

Zakasnitev P300/MMN se giblje od -100 do 500 ms, velikosti amplitude pa od 0 do 20 uV.

#### 3.13.2 Razpoložljivi dražljaji P300/MMN

- Zaporedje tonov 250 Hz – 4 kHz
- NB CE-Chirp® in NB CE-Chirp® LS 500 Hz, 1 kHz, 2 kHz in 4 kHz
- Datoteka WAV po meri (ko je omogočena licenca raziskovalnega modula)





### 3.13.3 Povzetek parametrov za P300 in MMN

		<b>P1, N1, P2 nadprag P300</b>	<b>MMN</b>
Subjekt	Stanje	Prebujeni odrasli, otroci in dojenčki	Prebujeni odrasli, otroci in dojenčki
	Oči	Odrpte oči	Odrpte oči
	Pogoji	Upošteva ali ignorira pogoje	Ignorira pogoje
Dražljaj	Vrste dražljaja	Zaporedje tonov, govorni samoglasniki ali kombinacije so- in samoglasnikov	Zaporedje tonov, govorni samoglasniki ali kombinacije so- in samoglasnikov
	Interval interonset	1-2 sekunde	0,1-1 sekunde
	Trajanje dražljajev		50-300 ms Če je čas analize kratek, pazite na prekrivanje odzivov
	Predstavitev		Paradigma 'oddball' Verjetnost odklona 0,05-0,20 Število odklonov vsaj 200
	Jakost	60-80 dB peSPL	60-80 dB peSPL
Posnetki	Referenčna elektroda	Konica nosu povprečne reference (preklopljene elektrode)	Konica nosu povprečne reference (preklopljene elektrode)
	Filtriranje	1–30Hz	1–30Hz
	Čas analize	Pred dražljajem -100ms Po dražljaju 700 ms ali več	Pred dražljajem -50 ms ali več Po dražljaju 400 ms ali več
	skan	50-300	50-300
	ponovitve	Vsaj 2	Vsaj 2, z najmanj 200 odkloni.
Meritve	Odrasli	P1, N1, P2	Katera koli starost, uporabite diferencialno valovno obliko (odziv na odklon)  Amplituda od osnovne do najvišje vrednosti, največja zakasnitev  Upoštevajte srednjo amplitudo MMN v oknu odziva  Uporabi okno zakasnitve, ki je bilo vzpostavljeno s podatki o veliki srednji vrednosti
	Otroci	P1, N200-250	
	Dojenčki	Zanesljive komponente	
	Mere	Amplituda od osnovne do najvišje vrednosti, največja zakasnitev Uporabi okno zakasnitve, ki je bilo vzpostavljeno s podatki o veliki srednji vrednosti	
Prisotnost odziva	Določeno s strani	Ponovljive komponente Odziv 2-3x večji od amplitude v intervalu pred dražljajem	Ponovljive komponente Odziv 2-3x večji od amplitude v intervalu pred dražljajem

Dodatne informacije o posnetkih P300 in MMN lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.



### **3.14 Testiranje zmogljivosti / povratne zanke (LBK15)**

Polje Loop Back (LBK15) (povratne zanke) omogoča enostavno preverjanje sistema za merjenje impedance, kakovosti dražljaja in pridobivanje podatkov. Dodatne informacije o postopku LBK 15 lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.



## 4 Navodila za upravljanje VEMP

Modul VEMP je lahko samostojna licenčna rešitev ali licenčna rešitev v kombinaciji s programsko opremo EP15/EP25. V 3. Poglavju najdete pregled različnih lastnosti in funkcij programske opreme EP15/25. V tem razdelku bodo opisane samo funkcije in funkcije, povezane z VEMP.



1. Izogibati se je treba vsem stikom med prevodnimi deli elektrod ali njihovimi priključki, vključno z nevtralno elektrodo, in drugimi prevodnimi deli, vključno z ozemljitvijo.
2. Pred snemanjem preverite nastavitve in preverite, ali ste uporabili pravilno vrsto zvočnega dražljaja, ravni, filtriranja in okna za snemanje, saj je drug operater morda spremenil ali izbrisal nastavitve protokola. Med snemanjem so parametri dražljaja vidni na uporabniškem vmesniku.
3. Če sistema nekaj časa niste uporabljali, mora operater pregledati pretvornike (npr. preveriti, ali so na silikonskih ceveh vstavljenega telefona razpoke) in elektrode (npr. preveriti rok uporabnosti elektrod za enkratno uporabo, preveriti, ali so kablji poškodovani), da se prepriča, da je sistem pripravljen za začetek testiranja in bo ponudil točne rezultate.
4. Uporabljati je treba le elektrodni gel, primeren za elektroencefalografijo. Glede uporabe gela upoštevajte navodila proizvajalca.
5. Prisotnost tinitusa, hiperakuzije ali druge občutljivosti na glasne zvoke lahko povzroči kontraindikacijo za testiranje, ko se uporabljajo dražljaji visoke jakosti.
6. Bolnike s težavami z vratno hrbtenico je treba oceniti in potrditi, da med testiranjem lahko vzdržujejo ustrezno mišično kontrakcijo SCM, ne da bi pri tem doživljali nadaljnjo bolečino ali nelagodje. Če ste v dvomih, pred testiranjem poiščite zdravniško mnenje.
7. Odziv VEMP je občutljiv na raven dražljaja, ki doseže notranje uho. Konduktivna izguba sluha, ki jo povzročijo težave s srednjim ušesom, ki oslabijo dražljaj na notranjem ušesu, je kontraindikacija za testiranje z dražljaji zračne prevodnosti.

### OBVESTILO

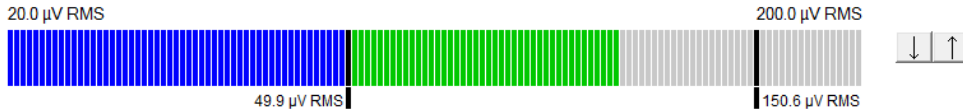
1. Sistem Eclipse je sestavljen iz dvokanalne vhodne plošče, ki uporabniku omogoča ustvarjanje meritev za obe ušesi brez menjave elektrod.
2. Digitalni filtri sistema EP bodo neželene signale oz. frekvence do določene mere oslabili.
3. Operater lahko spremlja vrstico neobdelanega EEG in spreminja filtre predojačevalnika, ki se nahajajo v nastavitvi samodejnih protokolov, da izboljša kakovost meritve. Filtre lahko spreminjate pred ali med snemanjem.



## 4.1 Nastavitev predojačevalnika

Ko je izbrana vrsta testa VEMP, bo predojačevalnik samodejno nastavljen nižje ojačenje (od 80 dB do 60 dB) za obvladovanje velikih mišičnih potencialov odziva.

## 4.2 Monitor VEMP



Monitor VEMP prikazuje trenutno kontrakcijo/aktivnost EMG med testiranjem. Dve črni navpični vrstici na zaslonu označujeta želeno testno območje kontrakcije. Ko se bolnikova kontrakcija EMG nahaja znotraj definirane obsega, se stolpec obarva zeleno, dražljaj je predstavljen bolnikovemu ušesu in odzivi se zabeleži. Ko se kontrakcija EMG nahaja nad ali pod določenim območjem, bo vrstica prikazana rdeče (za desno uho) in modro (za levo uho). Določeno območje kontrakcije EMG prilagodite tako, da z miško povlečete črne črte do zelene meje.

Ko se izvajajo tovarniški protokoli oVEMP, je monitor VEMP onemogočen.

## 4.3 Oznake valovne oblike VEMP

	ms	μV
P1		
N1		
P1'		
N1'		
CR		
RA		
INC		

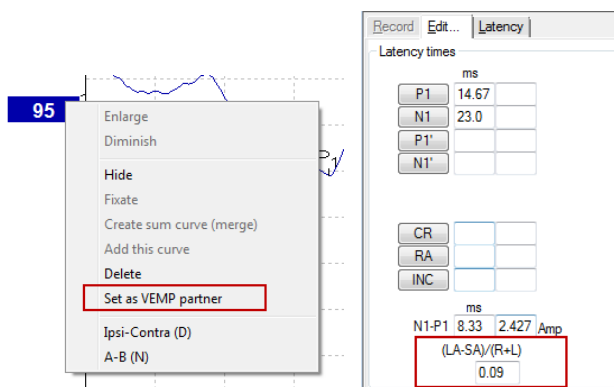
N1-P1    ms    μV    Amp  
(LA-SA)/(R+L)

Oznaki P1 in N1 sta na voljo za označevanje pozitivnih vrhov in negativnih najnižjih vrednosti valovne oblike. Poleg tega sta oznaki 'P1' in N1' na voljo, ko je bilo izvedenih več sledi enake jakosti. Podatki o absolutni zakasnitvi in amplitudi so prikazani v ustreznih poljih ms in μV po nastavljanju oznak valovnih oblik.

## 4.4 Izračun razmerja asimetrije VEMP (partner VEMP)

Za izračun in prikaz razmerja asimetrije med dvema krivuljama je potrebno valovne oblike za primerjavo povezati skupaj (1 levi in 1 desni odziv). Razmerje asimetrije VEMP ni izračunano, dokler ni izbran partner VEMP.

1. Dvokliknite desno ali levo ročico jakosti krivulje VEMP, da jo izberete.
2. Nato z desno miškino tipko kliknite ročico jakosti krivulje VEMP nasprotnega ušesa in v pogovornem oknu izberite **Set as VEMP partner** (Nastavi kot partnerja VEMP). Zdaj je prikazano razmerje asimetrije.



3. Če želite odstraniti povezavo med dvema valvnima oblikama, z desno miškino tipko kliknite ročaj neizbrane krivulje in izberite **Remove as augmented VEMP partner** (Odstrani kot razširjenega partnerja VEMP).

Asimetrija VEMP se izračuna po naslednji formuli:

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

Kjer:

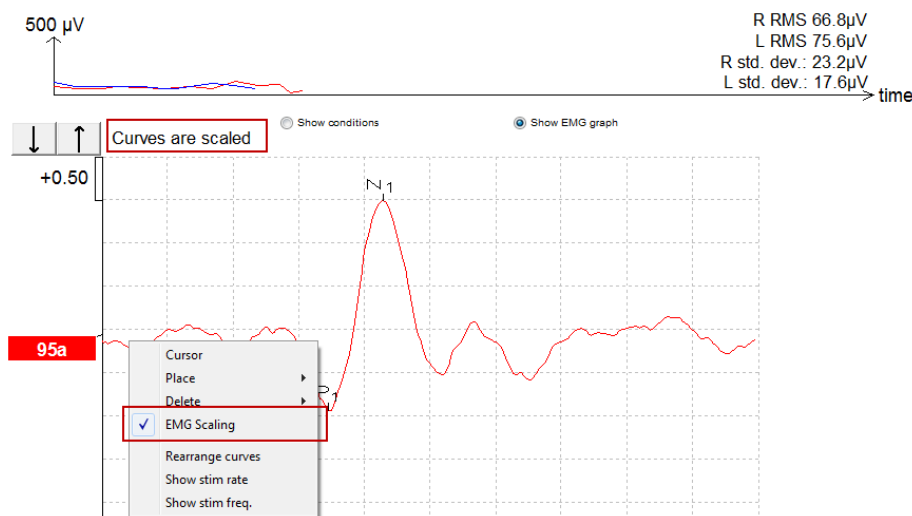
- je LA večja izmed amplitud leve ali desne krivulje
- je SA manjša izmed amplitud leve ali desne krivulje
- je R amplituda desne krivulje
- je L amplituda leve krivulje.

Opomba: Nastavitev partnerjev VEMP je mogoča le, če sta bili desna in leva valovna oblika zbrani s podobnimi parametri.

## 4.5 VEMP scaling (Prilaganje obsega VEMP)

Srednja vrednost popravljenega (povprečnega) EMG za vsak posnetek se izračuna iz EMG pred dražljajem med testiranjem. Za normalizacijo neobdelanih amplitud VEMP in kompenzacijo neenakomernih mišičnih kontrakcij SCM se posnetek poveča za faktor, ki je odvisen od velikosti EMG, zabeležene iz vsakega obdobja pred dražljajem.

Z desnim klikom na krivuljo izberite prilaganje obsega EMG. Obseg vseh krivulj bo zdaj prilagojen, indikator na testnem zaslonu pa bo pokazal, da je prilaganje obsega omogočeno.

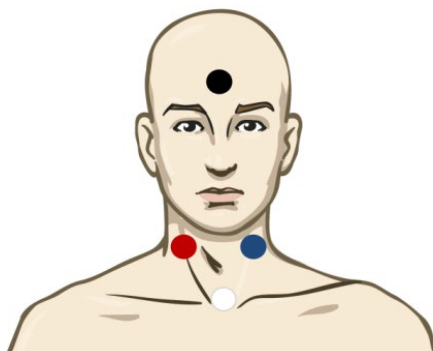




## 4.6 Snemanje cVEMP

Test cVEMP je test za pomoč pri oceni vestibularne funkcije.

### 4.6.1 Namestitev elektrod za cVEMP



Rdeča	Desni SCM (referenčno ali obratno)
Bela	Klavikularni sklep (aktivno / neobratno)
Črna	Čelo (ozemljitev)
Modra	Levi SCM (referenca/obratno)

### 4.6.2 Dražljaj za cVEMP

Običajno se za testiranje cVEMP uporablja 500 Hz zaporedje tonov, saj zagotavlja največjo amplitudo odziva. Drugi dražljaji, ki so na voljo za testiranje, vključujejo:

- Zaporedje tonov 250 Hz – 4 kHz
- Zvočni pok
- Datoteka WAV po meri (ko je omogočena licenca raziskovalnega modula).

### 4.6.3 Privzeti parametri zbiranja

Pri standardnem protokolu cVEMP so nastavitve za dražljaje in posnetke:

#### Parametri dražljaja

Vrsta: 500 Hz zaporedje tonov, Blackman (2:2:2)

Hitrost: 5,1/s

Jakost: AC: Običajno se uporablja  $\geq 95$  dBnHL, vendar ni izbrana vnaprej - nastavi jo uporabnik pred začetkom preskusa.

#### Parametri snemanja

Nizkoprepustni filter: 1000 Hz

Visokoprepustni filter: 10 Hz 6/okt.

Impedanca elektrode je manjša od 5 kOhmov, z impedanco med elektrodami manj kot 3 kOhm.

Epoha snemanja 100 ms z 10 ms obdobjem snemanja pred dražljajem in 90 ms obdobjem snemanja po dražljaju.

Zbere se približno 150 skenov na valovno obliko.

EMG nadzorovan dražljaj (samo cVEMP), 50  $\mu$ V RMS do 150  $\mu$ V RMS, ob upoštevanju cilja 100  $\mu$ V.

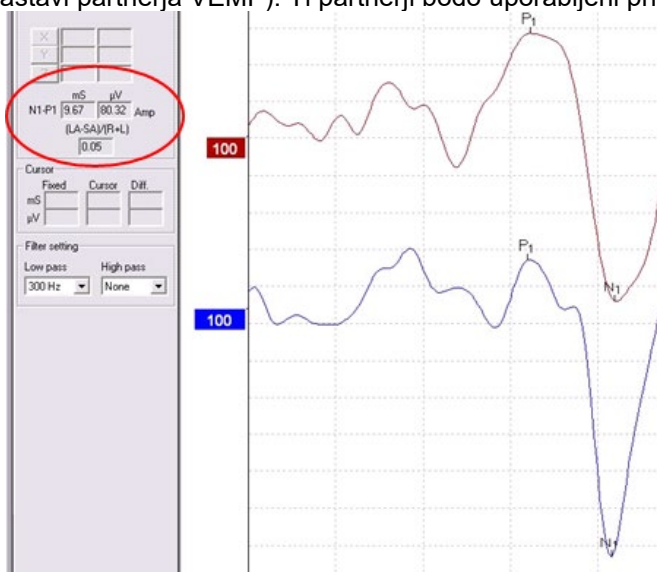


#### 4.6.4 Postopek

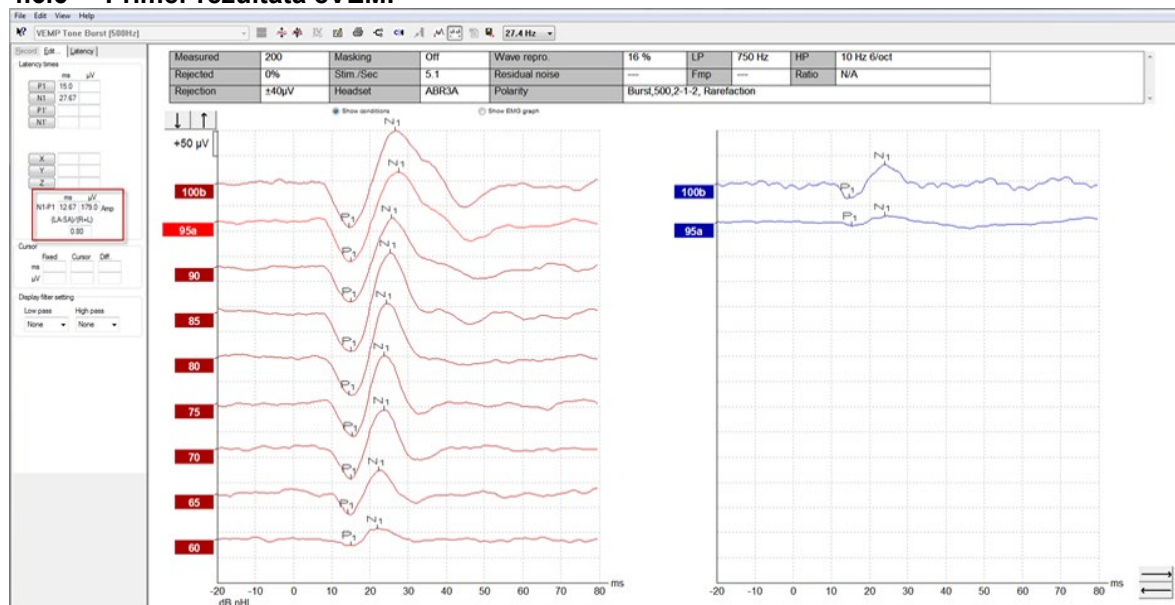
1. Potrdite nizke impedance (pod 5 kOhm).
2. Izberite jakost in izberite uho za izvedbo testa.
3. Amplitude odziva VEMP so močno odvisne od kontrakcije mišic leve in desne SCM. Bolniku naročite, naj obrne glavo v desno ali levo, da aktivira mišico na testirani strani. Monitor bolnika lahko uporabite za vodenje bolnika med testiranjem, da dobite jasnejše rezultate testa.

#### 4.6.5 Urejanje rezultatov cVEMP

Uporabite list za urejanje, da označite vrhove. Če želite izbrati partnerja VEMP, dvokliknite ročico valovne oblike, nato z desno tipko miške kliknite ročico valovne oblike nasprotnega ušesa in izberite Set VEMP Partner (Nastavi partnerja VEMP). Ti partnerji bodo uporabljeni pri izračunu razmerja asimetrije.



#### 4.6.6 Primer rezultata cVEMP



Primer zapisa cVEMP pri bolniku z znižanim pragom VEMP.

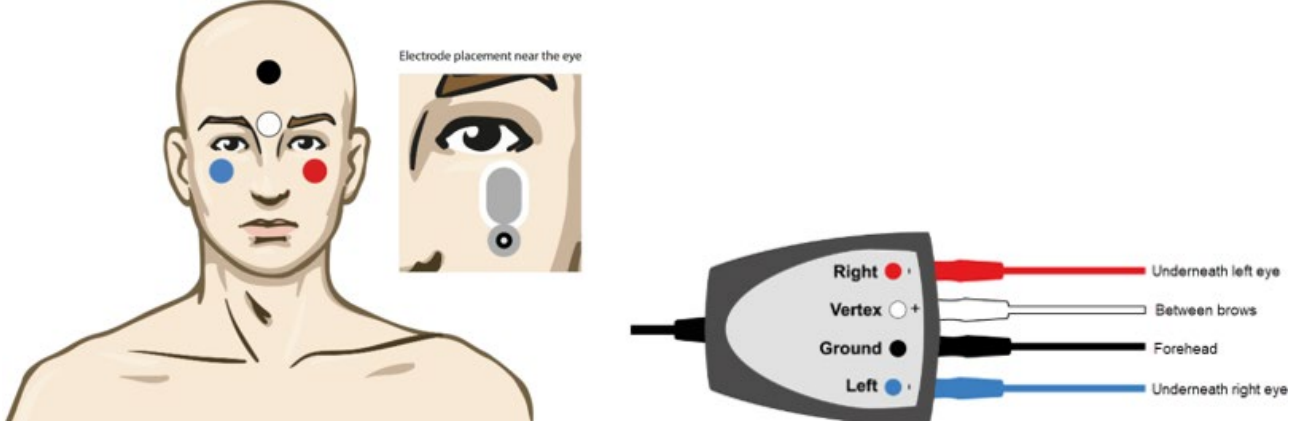
Dodatne informacije o postopku in posnetkih cVEMP lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.



## 4.7 Snemanje oVEMP

Test oVEMP je test za pomoč pri oceni vestibularne funkcije.

### 4.7.1 Namestitev elektrod za oVEMP



Rdeča	Pod levim očesom (referenčna)
Bela	Med obrvmi (aktivna)
Črna	Ozemljitev, čelo (skupna)
Modra	Pod desnim očesom (referenčna)

### 4.7.2 Dražljaj za oVEMP

Običajno se za testiranje oVEMP uporablja 500 Hz zaporedje tonov, saj zagotavlja največjo amplitudo odziva. Drugi dražljaji, ki so na voljo za testiranje, vključujejo:

- Zaporedje tonov 250 Hz – 4 kHz
- Zvočni pok
- Datoteka WAV po meri (ko je omogočena licenca raziskovalnega modula)

### 4.7.3 Privzeti parametri zbiranja

Pri standardnem protokolu oVEMP so nastavitve za dražljaje in posnetke:

#### Parametri dražljaja

Vrsta: 500 Hz zaporedje tonov, Blackman (2:2:2)

Hitrost: 5,1/s

Jakost: AC: Običajno se uporablja  $\geq 95$  dBnHL, vendar ni izbrana vnaprej - nastavi jo uporabnik pred začetkom preskusa.

#### Parametri snemanja

Nizkoprepustni filter: 1000 Hz

Visokoprepustni filter: 10 Hz 6/okt.

Impedanca elektrode je manjša od 5 kOhmov, z impedanco med elektrodami manj kot 3 kOhme.

Epoha snemanja 100 ms z 10 ms obdobjem snemanja pred dražljajem in 90 ms obdobjem snemanja po dražljaju.

Zbere se približno 150 skenov na valovno obliko.





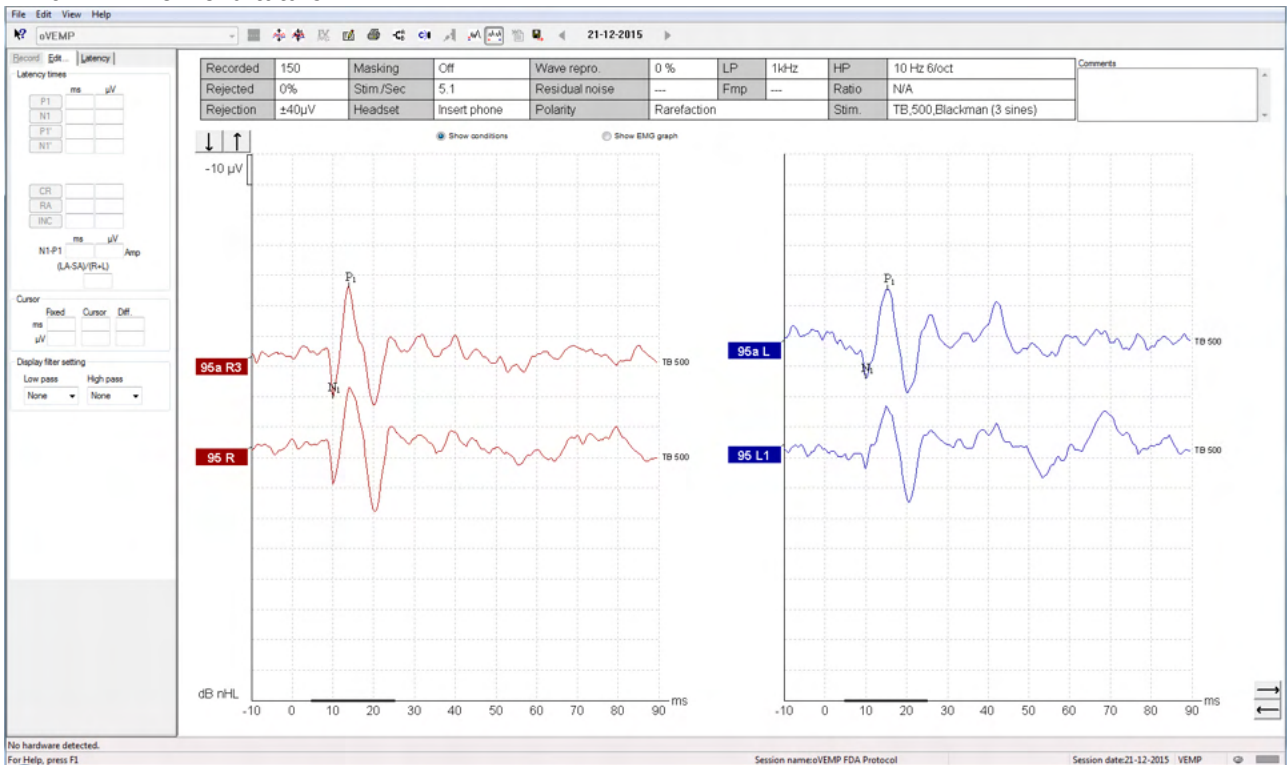
#### 4.7.4 Postopek

1. Potrdite nizke impedance (pod 5 kOhm).
2. Izberite jakost in izberite uho za izvedbo testa na listu za snemanje. Bolnik na gleda gor in zadrži pogled, ne da bi premikal glavo.
3. Začnite test.

#### 4.7.5 Urejanje rezultatov oVEMP

Uporabite list za urejanje, da označite vrhove. Če želite izbrati partnerja VEMP, dvokliknite ročico valovne oblike, nato z desno tipko miške kliknite ročico valovne oblike nasprotnega ušesa in izberite Set VEMP Partner (Nastavi partnerja VEMP). Ti partnerji bodo uporabljeni pri izračunu razmerja asimetrije.

#### 4.7.6 Primer rezultata oVEMP



Dodatne informacije o postopku in posnetkih oVEMP lahko dobite v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.



## 5 Aided Cortical modul

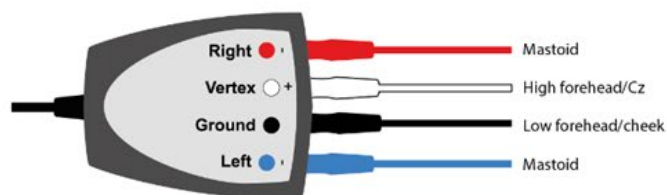
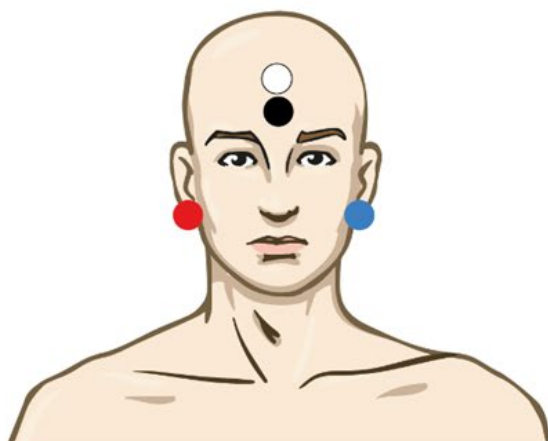
Modul Kortikalna meritev s slušnim pripomočkom je lahko samostojna licenčna rešitev ali licenčna rešitev v kombinaciji s programsko opremo EP15/EP25. V 3. Poglavju najdete pregled različnih lastnosti in funkcij programske opreme EP15/25. V tem razdelku bodo opisane samo funkcije in funkcije, povezane z modulom Kortikalna meritev s slušnim pripomočkom.

### 5.1 Izvedba kortikalne meritve s slušnim pripomočkom

Modul Kortikalna meritev s slušnim pripomočkom lahko uporabnik uporablja za merjenje bolnikovega odziva v nastavitvi prostega polja. To omogoča kliniku, da oceni bolnikove slušne sposobnosti z ojačanjem in brez njega.

Namen izvajanja meritev s pomočjo kortikalne skorje je, da zdravnik oceni, ali bolnik prejme ustrezen vnos iz slušnega aparata in / ali polževih vsadkov z uporabo govora podobnih dražljajev, da bi ocenil dostopnost bolnika do zvokov govora s pomočjo ojačevalnika.

#### 5.1.1 Namestitev elektrod za Kortikalno meritev s slušnim pripomočkom



RDEČA	Desni mastoid (referenčno ali obratno)
MODRA	Levi mastoid (referenčno ali obratno)
BELA	Visoko čelo (aktivno ali neobratno)
ČRNA	Ozemljitev na licu ali nizkem čelu

Stanje vznurjenosti oz. bolnikova pozornost vplivata na amplitude kortikalnega odziva s pripomočkom. Zato mora biti bolnik buden in pozoren, vendar ne sme biti pozoren na dražljaje.



### 5.1.2 Dražljaji za modul Kortikalna meritev s slušnim pripomočkom

Govorni dražljaji se uporabljajo za snemanje kortikalnih odzivov s slušnim pripomočkom s pomočjo bolnikovega napravo. Zvoki govora so predstavljeni s sklicevanjem na mednarodni signal za preizkus govora (ISTS). Zato se kot enota uporablja dB referenčna raven govora (SpRefL). Zaradi tega bodo dražljaji nižje frekvence zveneli glasneje kot dražljaji višje frekvence.

Na voljo so različni govorni dražljaji:

- ManU-IRU
- HD-Sounds™
- LING-sounds

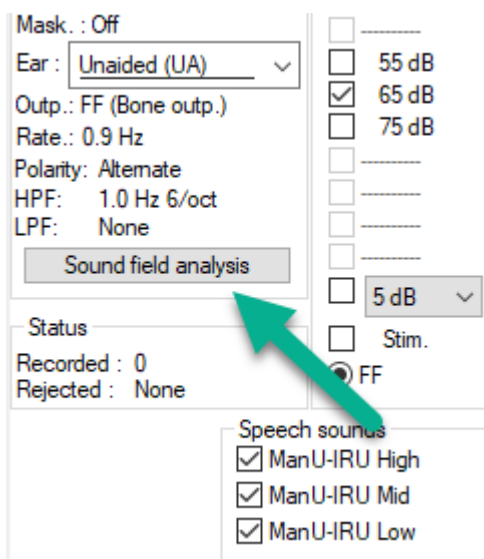
Za več informacij o dražljajih se obrnite na dodatne informacije Eclipse.

## 5.2 Sound Field Analysis

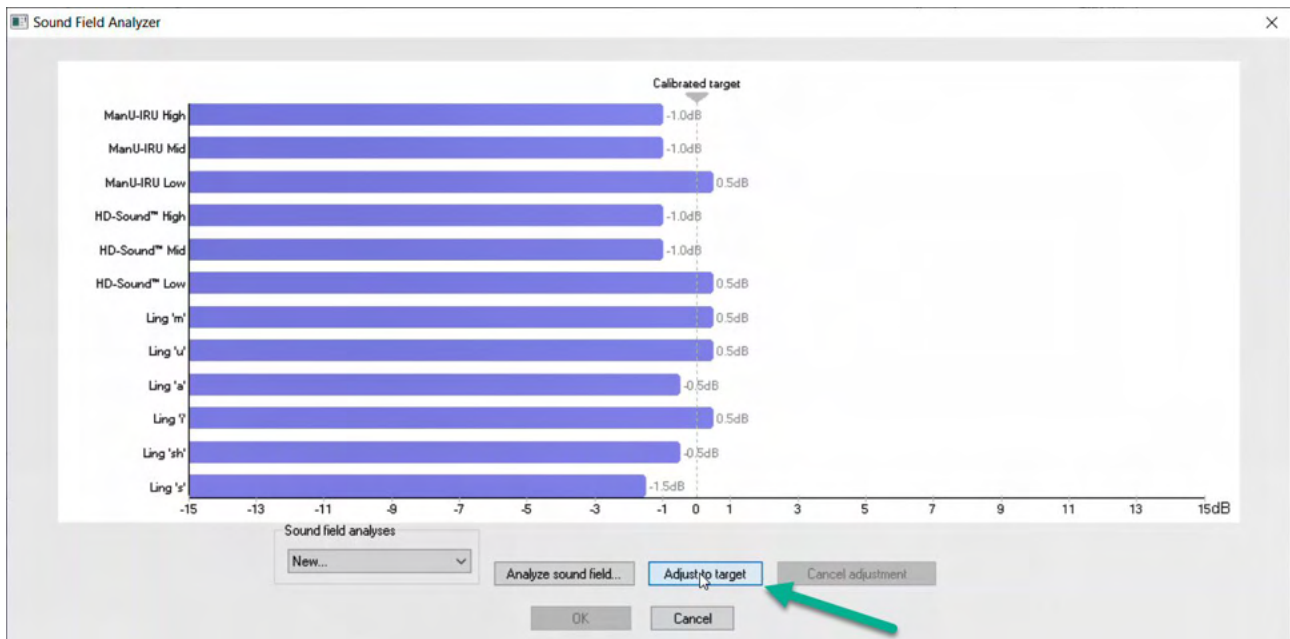
Za kompenzacijo morebitnih fizičnih razlik v testnem prostoru med testi je bil razvit analizator zvočnega polja. Analizator zvočnega polja meri, kako podobne so trenutne značilnosti zvočnega polja, pri čemer so značilnosti izmerjene ob kalibraciji.

Če so izmerjene razlike v značilnostih, analizator zvočnega polja zagotovi kompenzacijo izmerjenih razlik pri predstavitvi dražljajev med naslednjim preskusom. Uporabnik mora ročno izbrati, če želi uporabiti kompenzacijo. Zato priporočamo, da pred pregledom bolnika opravite analizo zvočnega polja. Pred izvedbo analize zvočnega polja je potrebno mikrofona za zvoke iz okolja namestiti na mesto, kjer bo nameščen bolnik med testiranjem. Izvedba analize ne traja več kot nekaj sekund.

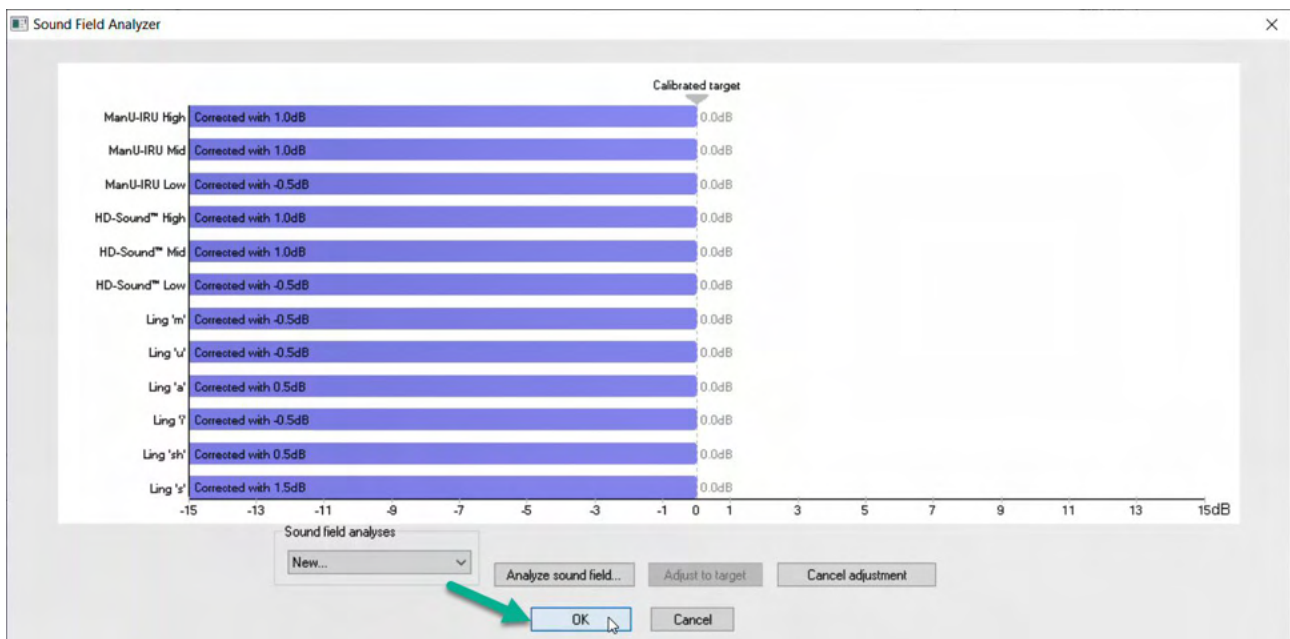
Če želite uporabiti analizator zvočnega polja, na zavihku snemanja pritisnite »Sound field analysis« (Analiza zvočnega polja). Orodje za analizo zvočnega polja se odpre v pojavnem oknu.



Spodnja slika prikazuje analizo zvočnega polja in izmerjenih razlik v dražljajih v primerjavi z umerjenim ciljem zaradi sprememb v prostoru za izvedbo testa.



Pritisk na »adjust to target« (prilagodi ciljni vrednosti) kompenzira fizične spremembe v prostoru za izvedbo testa, tako da bo vsak dražljaj predstavljen pravilno.



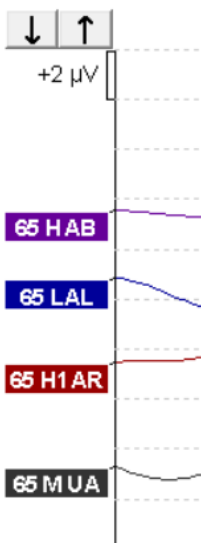
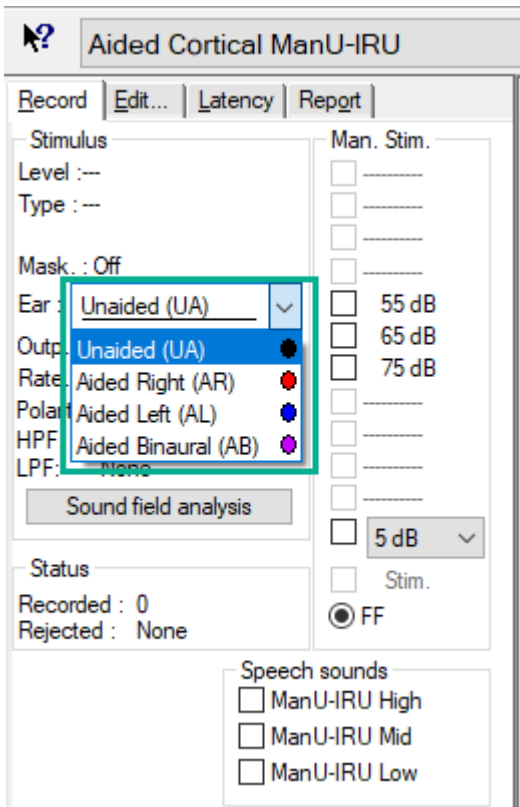
Pritisk na »OK« shrani popravek. Popravljeni vrednosti bo prikazani tudi v poročilu.

Za več informacij o analizi zvočnega polja glejte dokument z dodatnimi informacijami o sistemu Eclipse.



### 5.3 Stanje ušes in kratice

V modul za kortikalno meritev s slušnim pripomočkom je potrebno vnesti informacije o pogojih testa (s pripomočkom, brez pripomočka) To se izvede na zavihku snemanja, s klikom na spustni seznam poleg možnosti »Ear:« (Uho) Glede na nastavljene pogoje testa se spremeni barva valovne dolžine. Gre za vizualno nastavitvev, ki na noben način ne vpliva meritve. Poročilo vsebuje tudi seznam kratic, uporabljenih v modulu za kortikalno meritev s slušnim pripomočkom.





Privzete barve so prikazane spodaj:

AB= Aided Binaural (binauralno s pripomočkom), vijolična valovna dolžina.

AL= Aided Left (levo uho s pripomočkom), modra valovna dolžina

AR= Aided Right (desno uho s pripomočkom), rdeča valovna dolžina

UA= Unaided (brez pripomočka), črna valovna dolžina

## 5.4 Oznake valovnih dolžin modula za kortikalno meritev s slušnim pripomočkom

Record <b>Edit...</b> Latency Report			
Latency times			
	ms	$\mu$ V	
P1			tr
N1			tr
P2			tr
N2			tr
P3			tr

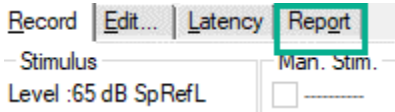
  

N1-P2 Lat	ms	$\mu$ V

Za označevanje vrhov so na voljo oznake P1, N1, P2, N2 in P3, negativne najnižje vrednost valovne dolžine pa lahko označite z oznakami najnižje vrednosti.



### 5.4.1 Poročilo



Na voljo je zavihek s poročilom, ki vsebuje različne rezultate valovnih oblik.

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

## 5.5 Algoritem detektorja Fmpi™

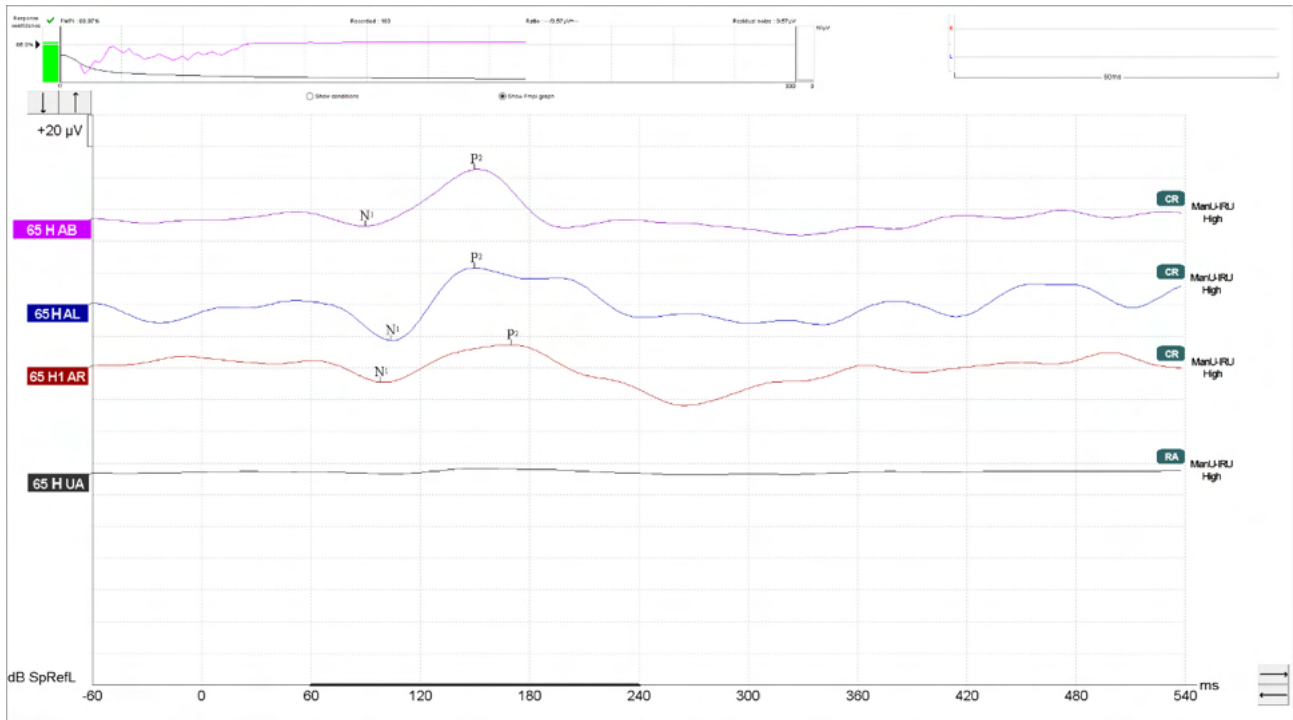
Kot del modula za kortikalno meritev s slušnim pripomočkom je bila razvita metoda za zaznavanje odzivov pri kortikalni meritvi s slušnim pripomočkom. Detektor Fmpi™ prikaže zaupanje zaznanega odziva v odstotkih in ne prikazuje številčne vrednosti Fmp (npr. 2,65, kot je to pri sistemu ABR). V nastavitvah je možno zaznavanje nastaviti na 95 %, 99 % ali na izklopljeno.

## 5.6 Primer kortikalne meritve s slušnim pripomočkom

Morfologija rezultatov kortikalne meritve s slušnim pripomočkom se ob bolnika do bolnika razlikuje, zato je v nadaljevanju predstavljen le primer, kako je lahko videti morfologija.

Starost bolnika, vrsta dražljaja, raven dražljajev, hitrost dražljajev, nastavitve filtra in postavitev elektrod so dejavniki, ki vplivajo na valovno obliko, ki nastane pri kortikalni meritvi s slušnim pripomočkom.

Modul za kortikalne meritve s slušnim pripomočkom ne vključuje normativnih podatkov, zato je pomembno, da se uporablja določen klinični protokol in je posledično možno bolnikove podatke primerjati z normativnimi, ki so navedeni v strokovno pregledani literaturi ali zbrani v vaši ustanovi.







### 5.6.1 Povzetek parametrov za kortikalne meritve s slušnim pripomočkom

		Parametri za kortikalne meritve s slušnim pripomočkom
Subjekt	Stanje	Buden in molči
	Oči	Odprte oči
	Pogoji	Ignorira pogoje
Dražljaj	Vrste govornih dražljajev	ManU-IRU, HD-Sounds™, LING-Sounds
	Stopnja predstavitve	0,9 Hz
	Trajanje dražljajev	Odvisno od dražljaja
	Predstavitev	Prosto polje
	Preskusna raven	75 dBSpRefL, 65 dBSpRefL, 55 dBSpRefL
	Možnosti dražljajev	
	- ManU-IRU	Nizko (240-600 Hz), Srednje (1100-1700 Hz), Visoko (2800-4500 Hz)
	- HD-Sounds filtrirani nefiltrirani	Nizko /m/, Srednje /g/ in Visoko /t/
	- LING-6 Sounds	/m/ , /u/, /Ah/, /sh/, /ee/, /s/
Posnetki	Referenčna elektroda	Desni in levi mastoid
	Filtri pri snemanju	1 Hz – Ni (250 Hz)
	Okno analize Fmpi™	50-550 ms
	Okno snemanja	Pred dražljajem –60 ms Po dražljaju 840 ms
	Waveform reproducibility (Ponovljivost valovne oblike)	60 ms do 270 ms
	Skeni	80-100 za odrasle 100-300 za dojenčke
	Impedance	Pod 5kΩ
Meritve	Odrasli	P1, N1, P2
	Otroci	P1, N200-250
	Dojenčki	Zanesljive komponente



## 6 Raziskovalni modul

Licenca za raziskovalni modul omogoča možnosti izvoza povprečnih krivulj. Uporablja se lahko tudi za beleženje vsakega skena, tako da je mogoče celoten posnetek »ponovno predvajati«. Izvožene podatke je mogoče nadalje analizirati s programi Excel in Matlab.

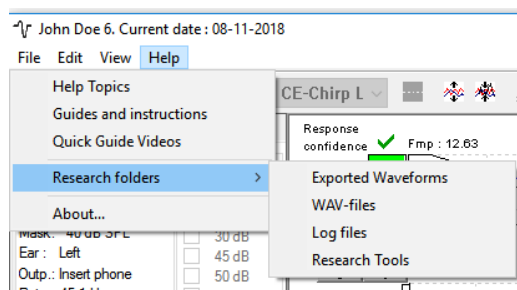
**Opomba: Predvidena uporaba raziskovalnega modula je zagotoviti izvažanje podatkov in možnost nalaganja dražljajev po meri.**

**Odgovornost za pravilno diagnozo in zdravljenje posameznih bolnikov mora ostati v bolnišnici ali kliniki, v kateri so bili pregledani.**

**Družba Interacoustics A/S ne prevzema nikakršne odgovornosti za morebitne napake pri diagnozi ali zdravljenju bolnikov, ki so posledica uporabe izvoženih in spremenjenih datotek.**

Za več podrobnosti o raziskovalnem modulu si oglejte dodatne informacije.

Za hiter dostop do raziskovalnih datotek in map pojdite na pomoč in odprite mapo, ki vas zanima.



### 6.1.1 Beleženje vsakega skena za poznejše »ponovno predvajanje«

Najprej nastavite mapo za shranjevanje zabeleženih podatkov v protokolu, od koder je treba podatke beležiti. Glejte sliko.

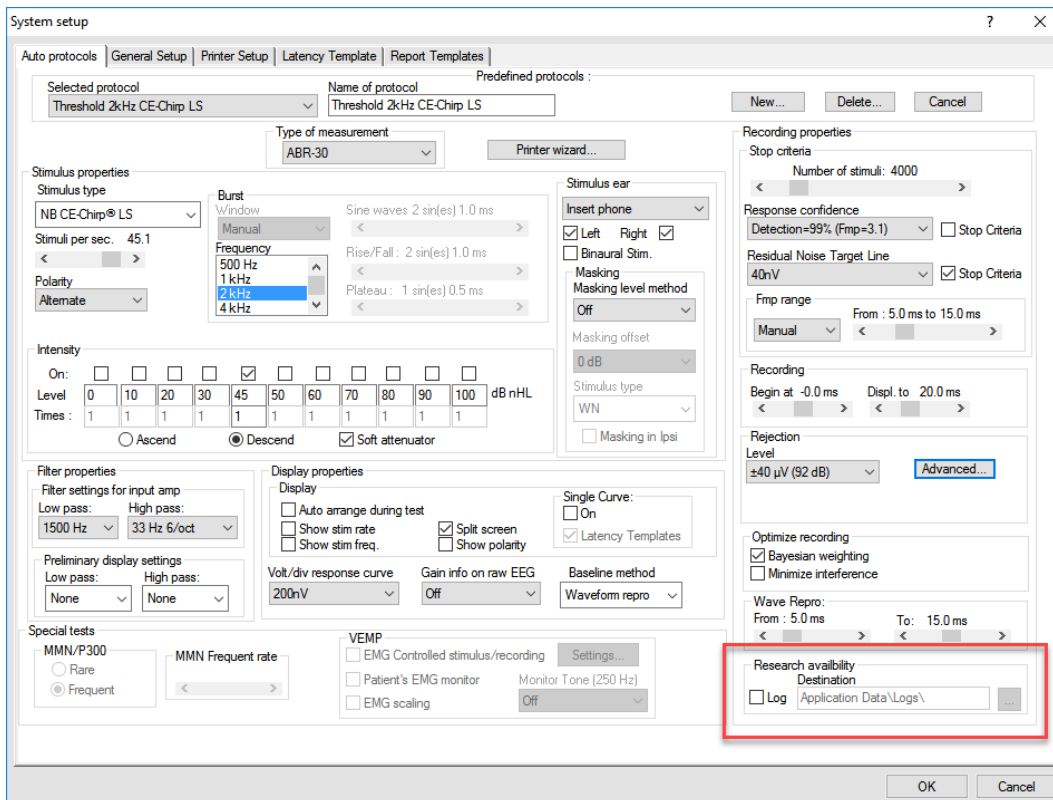
Ustvarite in nastavite mapo, npr. »C:\EP Log« ali »C:\dnevnik\_EP«

Začnite beležiti podatke, izberite protokol in zaženite test, npr. test povratne zanke protokola.

Zdaj so vsi skeni in podatki za to sejo zabeleženi in shranjeni v mapo »C:\EP Log« ali »C:\dnevnik\_EP«.

*Vsi neobdelani podatki so strojno filtrirani.*

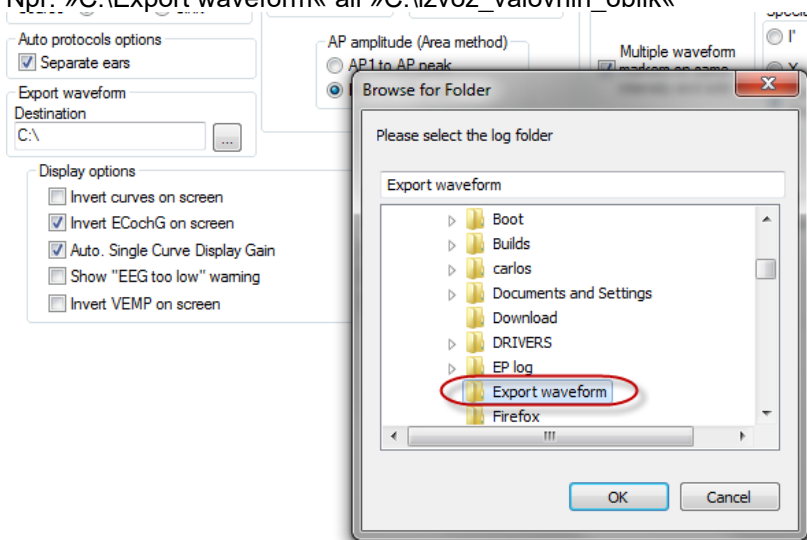
Odprite mapo C:\EP Log oz. C:\dnevnik\_EP in začnite uporabljati podatke s programi Matlab, Excel itd.



### 6.1.2 Izvoz povprečne krivulje in/ali celotne seje

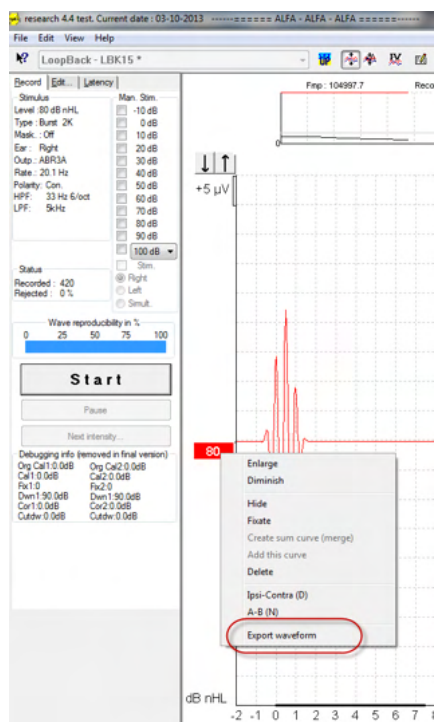
V splošnih nastavitvah nastavite mesto, kamor želite shraniti izvožene valovne oblike.

Npr. »C:\Export waveform« ali »C:\izvoz\_valovnih\_oblik«



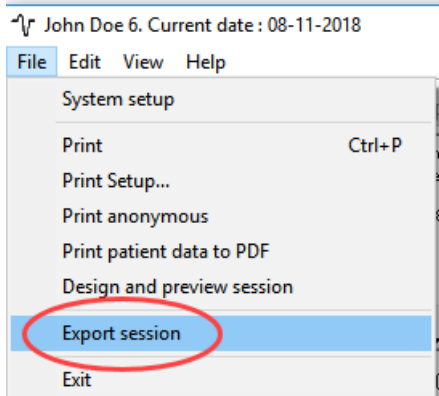
Če želite izvoziti določeno krivuljo, z desno tipko miške kliknite ročico jakosti in izberite izvoz te povprečne valovne oblike.

Zdaj to valovno obliko najdete v mapi z izvoženimi valovnimi oblikami, na voljo za nadaljnjo analizo s programi Matlab, Excel itd.



### 6.1.3 Izvoz seje (vse krivulje)

Kliknite Menu-File (Meni-Datoteka) in Export session (Izvozi sejo), da izvozite celotno sejo povprečnih podatkov, prikazanih na zaslonu.



### 6.1.4 Izvoz valovne oblike brez povezave

Posneti podatki so na voljo za izvoz, ko sistem Eclipse ni povezan v mrežo, vendar le, če so posnetki narejeni na Eclipse z licenco za funkcijo raziskovalnega modula.

### 6.1.5 Uvažanje datotek WAV za dražljaje

Podrobnejše informacije o kalibraciji datotek WAV najdete v servisnem priročniku Eclipse. Po potrebi se obrnite na vašega distributerja.

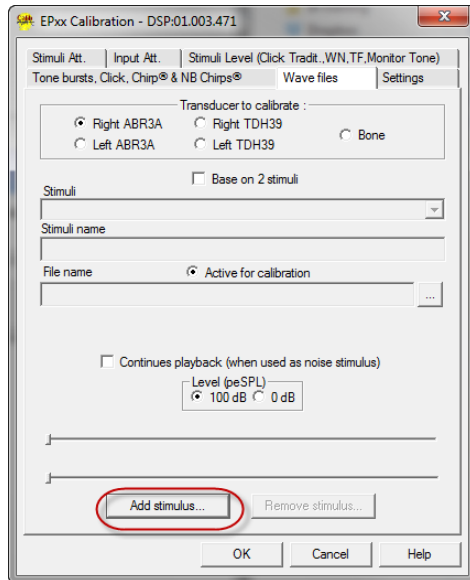
Odprite programsko opremo za kalibracijo, da dodate datoteke in da datoteko kalibrirate za pravilno glasnost.



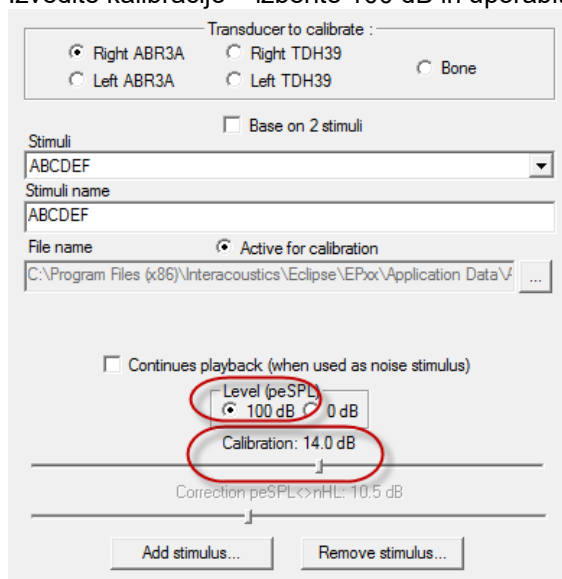
## OBVESTILO

Datoteke WAV mora biti 16-bitne oblike (formata) s frekvenco vzorčenja 30 kHz, da jo je možno uporabljati v programski opremi EPx5.

1. Kliknite gumb »Add stimuli« (Dodaj dražljaje) in izberite datoteko, ki jo želite dodati, npr. ABCDEF.



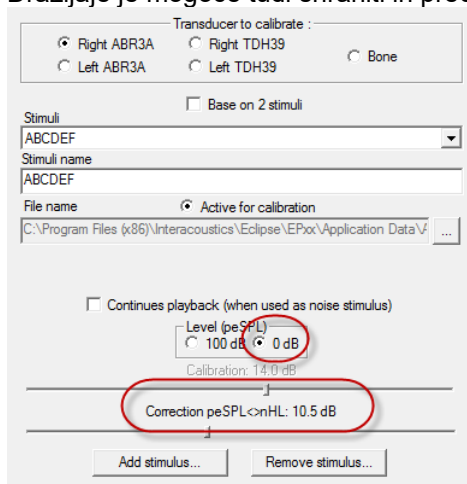
2. Izvedite kalibracijo – izberite 100 dB in uporabite drsnik za prilagoditev kalibracije.



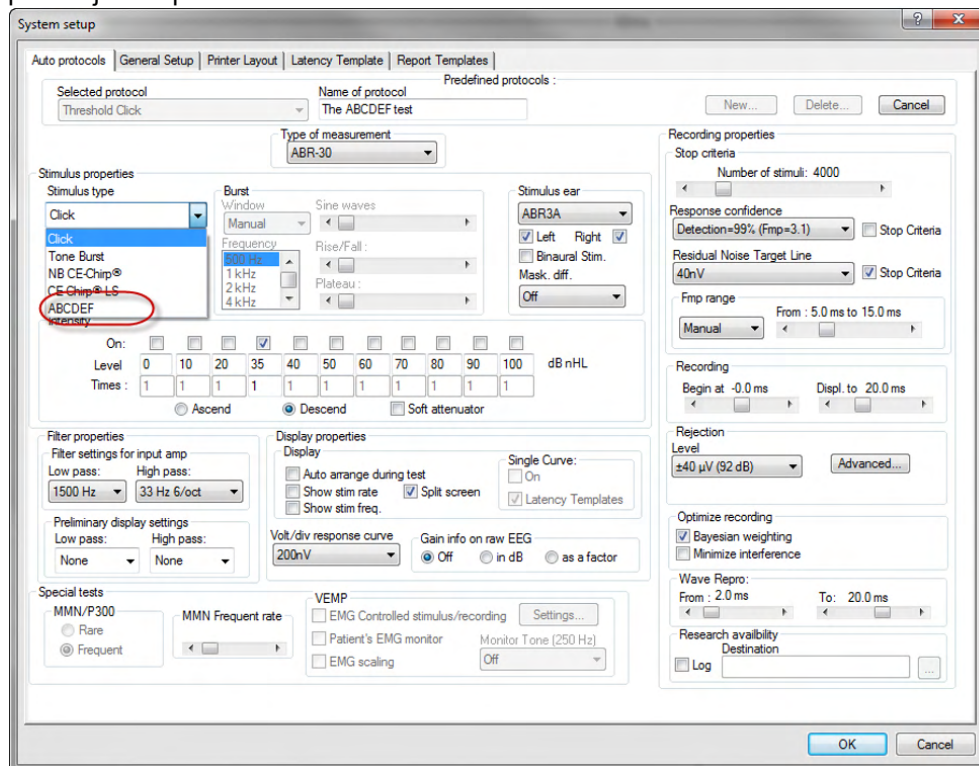
3. Po potrebi izvedite korekcijo peSPL-nHL, izberite 0 dB in uporabite drsnik, da prilagodite korekcijo.



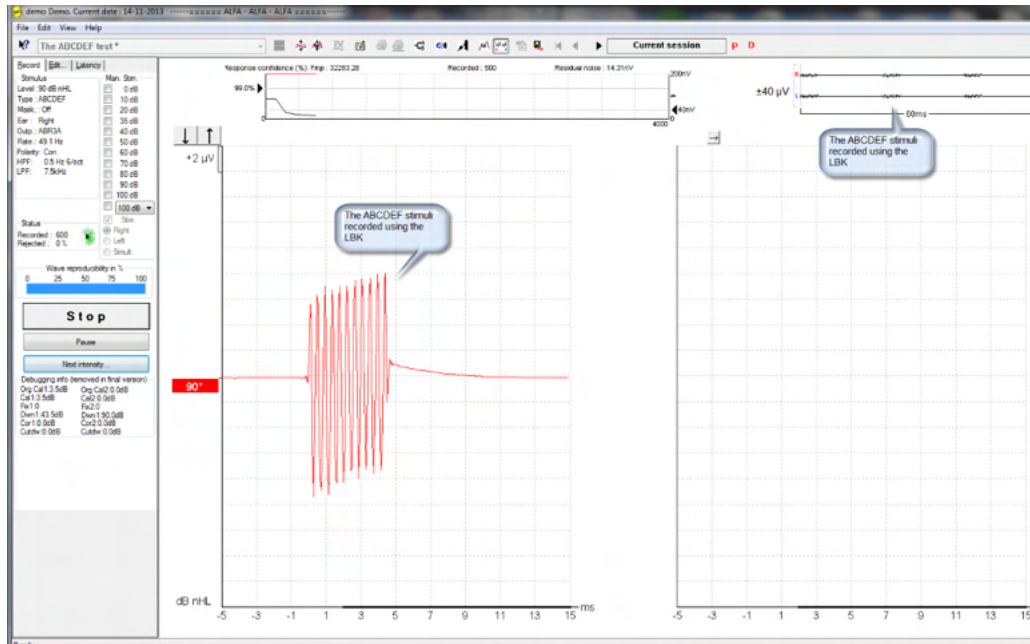
- a. Dražljaje je mogoče tudi shraniti in predstaviti samo v formatu SPL



4. To operacijo izvedite za vse pretvornike in tako za desno kot za levo stran!
5. Če želite uporabiti nove dodane dražljaje, odprite programsko opremo in dražljaji ABCDEF se prikažejo na spustnem seznamu.



6. Z novimi dražljaji lahko ustvarite svoj protokol in zaženete npr. test LBK, ki pokaže, kako se dražljaji beležijo.



Več informacij o raziskovalni licenci najdete v dodatnih informacijah



## 7 Navodila za upravljanje programskega paketa IA OAE

Med upravljanjem instrumenta upoštevajte naslednje splošne previdnostne ukrepe:



### POZOR

1. Enoto uporabljajte samo tako, kot je opisano v tem priročniku.
2. Uporabljajte samo ušesne nastavke Sanibel za enkratno uporabo, ki so izdelani za uporabo s tem instrumentom.
3. Za vsakega preiskovanca vedno uporabite nove ušesne nastavke, da preprečite navzkrižno okužbo. Ušesni nastavki niso namenjeni za večkratno uporabo.
4. Konice sonde OAE nikoli ne vstavite v ušesni kanal, ne da bi na njo pred tem pritrdili ušesni nastavek, saj lahko sicer poškodujete ušesni kanal preiskovanca.
5. Škatlo z ušesnimi nastavki hranite izven dosega preiskovanca.
6. Konico sonde OAE obvezno vstavite tako, da zagotovite dobro tesnjenje, vendar s tem ne škodujete preiskovancu. Obvezna je uporaba ustreznega in čistega ušesnega nastavka.
7. Uporabljajte izključno jakosti stimulacije, ki so sprejemljive za preiskovanca.
8. Priporočamo, da na začetku vsakega dneva izvedete preizkus sonde OAE in tako zagotovite, da sonda in/ali kabel delujeta pravilno za meritve DPOAE/TEOAE.
9. Konico sonde redno čistite, saj tako poskrbite, da ostanki ušesnega masla ali druge umazanije v konici ne vplivajo na meritve.
10. Prisotnost tinitusa, hiperakuzije ali druge občutljivosti na glasne zvoke lahko povzroči kontraindikacijo za testiranje, ko se uporabljajo dražljaji visoke jakosti.

### OBVESTILO

1. Izjemno pomembno je, da z instrumentom previdno ravnate, ko je ta v stiku s preiskovancem. Za optimalno točnost je priporočljiv umirjen in stabilen položaj.
2. Napravo Eclipse uporabljajte v tistem prostoru, da zunanji zvoki ne bi vplivali na meritve. Prostor naj določi oseba, ki je ustrezno usposobljena na področju akustike. Standard ISO 8253 v smernicah v 11. poglavju opredeljuje tih prostor za avdiometrično testiranje sluha.
3. Priporočamo, da instrument uporabljate pri temperaturi okolja, določeni v tem priročniku.
4. Ohišja sonde OAE nikoli ne čistite z vodo in vanjo ne vstavljajte instrumentov, ki niso navedeni.





## 7.1 Uporaba in izbira ušesnih nastavkov



Pri uporabi sonde Eclipse je treba uporabiti ušesne nastavke Sanibel™ OAE.

Ušesni nastavki Sanibel™ so le za enkratno uporabo in jih ne smete ponovno uporabljati. Ponovna uporaba ušesnih nastavkov lahko povzroči širjenje okužb od enega bolnika do drugega.

Na sondo OAE morate pred testiranjem namestiti ušesni nastavek ustrezne vrste in velikosti. Ušesni nastavek izberite glede na velikost in obliko ušesnega kanala ter ušesa. Čepke lahko izberete tudi po svoji želji in glede na testiranje, ki ga želite opraviti.



Ušesni nastavki v obliki dežnika niso primerni za diagnostično testiranje OAE.



Namesto tega uporabite ušesne nastavke v obliki gobe. Pazite, da ušesni nastavek vstavite povsem v ušesni kanal.

Velikosti in vrste ušesnih nastavkov so opisane v hitrih navodilih za izbiro ustreznega ušesnega nastavka v priložnem priložniku z dodatnimi informacijami o napravi Eclipse.

## 7.2 Dnevno sistemsko preverjanje naprav OAE

Priporočamo, da svojo opremo OAE preverjate vsak dan, da se tako pred izvajanjem testov na preiskovancih prepričate, da je v dobrem stanju. Izvajanje preizkusa celovitosti sonde in preizkusa na resničnem ušesu omogoča zaznavanje okvar sonde ali sistemskih popačenj, ki bi lahko dajali vtis biološkega odziva. Z dnevnim preverjanjem ste lahko prepričani v veljavnost rezultatov, pridobljenih čez dan.

### 7.2.1 Preizkus celovitosti sonde

Preizkus celovitosti sonde zagotavlja, da sonda oz. strojna oprema ne povzročata motenj (sistemskega popačenja).

- Pred izvedbo preizkusa morate preveriti, da na konici sonde ni ostankov ušesnega masla ali drugih nečistoč
- Preizkus mora biti vedno izveden v tihem okolju
- Za preizkus uporabljajte le priporočeno odprtino. Ob uporabi odprtin druge vrste morda ne bodo odkrite napake na sondi, ali pa bo zaznana neobstoječa okvara na sondi

#### Postopek preizkusa:

1. Sondo vstavite v odprtino za preizkušanje ali v simulator ušesa. Za doseganje veljavnih rezultatov je pomembno, da uporabite odprtine ustrezne velikosti.



*Za DPOAE priporočamo odprtino 0,2 cc.*

*Za TEOAE priporočamo odprtino 0,5 cc.*

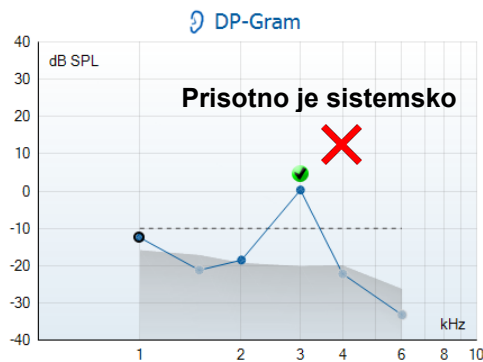
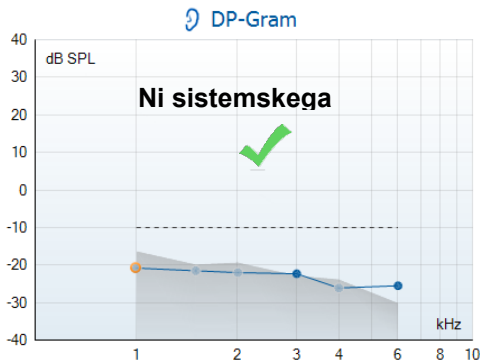
2. Protokol preizkusa OAE izberite neposredno z naprave ali preko programske opreme Titan Suite. Ker je sistemsko popačenje odvisno od izhodne ravni dražljaja, izberite protokol, ki odraža najpogostejšo klinično prakso.



3. Začnite preizkus in ga ne prekinjajte, dokler se sam samodejno ne zaključi. Preizkusa ne zaustavljajte ročno.

### Rezultati preizkusa:

Če sonda deluje pravilno, ob nobenem frekvenčnem pasu (TEOAE) oz. ob nobeni točki (DPOAE) ne bo kljukice, tj. razen šuma v sobi ne bo zaznana nikakršna motnja/OAE.



Če se med preizkusom pojavi sporočilo o napaki ali če ima eden ali več pasov oz. točk OAE kljukico (pomeni, da je zaznan), preizkus celovitosti sonde ni uspel. To lahko pomeni naslednje:

1. Na konici sonde so ostanki ušesnega masla ali nečistoč in potrebno jo je očistiti.
2. Sonda ni pravilno vstavljena v odprtino za preizkušanje ali ušesni simulator, oziroma
3. potrebno je preveriti kalibracijo sonde.
4. Okolje preizkusa je morda preglasno za izvedbo preizkusa. Poiščite tišje okolje.

Preglejte in očistite konico sonde in ponovite preizkus. Če preizkus ne uspe tudi drugič, sonde ne uporabljajte za preizkuse na preiskovancih. Po pomoč se obrnite na lokalnega servisnega tehnika.

### 7.2.2 Preizkus na resničnem ušesu

Ta preizkus izvedete tako, da sondo vstavite v svoje uho in zaženete pogosto uporabljeni protokol preizkusa.

Če se rezultati OAE ne ujemajo s pričakovanimi rezultati OAE preizkuševalca, lahko to pomeni naslednje:

1. Sonda ni pravilno priključena na napravo.
2. Ušesni nastavek ni pravilno nameščen na konico sonde.
3. Na konici sonde so ostanki ušesnega masla ali nečistoč in potrebno jo je očistiti.
4. Okolje je morda preglasno za izvedbo preizkusa.
5. Sonda ni bila pravilno vstavljena v ušesni kanal.
6. potrebno je preveriti kalibracijo sonde.





Če se rezultati preizkusa na resničnem ušesu po preverjanju zgornjih petih korakov ne ujemajo s pričakovanimi, sonde ne uporabljajte za preizkuse na preiskovancih. Po pomoč se obrnite na lokalnega servisnega tehnika.



## 8 Programski paket IA OAE

V programski opremi in tem priročniku se kratko ime »paket IA OAE« uporablja kot okrajšava za paket programske opreme IA OAE Suite.

### 8.1 Konfiguracija porabe energije računalnika

#### OBVESTILO

Če računalnik preklopite v način spanja ali mirovanja, se lahko paket IA OAE preneha odzivati, ko se računalnik ponovno zažene. Za spremembo teh nastavitvev pojdite v meni Start operacijskega sistema, **Control Panel (Nadzorna plošča) | Power Options (Možnosti porabe energije)**.

### 8.2 Združljive naprave

Paket IA OAE je združljiv z napravami Interacoustics Lyra, Eclipse in Eclipse. Ta programska oprema lahko prikazuje posnetke iz vseh naprav, vendar se protokol in nalaganje oz. prenos bolnikov v prenosno napravo Eclipse upravlja samo iz programskega paketa Eclipse Suite. Ko pa je posnetek shranjen v zbirki podatkov, ga je mogoče odpirati in prikazovati v paketu IA OAE.

#### 8.2.1 Zagon iz podatkovne zbirke OtoAccess® Database

Za navodila za delo s podatkovno zbirko OtoAccess® Database glejte navodila za uporabo podatkovne zbirke OtoAccess® Database.

#### 8.2.2 Zagon iz podatkovne zbirke Noah 4

Preden odprete enoto programske opreme, se prepričajte, da je sistem Eclipse povezan. Če strojna oprema ni zaznana, se paket IA OAE odpre v načinu bralnika.

Postopek zagona programskega paketa IA OAE iz podatkovne zbirke Noah 4 □:

1. Odprite Noah 4.
2. Poiščite in izberite zelenega preiskovanca.
3. Če preiskovanca še ni na seznamu:
  - Kliknite na ikono **Add a New Patient** (dodaj novega preiskovanca)
  - Izpolnite zahtevana polja in kliknite **OK** (v redu)
4. Kliknite na ikono **IA OAE Suite software module** (programski modul paketa IA OAE) na vrhu zaslona.

Za podrobnejša navodila za delo s podatkovno zbirko glejte navodila za upravljanje podatkovne zbirke Noah 4 □.

#### 8.2.3 Način simulacije

Način simulacije lahko omogočite v načinu Menu-Setup-Simulation (Meni-Nastavitve-Simulacija).

V simulacijskem načinu lahko simulirate protokole in poglede pred dejanskim testiranjem preiskovanca.

Po potrebi je mogoče preizkusiti tudi predoglede tiskanja poročil.

Ko se program zažene, je simulacijski način vedno privzeto onemogočen, da po nesreči ne bi prišlo do »umetnih posnetkov«.

»Posnetkov«, narejenih v simulacijskem načinu, ni mogoče shraniti, ker so podatki naključni in niso povezani z bolnikom.





### 8.2.4 Poročilo o neodzivnosti

V primeru, da se programski paket IA OAE preneha odzivati in sistem lahko zabeleži podrobnosti, se bo na zaslonu za testiranje pojavilo okno Crash Report (poročilo o neodzivnosti) (kot je prikazano spodaj). Poročilo o neodzivanju zagotavlja informacije podjetju Interacoustics o sporočilu o napaki, uporabnik pa lahko doda še druge informacije o tem, kaj je počel, preden je prišlo do neodzivnosti, kar pomaga pri določanju težave. Lahko pošlje tudi posnetek zaslona programske opreme.

Preden lahko pošljete poročilo o neodzivnosti preko interneta, morate klikniti potrditveno polje o strinjanju z izključitvijo odgovornosti »I agree to the Exclusion of Liability«. Tisti uporabniki, ki nimajo internetne povezave, lahko poročilo o neodzivnosti shranijo na zunanji disk, tako da ga lahko pošljejo iz drugega računalnika z internetno povezavo.

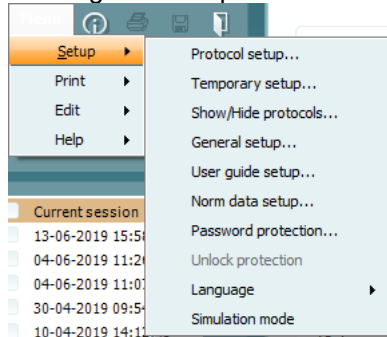




## 8.3 Uporaba menija

V naslednjem razdelku so opisani elementi menija **Menu**, do katerih lahko dostopate z zavihka modulov DPOAE in TEOAE:

**Menu** omogoča dostop do nastavitvev, tiskanja, urejanja in pomoči (Setup, Print, Edit, Help).



- V meniju **Menu | Setup | Protocol setup** (Menu | Nastavitve | Protokol) ustvarite testne protokole po meri ali spremenite privzete protokole
  - Meni **Menu | Setup | Temporary setup** (Menu | Nastavitve | Začasna nastavitvev) začasno spremeni protokole
  - Meni **Menu | Setup | Show/Hide protocols** (Menu | Nastavitve | Pokaži/Skrij protokole) skrije oz. pokaže protokole
  - V meniju **Menu | Setup | General setup** (Menu | Nastavitve | Splošna nastavitvev) nastavite specifične parametre testa OAE in samodejno tiskanje v obliko pdf
  - V meniju **Menu | Setup | Norm data setup** (Menu | Nastavitve | Nastavitvev normativnih podatkov) prilagajate in uvažate oz. izvažate normativne podatke OAE
  - V meniju **Menu | Setup | Password protection** (Menu | Nastavitve | Zaščita z geslom) nastavite geslo za dostop do nastavitvev
  - V meniju **Menu | Setup | Language** (Meni | Nastavitve | Jezik ...) lahko izberete enega od jezikov, ki so na voljo. Izbrani jezik bo uporabljen, ko boste ponovno odprli programski paket IA OAE
  - V meniju **Menu | Setup | Simulation mode** (Meni | Nastavitve | Način simulacije ...) aktivirate način simulacije in preizkusite protokole oz. si ogledate, kako so podatki vizualizirani
  - V meniju **Menu | Print** (Meni | Tiskanje) so predogled tiskanja, čarovnik za tiskanje in samo tiskanje
  - V meniju **Menu | Edit** (Meni | Urejanje) lahko izvozite podatke v datoteko .xml
  - Če izberete **Menu | Help | About suite...** (Meni | Pomoč | O programskem paketu ...), se bo prikazalo okno z naslednjimi informacijami:
    - Različica programskega paketa IA OAE
    - Različica strojne opreme
    - Različica strojne programske opreme
    - Avtorske pravice Interacoustics
- Poleg tega lahko iz tega okna dostopate do spletne strani Interacoustics, tako da kliknete na povezavo [www.interacoustics.com](http://www.interacoustics.com)
- Če pritisnete gumb **License** (Licenca), lahko spremenite licenčne ključe naprave. Licenčni ključi za napravo so specifični za posamezno serijsko številko in določajo, katere enote, testiranja, nastavitve protokolov in ostale funkcije so na voljo. Licenčnega ključa ne smete spreminjati brez pomoči pooblaščenega tehničnega strokovnjaka
- Meni **Menu | Help | Documents...** (Meni | Pomoč | Dokumenti...), zažene digitalno različico priročnika z navodili za uporabo in dodatne informacije (potreben je program Adobe Reader)



## 8.4 Uporaba enote DPOAE

### 8.4.1 Priprava na test

#### Navodila za bolnika

Bolnika položite na posteljo ali udoben stol ali po potrebi na preiskovalno mizo. Majhni otroci se lahko počutijo bolj udobno, če sedijo v naročju staršev ali medicinske sestre. Bolniku pokažite sondo in mu nato razložite naslednje:

Cilj testa je preveriti delovanje slušnega organa

Konica sonde bo vstavljena v ušesni kanal in mora dobro tesniti

Med preskusom bo bolnik slišal več tonov

Od bolnika se ne pričakuje nikakršna aktivnost

Kašelj, premikanje, govorjenje in požiranje predstavljajo motnjo za rezultate testa OAE

#### Vizualni pregled ušesnega kanala

Z otoskopom preverite, ali je v zunanjem ušesnem kanalu ušesno maslo, in odvečno maslo odstranite, da preprečite zamašitev odprtine sonde, kar bi oviralo testiranje. Morda bo treba porezati moteče dlačice.

Če obstajajo kontraindikacije, mora bolnika pregledati ORL ali zdravstveni specialist.

Delovanje sonde je ključnega pomena za pravilnost rezultatov testa OAE. Priporočamo, da na začetku vsakega dne pred začetkom testiranja na bolnikih opravite test s sondo, da zagotovite, da sonda deluje pravilno.


#### Priprava opreme

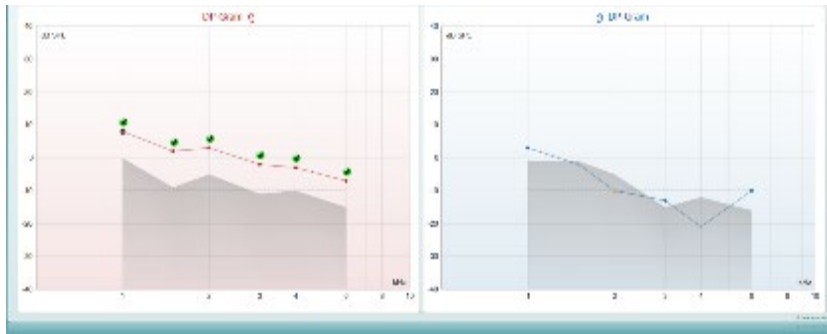
1. Vključite Eclipse tako, da povežete kabel USB z računalnikom.
2. Odprite podatkovno zbirko OtoAccess® Database ali Noah in vnesite podrobnosti o novem bolniku.
3. Dvokliknite na ikono programske opreme IA OAE. za zagon programske opreme in kliknite na zavihek DP modula OAE.
4. Na spustnem seznamu izberite testni protokol.
5. Izberite uho za testiranje.

Pred izvedbo testa OAE se prepričajte, da je konica sonde čista in brez ušesnega masla in/ali drugih ostankov.

#### Testno okolje

Preizkus OAE vedno izvajajte v tihem okolju, hrup okolice bo namreč vplival na snemanje OAE.

6. Izberite velikost ušesnega nastavka, ki bo zagotovil dobro tesnjenje v ušesnem kanalu.
7. Preverite stanje preverjanja sonde v programski opremi, da preverite dobro tesnjenje.
8.  Kadar je sonda zaznana kot **Out of ear** (Zunaj ušesa), je prikazana rdeča barva, ko je sonda **In ear** (V ušesu), pa zelena. Kadar se izpiše **Blocked** (Ovirana) ali **Too Noisy** (Preglasno), se vrstica obarva rumenorjavo.
9. Rezultati za testiranje DP-Gram, OAE prisoten na desni strani in brez odziva na OAE na levi strani.



**Vrsta testa** (DP-Gram ali DP-IO) ter simbol in barva na ušesu so napisani na vrhu grafikona.

**Zelene kljukice** označujejo, da so točke DP tam izpolnile merila DP, ki so določena v protokolu, kot je prikazano zgoraj za desno uho.

**Točke DP brez kljukice** niso izpolnile kriterija DP in so lahko pod nivojem šuma ali pa jih ni.

**Točke DP** so črte povezane z barvo strani ušesa, ki ponujajo splošen vtis ravni DPOAE.

**Sivo območje** je šum v ozadju pri testu DP.





## 8.4.2 Elementi v modulu DPOAE

V tem poglavju so opisani elementi zaslona **DPOAE**.



Menu

V zavihku **Menu** (Meni) lahko izberete možnosti Setup (Nastavitve), Print (Tiskanje), Edit (Urejanje) in Help (Pomoč) (za več podrobnosti o elementih menija glejte priročnik z dodatnimi informacijami).



Z gumbom **Guidance** (Navodila) odprete priročnik za uporabo z navodili za testiranje v okviru te enote. Navodila lahko prilagodite v oknu za nastavev priročnika za uporabo.



Možnost **Print** (Tiskanje) vam omogoča, da natisnete rezultate na zaslonu neposredno s privzetim tiskalnikom. Če protokol ni povezan z nobeno predlogo tiskanja, boste morali izbrati novo (za več podrobnosti o čarovniku za tiskanje glejte priročnik z dodatnimi informacijami).



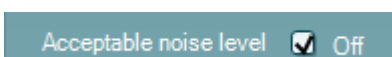
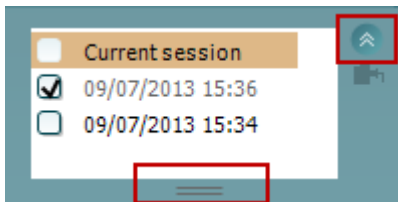
Ikona za **tiskanje v PDF** se prikaže pri nastavitvi prek splošnih nastavev. Ta omogoča tiskanje neposredno v dokument PDF, ki bo shranjen na računalnik. (Za pomoč pri nastavitvi pogledajte v dokument z dodatnimi informacijami).



S funkcijo **Save & New Session** (Shrani in odpri novo sejo) shranite trenutno sejo v podatkovno zbirko Noah 4 ali OtoAccess® Database  (oziroma v priljubljeno datoteko XML, če uporabljate programsko opremo kot samostojno enoto) in odprete novo sejo.



S funkcijo **Save & Exit** (Shrani in zapri) shranite trenutno sejo v podatkovno zbirko Noah 4 ali OtoAccess® Database  (oziroma v priljubljeno datoteko XML, če uporabljate programsko opremo kot samostojno enoto) in zapustite programsko opremo OAE.



S funkcijo **Toggle Ear** (Zamenjaj uho) v vseh modulih preklopite z desnega na levo uho in obratno.

**Seznam določenih protokolov** omogoča izbiro protokolov testiranja za trenutno sejo (za več podrobnosti o protokolih glejte priročnik z dodatnimi informacijami).

**Temporary setup** (Začasna nastavitve) omogoča, da začasno spremenite izbrani protokol. Spremembe bodo uporabljene samo za trenutno sejo. Ko vnesete spremembe in se vrnete na glavni zaslon, se bo za imenom protokola pojavila zvezdica (\*).

Možnost **List of historical sessions** (Seznam preteklih sej) vam omogoča pregledovanje preteklih sej ali **Current Session** (trenutne seje).

Polje **preteklih sej** lahko razširite tako, da z miško povlečete navzdol ali ga minimizirate oz. maksimirate s klikom na smerni gumb.

Seja, označena z oranžno, je izbrana seja, prikazana na zaslonu. Označite potrditveno polje poleg datuma seje, da na grafikonu nastavite **prekrivanje preteklih sej**.

S funkcijo **Go to current session** (Pojdi na trenutno sejo) se vrnete na trenutno sejo.

**Probe status** (Stanje sonde) prikazuje barvna vrstica, ki ji sledi opis stanja.

Kadar se izpiše stanje **Out of ear** (Ni vstavljen), barva vrstice ustreza izbranemu ušesu (modra za levo in rdeča za desno uho). Kadar se izpiše stanje **In ear** (V ušesu), se vrstica obarva zeleno. Kadar se izpiše **Blocked** (Ovirana), **Leaking** (Ne tesni) ali **Too Noisy** (Preglasna), se vrstica obarva rumeno. Kadar se izpiše stanje **No probe** (Ni sonde), se vrstica obarva sivo.

**Vsiljeni zagon** se lahko uporabi za vsiljeni zagon meritev OAE, če stanje sonde ni 'v ušesu', tj. pri testiranju preiskovancev s PE cevkami. **Vsiljeni zagon** se aktivira s pritiskom na ikono ali z daljšim pritiskom na **Zagon, preslednico oz. gumb na ramenski škatli** za 3 sekunde.

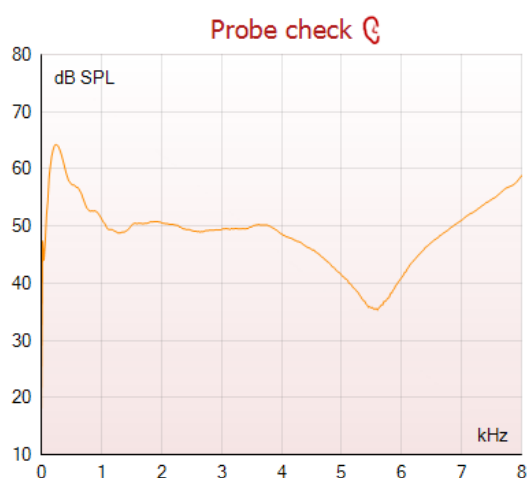
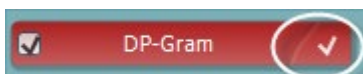
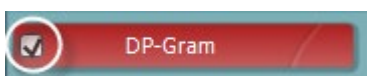
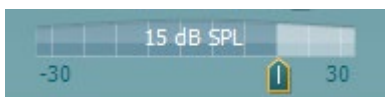
Opomba: pri uporabi vsiljenega zagona temelji raven dražljajev na vrednostih kalibracije sonde v spojki 711 in *ne* na glasnosti posameznega ušesa.

Gumb za **prikaz povzetka** omogoča, da izberete prikaz grafikona z rezultati ali grafikona z rezultati skupaj s tabelami s povzetkom testiranja.

Gumb za **prikaz enega ušesa/obeh ušes** omogoča, da prikažete rezultate enega ušesa ali obeh ušes.

Z gumbom **Report editor** (Urejevalnik sporočil) odprete novo okno, kjer lahko dodajate in shranite opombe k trenutnim ali preteklim sejam.

Če označite okvirček **Acceptable noise level Off** (Sprejemljiva stopnja šuma onemogočena), omogočite zavrnitev zapisov, na katerih je prisoten prevelik šum.



Drsnik za nastavitve **sprejemljive stopnje šuma** omogoča nastavitve sprejemljive stopnje šuma med -30 in +30 dB SPL. Posnetki z višjo stopnjo šuma, niso uporabni. VU-meter prikazuje trenutno stopnjo šuma in se obarva rumeno, ko je nastavljena vrednost presežena.

**Slika strojne opreme** prikazuje, ali je povezana strojna oprema Lyra ali Eclipse.

**Simulacijski način** je označen, ko programsko opremo uporabljate v simulacijskem načinu (izbere uporabnik).

Preden začnete s testiranjem, simbol **časovnika** kaže, čez koliko časa se bo testiranje DPOAE samodejno končalo. Med testiranjem časovnik odšteva do nič. Odštevanje lahko onemogočite tako, da med testiranjem kliknete na časovnik. Nato bo časovnik začel odštevati in meriti čas trajanja testiranja. Testiranje se bo nadaljevalo, dokler ne boste pritisnili gumba za zaustavitev.

Ko je meritev zavrnjena, bo časovnik prenehal odštevati.

**Zavrnitev artefaktov** je odvisna od nastavitve **sprejemljive ravni šuma** in **ravni tolerance**, nastavljeni v protokolu.

**Seznam protokolov** prikazuje vse teste, ki so vključeni v izbrani protokol. Test, ki je prikazan na delu zaslona za testiranje, je označen z modro ali rdečo, odvisno od tega, katero uho je izbrano.

**Kljukica** v okvirčku pomeni, da se bo testiranje začelo, ko pritisnete gumb **START** (Začni). Med testiranjem bo kljukica pri testiranjih, ki so bila končana, samodejno izginila. Preden pritisnete gumb **START** (Začni), odključajte okvirčke pri testih, ki jih ne želite opraviti v okviru izbranega protokola.

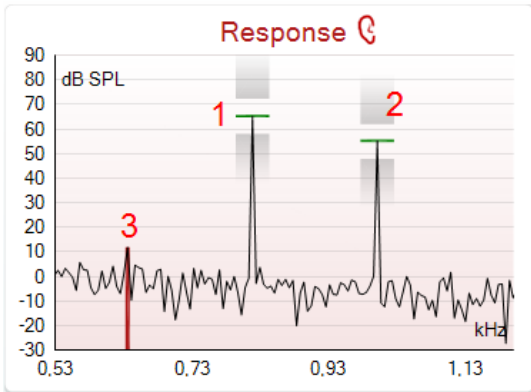
**Bela kljukica** pomeni, da so (vsaj nekateri) podatki za trenutno testiranje shranjeni v pomnilniku.

Gumb **Pause** (Premor) se aktivira, ko začnete test. Gumb omogoča začasni premor testa.

Z gumbom **START** (Začni) (in **STOP** (Končaj)) začnete in končate sejo.

Grafikon preverjanja sonde zagotavlja vizualni prikaz prileganja sonde v bolnikovo uho pred in po testiranju.

Med testiranjem preverjanje sonde ne deluje in grafikon ne kaže krivulje.



**Grafikon odziva** prikazuje odziv, ki ga je zabeležil mikrofonska sonda (v dB SPL), v odvisnosti od frekvence (v Hz). Prikazano je samo frekvenčno območje, ki je pomembno za trenutno izmerjeno ali trenutno izbrano točko.

1. **Oba dražljaja** lahko zlahka prepoznate kot dve najvišji točki na grafu.
2. **Dovoljeno odstopanje dražljaja** označujeta dva osenčena območja nad in pod najvišjo točko dražljaja.
3. Rdeča oziroma modra črta označuje **frekvenco DPOAE**, pri kateri je pričakovan glavni produkt pačenja.

Za več podrobnosti glejte priročnik z dodatnimi informacijami.

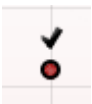
Measured	9	
Rejected	0	
DP freq.	964	Hz
DP SNR	18,9	dB
DP level	12,6	dB SPL
Residual noise	-6,3	dB SPL
Freq. 1	1233	Hz
Level 1	65	dB SPL
Freq. 2	1502	Hz
Level 2	55	dB SPL
Time used	1,7	Sec
Fail reason		
DP Reliability	99,931	%

Če zadržite **miško na** merilni točki, se prikažejo podrobnosti o trenutnih ali končanih meritvah.

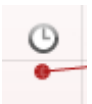
Za podrobnejše informacije o posameznih možnostih, ki so na voljo, če miško zadržite na tabeli, glejte priročnik z dodatnimi informacijami.



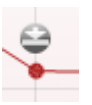
**Simbol kljukice najdenega DP** oziroma črna kljukica v zelenem krogu pomeni, da posamezna meritev izpolnjuje določen kriterij in na tej frekvenci se ne bo odvilo nobeno testiranje več.



Simbol črne **kljukice pri najdenem DP** pomeni, da je ta posamezna meritev v skladu z njenimi specifičnimi kriteriji, a testiranje se bo nadaljevalo do preteka časa testiranja oz. do takrat, ko bo test zaustavljen ročno.



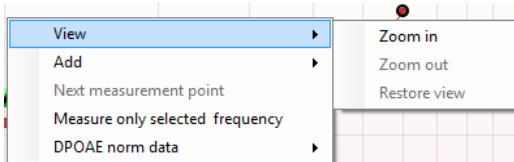
Simbol »**časovna omejitev je potekla**« oziroma ura označuje, da se je meritev končala, preden je bil izpolnjen določen kriterij za posamezno točko. V splošnih nastavitvah lahko izberete, ali želite prikazati ta indikator stanja.



Simbol »**šum v sobi**« oziroma puščica, ki kaže na črto, pomeni, da se je meritev končala, ker je bila dosežena omejitev preostalega šuma v sobi. V splošnih nastavitvah lahko izberete, ali želite prikazati ta indikator stanja.

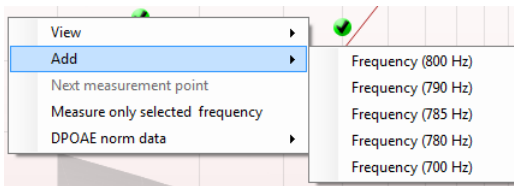


Če postavite miško na izbrani graf, lahko z **vrtljivim kolescem povečate ali pomanjšate** grafikon odziva ali DP-gram. Ko grafikon povečate, ga lahko vlečete po zaslonu glede na frekvenčno os.

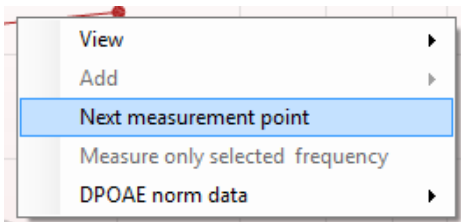


Če z desno tipko miške kliknete na DP-gram, imate naslednje možnosti:

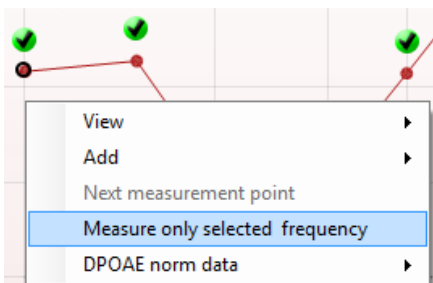
Z **vrtljivim kolescem** miške lahko povečate ali pomanjšate grafikon glede na frekvenčno os. Poleg tega lahko **povečate** ali **pomanjšate** grafikon ali **obnovite prikaz** tudi tako, da izberete ustrezno možnost v meniju, ki se prikaže po kliku z desno tipko miške.



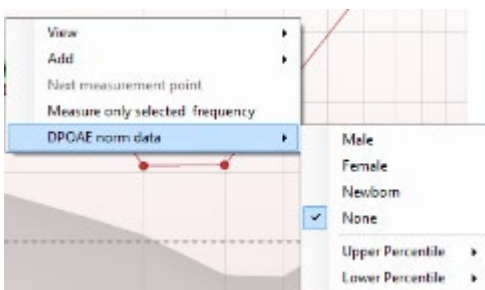
**Dodate** lahko še eno frekvenco, ko se konča test izvirnega protokola. Z desno tipko miške kliknete na frekvenco, ki jo želite preveriti. Kliknite **Add** (Dodaj) in na seznamu izberite frekvenco, ki jo želite izmeriti. Ko dodate eno ali več frekvenc, se namesto gumba **Start** (Začni) prikaže **Continue** (Nadaljaj). Ko kliknete **Continue** (Nadaljaj), se bo začelo časovno neomejeno merjenje vseh dodanih frekvenc. Ko so dodatne točke dovolj preskušene, pritisnite gumb **Stop** (Končaj).



Možnost **Next measurement point** (Naslednja merilna točka) omogoča, da prekinete samodejni postopek preskusa in vsilite takojšen preskus naslednje točke. Ta možnost je na voljo, kadar je v protokolu izbrano najvišje število merilnih točk.

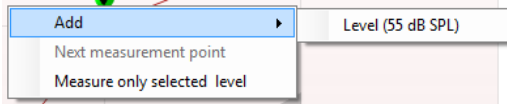


Možnost **Measure only selected frequency** (Izmeri samo izbrano frekvenco) omogoča ponovni preskus samo izbrane merilne točke. Izberite merilno točko za ponovni preskus, tako da kliknete nanjo z desno tipko. Okoli izbrane merilne točke se pojavi črn krog. Ko pritisnete **Continue** (Nadaljaj) (na mestu, kjer je bil prej gumb **Start**), se bo začel časovno neomejen preskus izbrane točke. Test končate s pritiskom na gumb **Stop** (Končaj).



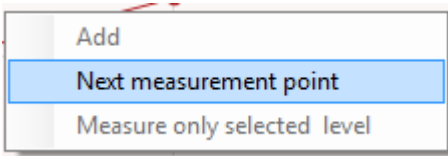
Možnost **DPOAE norm data** (Normativni podatki DPOAE) omogoča izbiro normativnih podatkov DP, ki bodo prikazani v DP-gramu.



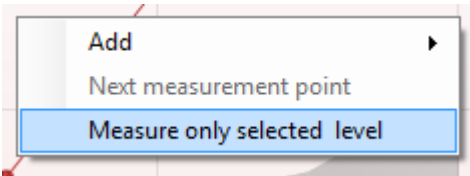


Če z desno tipko miške kliknete na grafikon DP-I/O, imate naslednje možnosti:

**Dodate** lahko še eno raven, ko se konča test izvirnega protokola. Z desno tipko miške kliknete na frekvenco, ki jo želite preveriti. Kliknite **Add** (Dodaj) in izberite raven, ki jo želite dodatno izmeriti. Ko dodate eno ali več ravni, se namesto gumba **Start** (Začni) prikaže **Continue** (Nadaljaj). Ko kliknete **Continue** (Nadaljaj), se bo začelo časovno neomejeno merjenje vseh dodanih ravni. Ko so dodatne točko dovolj preskušene, pritisnite gumb **Stop** (Končaj).



Možnost **Next measurement point** (Naslednja merilna točka) omogoča, da prekinete samodejni postopek preskusa in vsilite takojšen preskus pri naslednji jakosti. Ta možnost je na voljo, kadar je v protokolu izbrano najvišje število merilnih točk.



Možnost **Measure only selected level** (Izmeri samo izbrano raven) omogoča ponovni preskus samo izbrane merilne točke. Izberite merilno točko za ponovni preskus, tako da kliknete nanjo z desno tipko. Okoli izbrane merilne točke se pojavi črn krog. Ko pritisnete **Continue** (Nadaljaj) (na mestu, kjer je bil prej gumb **Start**), se bo začel časovno neomejen preskus izbrane točke. Test končate s pritiskom na gumb **Stop** (Končaj).

Poleg nekaterih možnosti v tabeli **Test summary** (Povzetek testa) so prikazane **minimalne zahteve testa**, ki so določene v protokolu. Ko je med testom izpolnjena določena minimalna zahteva, se **številke v oklepajih** spremenijo v **kljukico**.

Point summary

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

Tabela Point Summary (Povzetek točk) prikazuje testne frekvence f2, raven DP, šum, SNR in odstotek zanesljivosti. Ko določena frekvenca izpolni kriterije, določene v protokolu, se v stolpcu **Detected** (Zaznano) prikaže kljukica.

Raven DP, šum in vrednosti SNR so zaokrožene na podlagi surovih podatkov. Zato morda izračunana prikazana vrednost SNR ne bo vedno enaka ravni DP, zmanjšani za vrednost hrupa.

Če raven stimulacije preseže dovoljeno odstopanje, nastavljen za protokol, se na zaslonu pojavi pojavno okno, ki sporoča, da so **ravni stimulacije presegle dovoljeno odstopanje**.

Test končate s pritiskom na gumb **Stop** (Končaj).

Pritisnite **Skip** (Preskoči), če želite nadaljevati testiranje brez frekvence, za katero se je pojavilo to sporočilo.



PASS

REFER

INCOMPLETE

**Rezultati protokola presejanja** so lahko OPRAVLJENI, REFERENČNI ali NEPOPOLNI in so navedeni nad meritvijo.

Statistična pomembnost dobljenega rezultata je odvisna od kombinacije naslednjih uporabniško določenih nastavitev v nastavitvi protokola: Čas preizkusa, ravni dražljaja, SNR, najmanjša raven DP, toleranca DP, zanesljivost, število točk, potrebnih za uspešen rezultat, obvezne točke, potrebne za uspešen rezultat.



## 8.5 Uporaba enote TEOAE

### 8.5.1 Priprava na test

#### Navodila za bolnika

Bolnika položite na posteljo ali udoben stol ali po potrebi na preiskovalno mizo. Majhni otroci se lahko počutijo bolj udobno, če sedijo v naročju staršev ali medicinske sestre. Bolniku pokažite sondo in mu nato razložite naslednje:

- Cilj testa je preveriti delovanje slušnega organa
- Konica sonde bo vstavljena v ušesni kanal in mora dobro tesniti
- Med preskusom bo bolnik slišal več tonov
- Od bolnika se ne pričakuje nikakršna aktivost
- Kašelj, premikanje, govorjenje in požiranje predstavljajo motnjo za rezultate testa OAE

#### Vizualni pregled ušesnega kanala

Z otoskopom preverite, ali je v zunanjem ušesnem kanalu ušesno maslo, in odvečno maslo odstranite, da preprečite zamašitev odprtine sonde, kar bi oviralo testiranje. Morda bo treba porezati moteče dlačice. Če obstajajo kontraindikacije, mora bolnika pregledati ORL ali zdravstveni specialist.

Delovanje sonde je ključnega pomena za pravilnost rezultatov testa OAE. Priporočamo, da na začetku vsakega dne pred začetkom testiranja na bolnikih opravite test s sondo, da zagotovite, da sonda deluje pravilno.


#### Priprava opreme

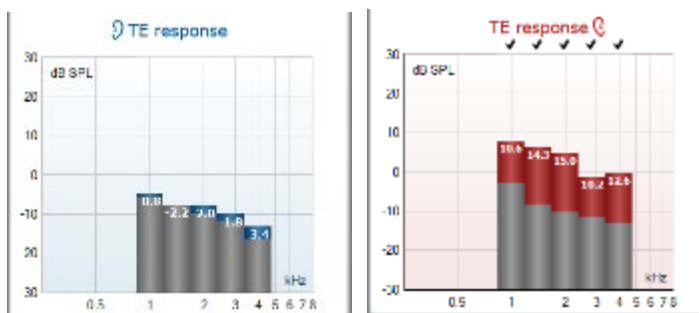
1. Vključite Eclipse tako, da povežete kabel USB z računalnikom.
2. Odprite podatkovno zbirko OtoAccess® Database ali Noah in vnesite podrobnosti o novem bolniku.
3. Dvokliknite na ikono programske opreme IA OAE za zagon programske opreme in kliknite na zavihek TE modula OAE.
4. Na spustnem seznamu izberite testni protokol.
5. Izberite uho za testiranje.

Pred izvedbo testa OAE se prepričajte, da je konica sonde čista in brez ušesnega masla in/ali drugih ostankov.

#### Testno okolje

Preizkus OAE vedno izvajajte v tistem okolju, hrup okolice bo namreč vplival na snemanje OAE.

6. Izberite velikost ušesnega nastavka, ki bo zagotovil dobro tesnjenje v ušesnem kanalu.
7. Preverite stanje preverjanja sonde v programski opremi, da preverite dobro tesnjenje.
8.  Out of ear Kadar je sonda zaznana kot **Out of ear** (Zunaj ušesa), je prikazana rdeča barva, ko je sonda **In ear** (V ušesu), pa zelena. Kadar se izpiše **Blocked** (Ovirana) ali **Too Noisy** (Preglasno), se vrstica obarva rumenorjavo.
9. Rezultati za testiranje DP-Gram, OAE prisoten na desni strani in brez odziva na OAE na levi strani.



Simbol **Stran ušesa** in barva so izpisani na vrhu grafikona.





**Kljukice** označujejo, da so vrstice TE izpolnile merila, ki so določena v protokolu, kot je prikazano zgoraj za desno uho.

**Vrstice TE brez kljukice** niso izpolnile kriterija TE in so lahko pod nivojem šuma ali pa jih ni.

**Sivo območje** je šum v ozadju pri testu TE.



## 8.5.2 Elementi v modulu TEOAE

V tem poglavju so opisani elementi zaslona TEOAE .



### Menu



V zavihku **Menu** (Meni) lahko izberete možnosti Setup (Nastavitve), Print (Tiskanje), Edit (Urejanje) in Help (Pomoč) (za več podrobnosti o elementih menija glejte priročnik z dodatnimi informacijami).



Z gumbom **Guidance** (Navodila) odprete priročnik za uporabo z navodili za testiranje v okviru te enote. Navodila lahko prilagodite v okno za nastavitve priročnika za uporabo.



Možnost **Print** (Tiskanje) vam omogoča, da natisnete rezultate na zaslonu neposredno s privzetim tiskalnikom. Če protokol ni povezan z nobeno predlogo tiskanja, boste morali izbrati novo (za več podrobnosti o čarovniku za tiskanje glejte priročnik z dodatnimi informacijami).



Ikona za **tiskanje v PDF** se prikaže pri nastavitvi prek splošnih nastavitvev. Ta omogoča tiskanje neposredno v dokument PDF, ki bo shranjen na računalnik. (Za pomoč pri nastavitvi pogledajte v dokument z dodatnimi informacijami).



S funkcijo **Save & New Session** (Shrani in odpri novo sejo) shranite trenutno sejo v podatkovno zbirko Noah 4 ali OtoAccess® Database (oziroma v priljubljeno datoteko XML, če uporabljate programsko opremo kot samostojno enoto) in odprete novo sejo.

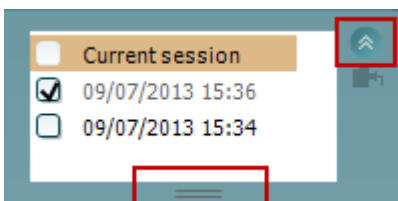


S funkcijo **Save & Exit** (Shrani in zapri) shranite trenutno sejo v podatkovno zbirko Noah 4 ali OtoAccess® Database (oziroma v priljubljeno datoteko XML, če uporabljate programsko opremo kot samostojno enoto) in zapustite programsko opremo OAE.

S funkcijo **Toggle Ear** (Zamenjaj uho) v vseh modulih preklopite z desnega na levo uho in obratno.



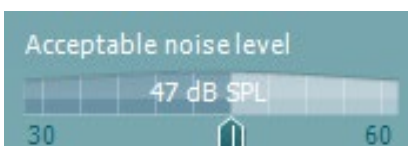
TEOAE Test



Out of ear



Acceptable noise level  Off



**Seznam določenih protokolov** omogoča izbiro protokolov testiranja za trenutno sejo (za več podrobnosti o protokolih glejte priročnik z dodatnimi informacijami).

**Temporary setup** (Začasna nastavitve) omogoča, da začasno spremenite izbrani protokol. Spremembe bodo uporabljene samo za trenutno sejo. Ko vnesete spremembe in se vrnete na glavni zaslon, se bo za imenom protokola pojavila zvezdica (\*).

Možnost **List of historical sessions** (Seznam preteklih sej) vam omogoča pregledovanje preteklih sej ali **Current Session** (trenutne seje).

Polje **preteklih sej** lahko razširite tako, da z miško povlečete navzdol ali ga minimizirate oz. maksimirate s klikom na smerni gumb.

Seja, označena z oranžno, je izbrana seja, prikazana na zaslonu. Označite potrditveno polje poleg datuma seje, da na grafikonu nastavite **prekrivanje preteklih sej**.

S funkcijo **Go to current session** (Pojdi na trenutno sejo) se vrnete na trenutno sejo.

**Probe status** (Stanje sonde) prikazuje barvna vrstica, ki ji sledi opis stanja.

Kadar se izpiše stanje **Out of ear** (Ni vstavljena), barva vrstice ustreza izbranemu ušesu (modra za levo in rdeča za desno uho). Kadar se izpiše stanje **In ear** (V ušesu), se vrstica obarva zeleno. Kadar se izpiše **Blocked** (Ovirana), **Leaking** (Ne tesni) ali **Too Noisy** (Preglasna), se vrstica obarva rumeno. Kadar se izpiše stanje **No probe** (Ni sonde), se vrstica obarva sivo.

**Vsiljeni zagon** se lahko uporabi za vsiljeni zagon meritev OAE, če stanje sonde ni 'v ušesu', tj. pri testiranju preiskovancev s PE cevkami. **Vsiljeni zagon** se aktivira s pritiskom na ikono ali z daljšim pritiskom na **Zagon, preslednico oz. gumb na ramenski škatli** za 3 sekunde.

Opomba: pri uporabi vsiljenega zagona temelji raven dražljajev na vrednostih kalibracije sonde v spojki 711 in *ne* na glasnosti posameznega ušesa.

Gumb za **prikaz povzetka** omogoča, da izberete prikaz grafikona z rezultati ali grafikona z rezultati skupaj s tabelami s povzetkom testa.

Gumb za **prikaz enega ušesa/obeh ušes** omogoča, da prikazete rezultate enega ušesa ali obeh ušes.

Z gumbom **Report editor** (Urejevalnik sporočil) odprete novo okno, kjer lahko dodajate in shranite opombe k trenutnim ali preteklim sejam.

Če označite okvirček **Acceptable noise level Off** (Sprejemljiva stopnja šuma onemogočena), omogočite zavrnitev zapisov, na katerih je prisoten prevelik šum.

Drsnik za nastavitve **sprejemljive stopnje šuma** omogoča nastavitve sprejemljive stopnje šuma med +30 in +60 dB SPL. Zapisi, v katerih bo stopnja šuma presegla nastavljeno sprejemljivo stopnjo, bodo zavrtni.



VU-meter prikazuje trenutno stopnjo šuma in se obarva rumeno, ko je nastavljena vrednost presežena.



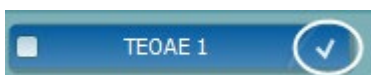
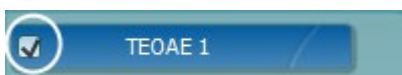
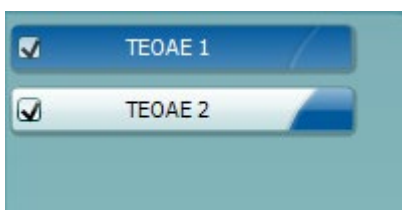
**Slika strojne opreme** prikazuje, ali je povezana strojna oprema Lyra ali Eclipse.

**Simulacijski način** je označen, ko programsko opremo uporabljate v simulacijskem načinu (izbere uporabnik).

Preden začnete s testom, simbol **časovnika** kaže, čez koliko časa se bo testiranje TEOAE samodejno končalo. Med testom časovnik odštevata do nič. Odštevanje lahko onemogočite tako, da med testom kliknete na časovnik. Nato bo časovnik začel odšteti in meriti čas trajanja preverjanja. Testiranje se bo nadaljevalo, dokler ne boste pritisnili gumba za zaustavitev.

Ko je meritev zavrnjena, bo časovnik prenehal odšteti. **Zavrnitev artefaktov** je odvisna od nastavitve **sprejemljive ravni šuma** in **ravni tolerance**, nastavljene v protokolu.

**Seznam protokolov** prikazuje vsa testiranja, ki so vključena v izbrani protokol. Testiranje, ki je prikazano na delu zaslona za preverjanja, je označeno z modro ali rdečo, odvisno od tega, katero uho je izbrano.



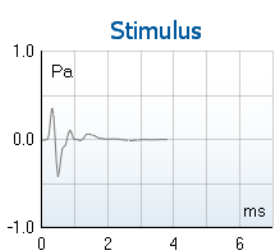
**Kljukica** v okvirčku pomeni, da se bo testiranje začelo, ko pritisnete gumb **START** (Začni). Med testiranjem bo kljukica pri testiranjih, ki so bila končana, samodejno izginila. Preden pritisnete gumb **START** (Začni), odkljukajte okvirčke pri testiranjih, ki jih ne želite opraviti v okviru izbranega protokola.

**Bela kljukica** pomeni, da so (vsaj nekateri) podatki za trenutno testiranje shranjeni v pomnilniku.

Gumb **Pause** (Premor) se aktivira, ko začnete testiranje. Gumb omogoča začasni premor testa.

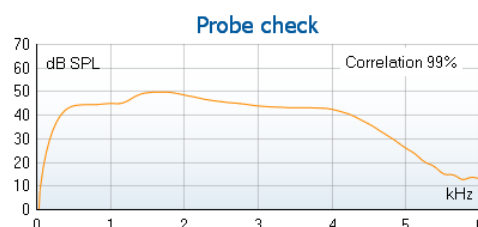
Z gumbom **START** (Začni) (in **STOP** (Končaj)) začnete in končate sejo.

**Grafikon dražljaja** prikazuje dražljaj zvočnega poka na ušesu kot funkcijo magnitude (Pa) in časa (ms). Z vrtljivim kolescem miške lahko povečate ali pomanjšate grafikon glede na os magnitude (y)



**Grafikon preverjanja sonde** zagotavlja vizualni prikaz prileganja sonde v bolnikovo uho pred, med in po testiranju.

Po preizkusu bo prikazana korelacijska vrednost, ki opisuje, kako dobro je bila sonda nameščena v ušesu med preizkusom.





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



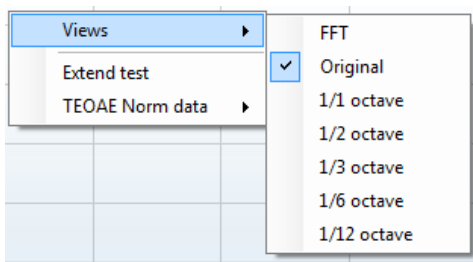
**SNR (razmerje signala in šuma)** je prikazano za vsak izmerjen frekvenčni pas in je izračunano v dB.

Če zadržite **miško** na frekvenčnem pasu, se prikažejo podrobnosti o trenutnih ali dokončanih meritvah.

Simbol črne **kljukice pri najdenem TE** pomeni, da je ta posamezna meritev v skladu z njenimi specifičnimi kriteriji, a testiranje se bo nadaljevalo do preteka časa testiranja oz. do takrat, ko bo test zaustavljen ročno.

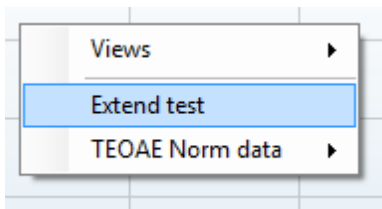


Če postavite miško na izbrani graf, lahko z **vrtljivim kolescem povečate ali pomanjšate** grafikone.

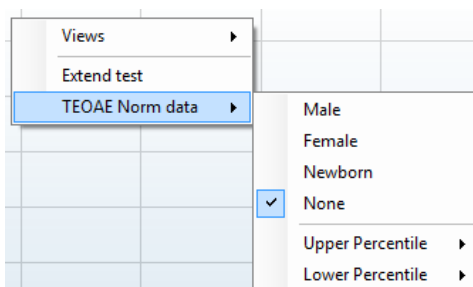


Z desnim klikom miške lahko spremenite prikaz grafikona odziva TE. Spustni meni vsebuje naslednje možnosti:

**View** (Prikaz) omogoča, da spremenite **prvotni prikaz v prikaz FFT ali v prikaz pasov 1/1, 1/2, 1/3, 1/6 in 1/12** oktave.



Možnost **Extend test** (Podaljšaj testiranje) omogoča nadaljevanje testiranja, potem ko se je samodejno končalo ali ko ste ga zaustavili ročno. Števec se bo vrnil na 0 in začel šteti čas brez časovne omejitve. Test končate s pritiskom na gumb **Stop** (Končaj).



Možnost **Norm data** (Normativni podatki) omogoča izbiro normativnih podatkov TE, ki bodo prikazani na grafikonu odziva TE.



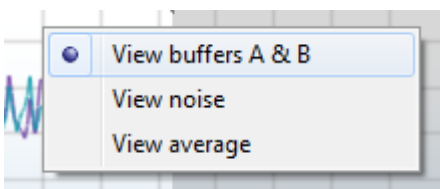
Prikazana je **valovna oblika odziva**, skupaj z **oknom za zapise** in območjem, ki prikazuje **ponovljivost odziva**.

Puščici označujeta čas začetka in konca zapisovanja v **okno za zapise**. Območje zunaj okna za zapise je osenčeno. Čas začetka in konca zapisovanja v **okno za zapise** lahko pred testiranjem spremenite, tako da z miško premaknete puščici na grafu.

**Območje okna, ki prikazuje ponovljivost valovne oblike**, označuje **črna črta** na osi x. Samo valovna oblika, ki se nahaja znotraj tega območja, bo upoštevana pri izračunu **odstotka ponovljivosti valovne oblike**.

**Če kliknete** na zeleni ali vijoličasti krog na koncu posamezne valovne oblike in premaknete miško, boste ločili krivulje na grafu

**Z desnim klikom** na **grafikon valovne oblike odziva** lahko spremenite prikaz.



Če izberete **View buffers A & B** (Prikaži medpomnilnika A in B), boste omogočili privzeti prikaz dveh dodatnih povprečnih valovnih oblik OAE.

Če izberete **View noise** (Prikaži šum), se bo v valovni obliki prikazal šum (šum = medpomnilnik A – medpomnilnik B).

Če izberete **View average** (Prikaži povprečje), se bo prikazalo povprečje valovnih oblik A in B.

Poleg nekaterih možnosti v tabeli **Test summary** (Povzetek testiranja) so prikazane **minimalne zahteve testiranja**, ki so določene v protokolu. Ko je med testiranjem izpolnjena določena minimalna zahteva, se **številke v oklepajih** spremenijo v **kljukico**.

Test summary

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

Band summary

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

Tabela **Band Summary** (Povzetek pasov) prikazuje frekvence, raven TE, šum in SNR med testiranjem. Ko določena frekvenca izpolni kriterije, določene v protokolu, se v stolpcu **Detected** (Zaznano) prikaže kljukica.

Raven TE, šum in vrednosti SNR so zaokrožene na podlagi surovih podatkov. Zato morda izračunana prikazana vrednost SNR ne bo vedno enaka ravni TE, zmanjšani za vrednost hrupa.

Če raven stimulacije preseže dovoljeno odstopanje, nastavljeni za protokol, se na zaslonu pojavi pojavno okno, ki sporoča, da so **ravni stimulacije presegle dovoljeno odstopanje**.

Test končate s pritiskom na gumb **Stop** (Končaj).



PASS

REFER

INCOMPLETE

Pritisnite **Skip** (Preskoči), če želite nadaljevati testiranje brez frekvence, za katero se je pojavilo to sporočilo.

**Rezultati protokola presejanja** so lahko OPRAVLJENI, REFERENČNI ali NEPOPOLNI in so navedeni nad meritvijo.

Statistična pomembnost dobljenega rezultata je odvisna od kombinacije naslednjih uporabniško določenih nastavitev v nastavitvi protokola: Čas preizkusa, ravni dražljaja, SNR, najmanjša raven DP, toleranca DP, zanesljivost, število točk, potrebnih za uspešen rezultat, obvezne točke, potrebne za uspešen rezultat.



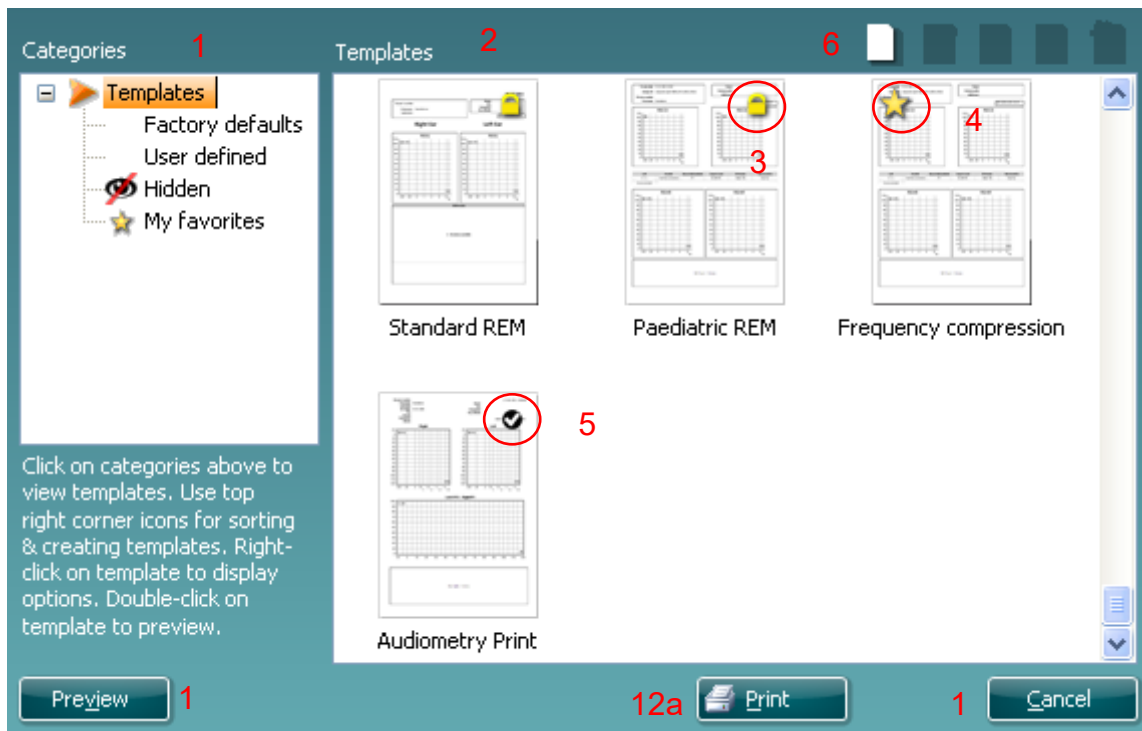


## 8.6 Uporaba čarovnika za tiskanje

V čarovniku za tiskanje lahko ustvarite predloge tiskanja po meri, ki jih lahko povežete s posameznimi protokoli in tako omogočite hitro tiskanje. Do čarovnika za tiskanje lahko dostopate na dva načina.

- Če želite ustvariti splošno predlogo ali izbrati obstoječo predlogo za tiskanje: Pojdite na **Menu | Print | Print wizard...** (Meni | Tiskanje | Čarovnik za tiskanje ...) v enem od zavihkov programske opreme IA OAE (DPOAE, TEOAE)
- Če želite ustvariti predlogo ali izbrati obstoječo predlogo, ki jo boste povezali z določenim protokolom: Pojdite zavihek modula (DPOAE, TEOAE), ki je povezan z izbranim protokolom, in izberite **Menu | Setup | Protocol setup** (Meni | Nastavitve | Nastavitve protokola). Izberite želeni protokol na spustnem seznamu in izberite možnost **Print Wizard** (Čarovnik za tiskanje) na dnu okna

Odpri se bo okno **Print Wizard** (Čarovnik za tiskanje), ki vsebuje naslednje informacije in možnosti:



12b



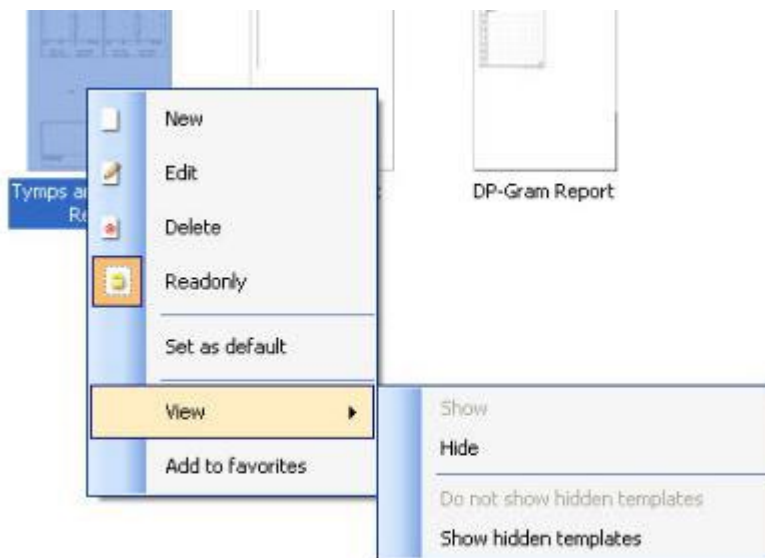
- Categories** (Kategorije), ki jih lahko izberete
  - Templates** (Predloge), da prikažete vse predloge, ki so na voljo
  - Factory defaults** (Tovarniško privzete), da prikažete samo standardne predloge
  - User defined** (Uporabniško določene), da prikažete samo predloge po meri
  - Hidden** (Skrite), da prikažete skrite predloge
  - My favorites** (Priljubljene), da prikažete samo predloge, ki ste jih označili kot priljubljene
- Predloge, ki so na voljo v izbrani kategoriji, se prikažejo v oknu **Templates** (Predloge).
- Tovarniško privzete predloge so označene s simbolom ključavnice. Te predloge zagotavljajo, da imate vedno na voljo standardno predlogo in vam ni treba ustvarjati predloge po meri. Vendar pa jih ne morete spreminjati po lastnih željah, ne da bi jih ponovno shranili pod novim imenom.  
**Uporabniško določene**/ustvarjene predloge lahko nastavite **samo za branje** (prikaže se simbol ključavnice), tako da z desno tipko miške kliknete na predlogo in na spustnem seznamu izberete **Read-only** (Samo za branje). Po enakem postopku lahko oznako **samo za branje**, ki ste jo dodeli **uporabniško določenim** predlogam, tudi odstranite.





4. Predloge, dodane v kategorijo **My favorites** (Priljubljene), so označene z zvezdico. Ko dodate predloge v kategorijo **My favorites** (Priljubljene) lahko hitro pregledate svoje največkrat uporabljene predloge.
5. Ko vstopite v čarovnika za tiskanje preko okna **DPOAE440** ali **TEOAE440**, boste predlogo, ki je dodeljena izbranemu protokolu, prepoznali po simbolu kljukice.
6. Pritisnite gumb **New Template** (Nova predloga), da odprete novo prazno predlogo.
7. Izberite eno od obstoječih predlog in pritisnite gumb **Edit Template** (Uredi predlogo), da spremenite izbrano predlogo.
8. Izberite eno od obstoječih predlog in pritisnite gumb **Delete Template** (Izbriši predlogo), da izbrisete izbrano predlogo. Nato boste morali potrditi, da želite izbrisati predlogo.
9. Izberite eno od obstoječih predlog in pritisnite gumb **Hide Template** (Skrij predlogo), da skrijete izbrano predlogo. Predloga bo sedaj prikazana samo, ko boste v zavihku **Categories** (Kategorije) izbrali **Hidden** (Skrite). Če želite ponovno prikazati predlogo, v zavihku **Categories** (Kategorije) izberite **Hidden** (Skrite), desno kliknite na želeno predlogo in izberite **View/Show** (Prikaz/Pokaži).
10. Izberite eno od obstoječih predlog in pritisnite gumb **My Favorites** (Priljubljene), da označite predlogo kot priljubljeno. Predlogo lahko sedaj hitro poiščete, če v zavihku **Categories** (Kategorije) izberete **My Favorites** (Priljubljene). Če želite predlogo, označeno z zvezdico, odstraniti iz priljubljenih, izberite predlogo in pritisnite gumb **My Favorites** (Priljubljene).
11. Izberite eno od predlog in pritisnite gumb **Preview** (Predogled), da na zaslonu prikažete predogled tiskanja.
12. Glede na to, kako vstopite v čarovnika za tiskanje, imate na voljo različne možnosti:
  - a. Z gumbom **Print** (Natisni) lahko natisnete izbrano predlogo
  - b. z gumbom **Select** (Izberi) lahko izbrano predlogo dodelite protokolu, preko katerega ste vstopili v čarovnika za tiskanje
13. Če želite zapustiti čarovnika za tiskanje, ne da bi izbrali ali spremenili predlogo, pritisnite **Cancel** (Prekliči).

Če z desno tipko miške kliknete na eno od predlog, se prikaže spustni meni, v katerem prav tako najdete vse možnosti, opisane zgoraj:



Podrobnejše informacije o čarovniku za tiskanje najdete v dokumentu z dodatnimi informacijami Eclipse.



## 9 Navodila za upravljanje ABRIS

### 9.1 Uporaba enote ABRIS



1. Izogibati se je treba vsem stikom med prevodnimi deli elektrod ali njihovimi priključki, vključno z nevtralno elektrodo, in drugimi prevodnimi deli, vključno z ozemljitvijo.
2. Pred snemanjem preverite nastavev in preverite, ali ste uporabili pravilni zvočni dražljaj, ravni, filtriranje in prevodnik, saj je drug operater morda spremenil ali izbrisal nastavev protokola. Med snemanjem sta raven dražljaja in pretvornik vidna na uporabniškem vmesniku.
3. Če sistema nekaj časa niste uporabljali, mora operater pregledati pretvornike (npr. preveriti, ali so na silikonskih ceveh vstavljenega telefona razpoke) in elektrode (npr. preveriti rok uporabnosti elektrod za enkratno uporabo, preveriti, ali so kabli poškodovani), da se prepriča, da je sistem pripravljen za začetek testiranja in bo ponudil točne rezultate
4. Uporabljati je treba le elektrodni gel, primeren za elektroencefalografijo. Glede uporabe gela upoštevajte navodila proizvajalca.

### OBVESTILO

1. Sistem Eclipse je sestavljen iz dvokanalne vhodne plošče, ki uporabniku omogoča ustvarjanje meritev za obe ušesi brez menjave elektrod.
2. Če ima bolnik napete mišice, zlasti v predelu vratu, tilnika in ramen, je lahko kakovost posnetkov slaba ali popolnoma neuporabna. Morda bo treba počakati, da se bolnik sprosti, in nato nadaljevati s testiranjem.

### 9.2 Namestitev elektrod

Vse vtičnice na zbiralniku kablov, ki je povezan s predojačevalnikom, morajo imeti priključen kabel elektrod in morajo biti preko elektrod povezane z bolnikom.

Če je vtičnica odprta ali kabel ni povezan z bolnikom prek elektrode, bo prišlo do zavrnitve in testiranje ne bo mogoče. Za določitev zavrnitve se ovrednoti tako ipsilateralni kot kontralateralni EEG.

### 9.3 Preverjanje impedance



Pritisnite gumb Imp. in ga obrnite do konca v smeri urinega kazalca.



Počasi obračajte gumb v nasprotni smeri urinega kazalca.



Lučka LED za vsako elektrodo se bo spremenila iz rdeče v zeleno, ko bo za vsako elektrodo zaznana impedance.



Pred testiranjem pritisnite gumb Imp. za izhod iz impedančnega načina.

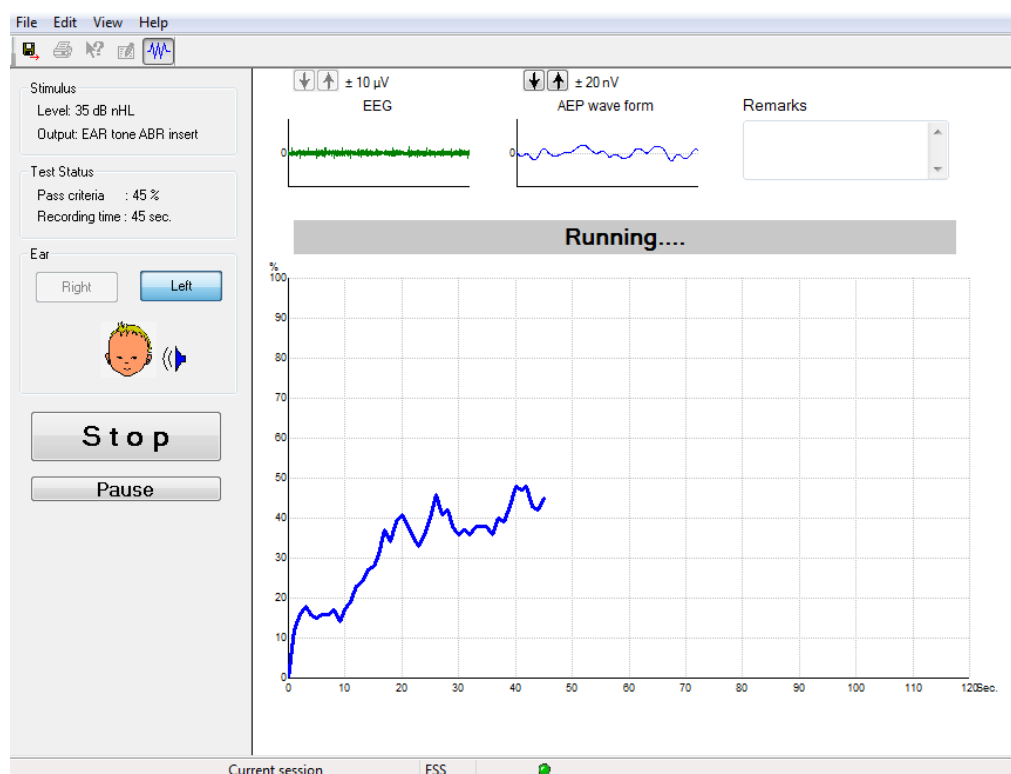


## 9.4 Testiranje povratne zanke (LBK15)

Enota LBK15 ni veljavna za izvajanje funkcionalnega preverjanja ABRIS zaradi narave algoritma ASSR. Za funkcionalno testiranje (odkrivanje lažnih uspešnih rezultatov) mora biti bolnik povezan z elektrodami, ob odsotnosti dražljaja (odklopljen pretvornik).

## 9.5 Testni zaslon ABRIS

V tem poglavju so opisani elementi testnega zaslona.



### 9.5.1 Elementi glavnega menija

File Edit View Help

**File (Datoteka)** ponuja dostop do **System setup (Postavitev sistema)**, **Print all pages (Natisni vse strani)**, **Print preview (Predogled tiskanja)**, **Print setup (Postavitev tiskanja)** in **Exit (Izhod)**.

1. Vstopite v **sistemske nastavitve**, da ustvarite ali uredite obstoječe protokole.
2. Izberite **Print...** (Natisni...) ali uporabite **Ctrl+P** za tiskanje vseh strani poročila.
3. Izberite **Print preview** (Predogled tiskanja) za predogled poročila o tiskanju.
4. Izberite **Print setup** (Nastavitev tiskanja), da izberete nastavitve tiskalnika.
5. Izberite **Exit** (Izhod) za izhod iz programske opreme EP15/25.

**Edit (Urejanje)** omogoča dostop za **brisanje desno**, **brisanje levo** in **brisanje desno + levo**.

1. Izberite **delete right** (izbriši desno), da izbrišete meritev desnega ušesa.
2. Izberite **delete left** (izbriši levo), da izbrišete meritev levega ušesa.
3. Izberite **delete right + left** (izbriši desno in levo), da izbrišete meritev za obe ušesi.

**View (Pogled)** omogoča dostop do **EEG**.

1. Če počistite možnost **EEG**, skrijete **valovne oblike EEG in AEP** ter prikažete **vrstico šuma EEG**.

**Help (Pomoč)** omogoča dostop do **About...** (O programu ...)



1. Izberite **About ABRIS...** (O ABRIS...) za dostop do informacij o številki različice programske opreme in licenčnem ključu.

### 9.5.2 Viewing historic sessions (Pregled preteklih sej)

Med preteklimi sejami preklapljate s tipkama »PgUp« (prejšnja stran) in »PgDn« (naslednja stran) na tipkovnici.

Ko je določena seja odprta iz dnevnika podatkovne zbirke, funkcija PgUp/PgDn ni na voljo.

### 9.5.3 Save & Exit (Shranjevanje in izhod)



Ikona Shranjevanje in izhod shrani trenutno testno sejo in zapre programsko opremo. Če niso bili posneti nobeni podatki, seja ne bo shranjena.

Za izhod brez shranjevanja kliknite rdeči "X" v zgornjem desnem kotu zaslona.

### 9.5.4 Printing (Tiskanje)



Ikona Tiskaj natisne poročilo za izbrano sejo.

### 9.5.5 Electronic help (Elektronska pomoč)



Kliknite ikono elektronske pomoči in nato pokažite oz. kliknite na element, o katerem želite več informacij. Če je na voljo pomoč, občutljiva na sobesedilo, se odpre okno z ustreznimi informacijami.

### 9.5.6 Reporting (Poročanje)



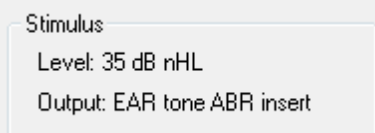
Ikona Poročilo odpre urejevalnik poročil za izbiro prehodno napisane predloge poročila ali za urejanje ali pisanje novega poročila za izbrano sejo.

### 9.5.7 View EEG or noise bar (Ogled EEG ali vrstice šuma)



Kliknite ikono View EEG/Noise Bar (Ogled EEG/vrstice šuma), da preklapljate med valovno obliko EEG ter AEP in vrstico šuma EEG.

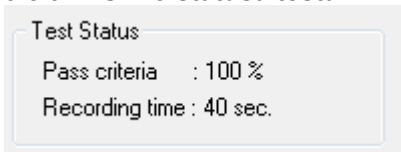
### 9.5.8 Stimulus window (Okno dražljaja)



Prikaže raven dražljaja v dB nHL in pretvornik, uporabljen za testiranje.



### 9.5.9 Okno statusa testa



Prikaže status kriterijev za uspešnost testa in čas snemanja med in po testiranju.

### 9.5.10 Uho



Kaže, katero uho testirate.



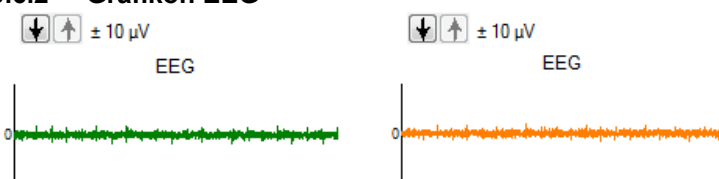
## 9.6 Snemanje ABRIS

### 9.6.1 Začetek in premor testa



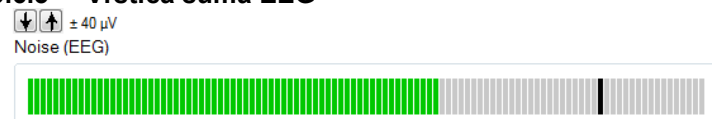
Test zaženete tako, da kliknete na gumb **Start** (Začni).  
Test končate s klikom na gumb **Stop** (Končaj).  
Med testiranjem kliknite **Pause** (Premor), da začasno ustavite merjenje.  
Pritisnite **Resume** (Nadaljuj) za nadaljevanje testa.

### 9.6.2 Grafikon EEG



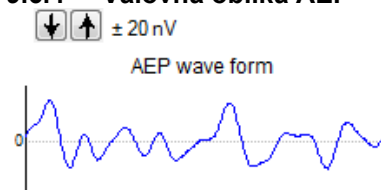
Prikaže neobdelani EEG v teku. Ko so meritve zavrnjene (preveč šuma), se grafikon obarva rumenorjavo ali rdeče. S puščicami nad grafikonom EEG prilagodite stopnjo zavrnitve.

### 9.6.3 Vrstica šuma EEG



Namesto neobdelanega grafikona EEG lahko prikazete vrstico šuma EEG. Ko je šum pod črno črto, je merilnik VU zelen. Ko se merilnik VU obarva rdeče, to pomeni, da je šum premočan (slab stik z elektrodo ali nemiren otrok). S puščicami nad vrstico šuma EEG prilagodite stopnjo zavrnitve.

### 9.6.4 Valovna oblika AEP



Valovna oblika AEP je prikazana med testiranjem. Zaradi narave dražljaja in algoritma (ASSR) tega ni mogoče primerjati z običajnimi valvnimi oblikami ABR.

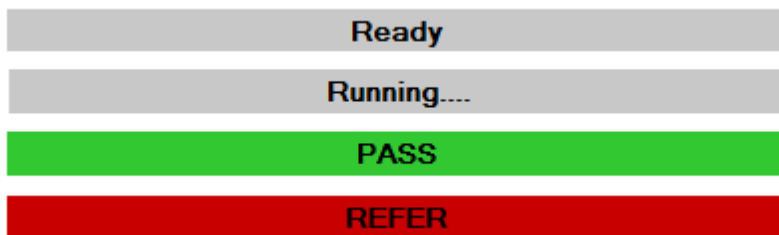
### 9.6.5 Okvir za opombe

Remarks

Komentarje k testni seji lahko dodate v okvir Opombe.



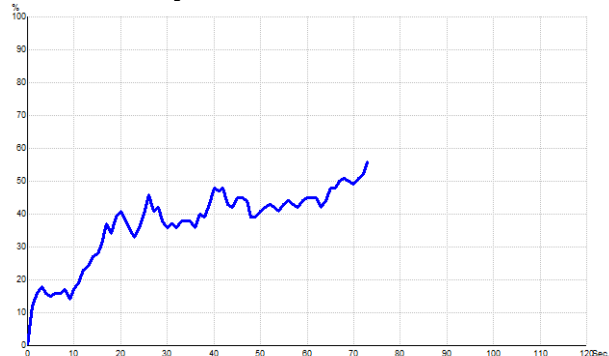
### 9.6.6 Statusna vrstica



Statusna vrstica prikazuje status testa ABR:

- Ready-Pripravljeno (pred testiranjem)
- Running-Teče (med testiranjem)
- Pass-Uspesno (ko je test končan)
- Refer-Referenčno (ko je test končan)

### 9.6.7 Krivulja odziva ABRIS



Krivulja odziva kaže status testa skozi čas. Ko krivulja odziva doseže črto 100 odstotkov, preden se preizkus izteče (120 sekund), se v statusni vrstici nad krivuljo prikaže indikator uspešnosti. Če linija 100 odstotkov v 120 sekundah ni dosežena, se prikaže Refer.

## 9.7 Bližnjice na računalniku

Bližnjica	Opis
F1	Pomoč
F2	Zagon / Ustavitev testa
F3	Preklopi uho
F4	Premor / Nadaljuj test
F5	Preklopi pogled (napreden/enostaven)
F7	Poročilo
F8	Seja tiskanja
Ctrl L	Izberi levo
Ctrl R	Izberi desno
Ctrl P	Seja tiskanja
Shift F1	Kontekstualna pomoč
Alt X	Save & Exit (Shranjevanje in izhod)
Stran navzdol (Page down)	Preklopi nazaj skozi pretekle seje
Stran navzgor (Page up)	Preklopi naprej skozi pretekle seje
Domov (Home)	Vrnitev v trenutno sejo
Konec (End)	Skok na najstarejšo preteklo sejo



## 10 Navodila za upravljanje ASSR

### 10.1 Uporaba enote ASSR



1. Izogibati se je treba vsem stikom med prevodnimi deli elektrod ali njihovimi priključki, vključno z nevtralno elektrodo, in drugimi prevodnimi deli, vključno z ozemljitvijo.
2. Pred snemanjem preverite nastavitev in preverite, ali ste uporabili pravilno hitrost in stopnjo dražljaja, saj je drug operater morda spremenil ali izbrisal nastavitev protokola. Med snemanjem sta hitrost in stopnja dražljaja vidna na uporabniškem vmesniku.
3. Če sistema nekaj časa niste uporabljali, mora operater pregledati pretvornike (npr. preveriti, ali so na silikonskih ceveh vstavljenega telefona razpoke) in elektrode (npr. preveriti rok uporabnosti elektrod za enkratno uporabo, preveriti, ali so kablji poškodovani), da se prepriča, da je sistem pripravljen za začetek testiranja in bo ponudil točne rezultate.
4. Uporabljati je treba le elektrodni gel, primeren za elektroencefalografijo. Glede uporabe gela upoštevajte navodila proizvajalca.
5. Prisotnost tinitusa, hiperakuzije ali druge občutljivosti na glasne zvoke lahko povzroči kontraindikacijo za testiranje, ko se uporabljajo dražljaji visoke jakosti.

### OBVESTILO

1. Sistem Eclipse je sestavljen iz dvokanalne vhodne plošče, ki uporabniku omogoča ustvarjanje meritev za obe ušesi brez menjave elektrod.
2. Če ima bolnik napete mišice, zlasti v predelu vratu, tilnika in ramen, je lahko kakovost posnetkov slaba ali popolnoma neuporabna. V takem primeru bo morda potrebno bolnika pozvati, naj se sprosti, in nato nadaljevati s testiranjem, ko se mišice sprostijo.





## 10.2 Priprave pred testiranjem ASSR

Za zagotovitev zanesljivih in veljavnih rezultatov testiranja je najpomembnejše, da je bolnik dobro pripravljen na test.

## 10.3 Priprava pred testiranjem

### 10.3.1 Priprava kože

Naslednjega postopka ne uporabljajte pri bolnikih, za katere ni primeren.

## OBVESTILO

Enota LBK15 ni primerna za preverjanje delovanja ASSR in ABRIS.

Mesta namestitve elektrod morajo biti pripravljena in očiščena, da se doseže sprejemljivo nizka impedanca kože. V ta namen je mogoče kupiti veliko različnih past za elektrode. Upoštevajte, da obstajata dve različni vrsti paste za elektrode: Ena vrsta zdrgne zunanjo tanko plast kože, druga pa je električno prevodna pasta, ki se uporablja za pritrditev elektrod za večkratno uporabo. Za pripravo kože lahko uporabite samo prvo vrsto (abrazivnost te paste lahko občutite, ko jo podrgnete med prsti).

Po dobrem in temeljitom drgnjenju kože s pripravljeno pasto lahko koža nekoliko pordeči, vendar tak postopek zagotovi dobro impedanco. **Novorojenčki na splošno ne potrebujejo pretirane abrazije.**

Večina klinikov raje očisti pasto z alkoholnimi robčki. Tudi tako se zagotovi zelo čisto območje, primerno za lepilni del elektrode.

### 10.3.2 Postavitev elektrod

Ko ste pripravili kožo, namestite elektrodo na vsak mastoid (modra elektroda na levi strani, rdeča na desni strani) eno na teme ali lasno mejo (bela elektroda) in ozemljitveni priključek (črna) lahko namestite na nizko čelo ali stran čela. Postavitev ozemljitvene elektrode ni zelo kritična. Upoštevajte, da morajo biti nameščene vse štiri elektrode.

Elektrode, ki so priložene enoti, so namenjene za enkratno uporabo in so že premazane z električno prevodno pasto, tako da nadaljnja priprava ni potrebna.

Opomba: Postavitev bele elektrode na dejansko teme bo zagotovila valovne oblike z višjimi amplitudami valov. Za namestitev na dejansko teme so na voljo posebne elektrode.

Če uporabljate običajen in zelo stabilen postopek na položaju linije las, premaknite elektrodo čim bližje liniji las za najboljše rezultate.

### 10.3.3 Preverjanje impedance

Po namestitvi elektrod na bolnika je nujno pregledati, ali je upor kože sprejemljiv. Za najboljše rezultate naj bo impedanca vsake elektrode čim bolj uravnotežena in čim nižja, po možnosti 5 k $\Omega$  ali manj.

Če želite preveriti impedanco elektrod, kliknite gumb IMP na predojačevalniku.

Obrnite gumb do konca v smeri urinega kazalca in ga nato počasi zavrtite v nasprotni smeri urinega kazalca. Vsaka lučka LED se bo spremenila iz rdeče v zeleno, ko je na tej elektrodi zaznana impedanca. Vrednost impedance je mogoče prebrati na predojačevalniku in mora biti pod 5 k $\Omega$  in po možnosti mora biti približno enaka za vse elektrode.

Če je impedanca ene ali več elektrod previsoka, počakajte minuto ali dve, saj gel na elektrodi ponavadi izboljša svojo impedanco s kožo v prvih nekaj minutah.

Če to ne pomaga, odstranite elektrodo, ponovite postopek priprave kože in bolniku namestite nove elektrode. S ponovnim klikom na gumb IMP na predojačevalniku se vrnete v način ERA.

### Opomba:

Impedanca ozemljitvene elektrode ni zelo kritična za doseganje dobrih rezultatov. Morda bo lažje, če



ozemljitveno elektrodo postavite nad nos (pod elektrodo temena), saj je to mesto veliko lažje podrgniti z abrazivnim gelom za kožo – lažje kot lice, ki je mehkejše.

Upoštevajte, da pri preverjanju impedance obstaja majhna soodvisnost med elektrodami, čeprav je sistem za preverjanje impedance zasnovan tako, da daje neposredno indikacijo impedance posameznih elektrod. To povzroči, da desna elektroda pokaže odčitek impedance nekoliko višji, kot je, če ima ozemljitvena elektroda visoko impedanco.

## 10.4 Namestitvev elektrod

Vse vtičnice na zbiralniku kablov, ki je povezan s predojačevalnikom, morajo imeti priključen kabel elektrod in morajo biti preko elektrod povezane z bolnikom.

Če je vtičnica odprta ali kabel ni povezan z bolnikom prek elektrode, bo prišlo do zavrnitve in testiranje ne bo mogoče. Za določitev zavrnitve se ovrednoti tako ipsilateralni kot kontralateralni EEG.

## 10.5 Preverjanje impedance



Pritisnite gumb Imp. in ga obrnite do konca v smeri urinega kazalca.



Počasi obračajte gumb v nasprotni smeri urinega kazalca.



Lučka LED za vsako elektrodo se bo spremenila iz rdeče v zeleno, ko bo za vsako elektrodo zaznana impedanca.



Pred testiranjem pritisnite gumb Imp. za izhod iz impedančnega načina.

## 10.6 Testiranje zmogljivosti sistema / povratne zanke (LBK15)

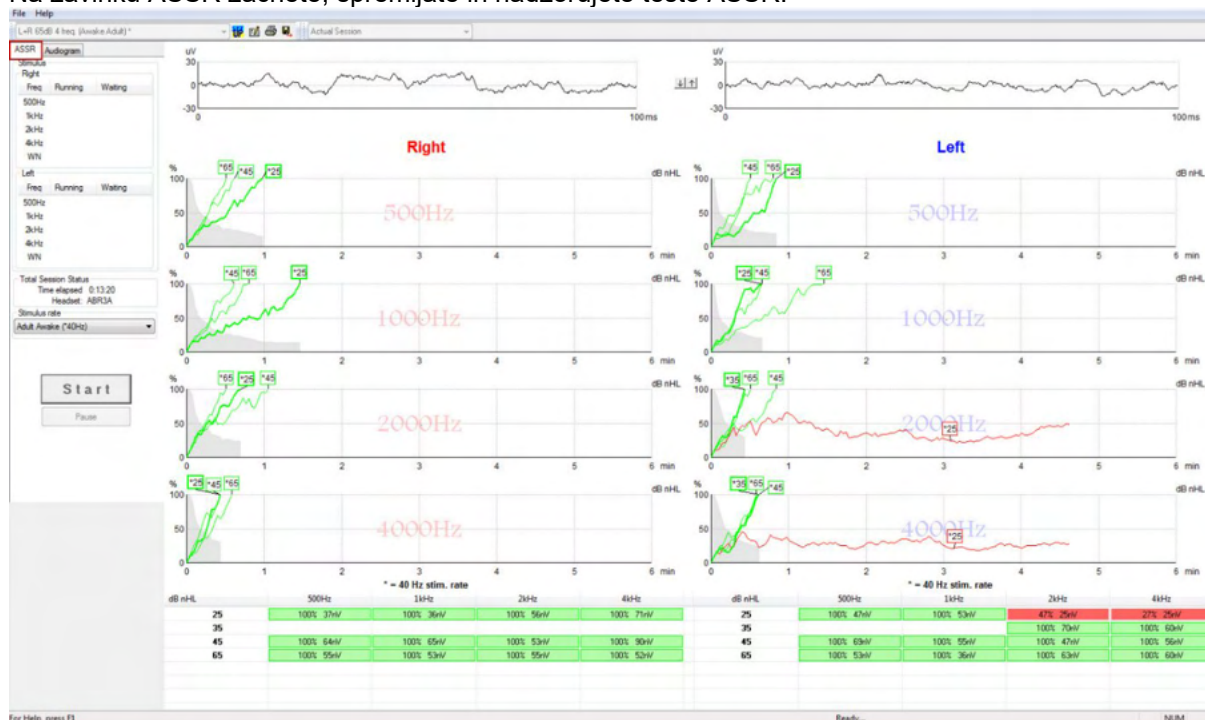
Enota LBK15 ni veljavna za izvajanje funkcionalnega preverjanja ASSR zaradi narave algoritma ASSR. Za funkcionalno testiranje (odkivanje lažnih uspešnih rezultatov) mora biti bolnik povezan z elektrodami, ob odsotnosti dražljaja (odklopljen pretvornik).



## 10.7 Zavihek ASSR

V tem poglavju so opisani elementi v zavihku **ASSR**.

Na zavihku ASSR začnete, spremljate in nadzorujete teste ASSR.



### 10.7.1 Elementi glavnega menija

**File (Datoteka)** ponuja dostop do **System setup (Postavitev sistema)**, **Print all pages (Natisni vse strani)**, **Print preview (Predogled tiskanja)**, **Print setup (Postavitev tiskanja)** in **Exit (Izhod)**.

1. Vstopite v **systemske nastavitve**, da ustvarite ali uredite obstoječe protokole.
2. Izberite **Print all pages** (Natisni vse strani...) ali uporabite Ctrl+P za tiskanje vseh strani poročila.
3. Izberite **Print preview** (Predogled tiskanja) za predogled poročila o tiskanju. Prikazane so vse strani, ki so na voljo za tiskanje.
4. Izberite **Print setup** (Nastavitev tiskanja), da izberete nastavitve tiskalnika.
5. Izberite **Exit** (Izhod) za izhod iz programske opreme EP15/25.

**Help (Pomoč)** omogoča dostop do **Help topics** (Teme pomoči) in **About...** (O programu).

1. Izberite **Guides and instructions** (Vodniki in navodila) za zagon PDF različice priročnika za uporabo. V mapi boste našli tudi maskirni kalkulator ASSR dr. Lightfoota.
2. Izberite **About Interacoustics ASSR...** (O Interacoustics ASSR) za dostop do informacij o številki različice programske opreme, različici DSP, različici strojne opreme in različici strojne programske opreme.

### 10.7.2 Protocol selection (Izbira protokola)

L+R 50dB 4 frequencies (Child)

Na spustnem seznamu izberite testni protokol.



### 10.7.3 Temporary setup (Začasna postavitvev)



Ikona začasne nastavitve omogoča začasne spremembe izbranega protokola. Spremembe bodo veljale samo za trenutno testno sejo. Pri spremenjenih protokolih bo poleg imena protokola prikazana zvezdica (\*).

### 10.7.4 Reporting (Poročanje)



Ikona Poročilo odpre urejevalnik poročil za izbiro prehodno napisane predloge poročila ali za urejanje ali pisanje novega poročila za izbrano sejo.

### 10.7.5 Printing (Tiskanje)



Ikona Tiskaj natisne poročilo za izbrano sejo. Število natisnjenih strani in njihova vsebina se lahko razlikuje glede na izbiro v **nastavitvi čarovnika za tiskanje**.

### 10.7.6 Save & Exit (Shranjevanje in izhod)



Ikona Shranjevanje in izhod shrani trenutno testno sejo in zapre programsko opremo. Če niso bili posneti nobeni podatki, seja ne bo shranjena.

Za izhod brez shranjevanja kliknite rdeči "X" v zgornjem desnem kotu zaslona.

Ta ikona pri dostopu skozi **Noah 4** ni na voljo. Ko kliknete **Exit** (Izhod) iz menija **File** (Datoteka) ali pri izhodu prek gumba za zapiranje v zgornjem desnem kotu zaslona, se prikaže poziv za shranjevanje seje.

### 10.7.7 Viewing historic sessions (Pregled preteklih sej)



Na seznamu sej izberite preteklo sejo. Med preteklimi sejami lahko preklapljate tudi s tipkama »PgUp« (prejšnja stran) in »PgDn« (naslednja stran) na tipkovnici.



### 10.7.8 Stimulus window (Okno dražljaja)

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

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

Okno dražljaja prikazuje frekvence za testiranje in jakost dražljajev v teku in/ali čakanju.

### 10.7.9 Okno celotnega statusa seje

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

Okno celotnega statusa seje prikazuje pretečeni čas testa in uporabljeni pretvornik.

### 10.7.10 Hitrost dražljajev

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

Izberite ustrezno frekvenco dražljaja (40 Hz ali 90 Hz) za testiranje. Za spremembo med testiranjem (ko se spremeni stanje bolnika) morajo biti vse frekvence testa zaključene ali ročno ustavljene.



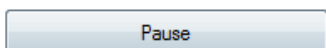
## 10.8 Snemanje ASSR

### 10.8.1 Začetek in konec



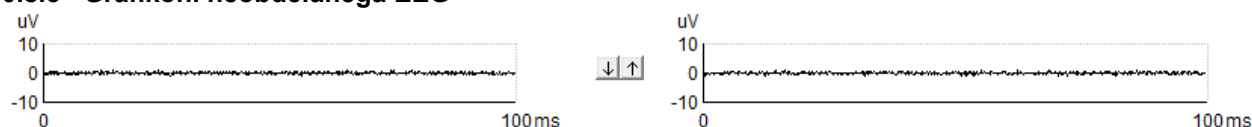
Z gumboma Start (Začni) in Stop (Končaj) začnete in končate meritev. Gumb Start se ob začetku snemanja spremeni v gumb Stop. Gumb Start bo zatemnjen, če ne izberete nobenega testnega dražljaja.

### 10.8.2 Premor



Gumb Pause (Premor) se aktivira, ko začnete test. Gumb omogoča začasni premor testa. Dražljaj bo še naprej prisoten, vendar se meritve ne bodo izvajale. Test nadaljujete s klikom na gumb Resume (Nadaljaj).

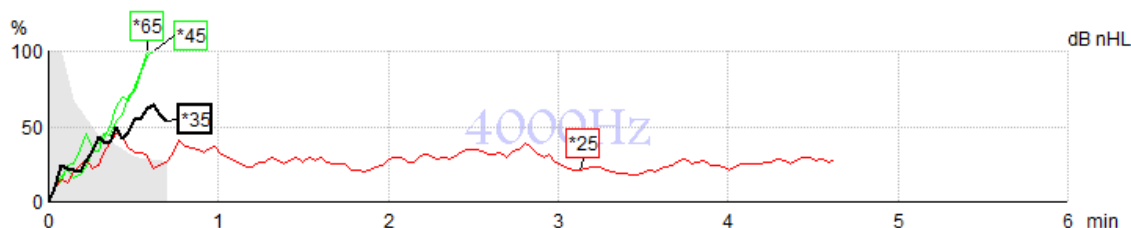
### 10.8.3 Grafikoni neobdelanega EEG



Grafikoni neobdelanega EEG za desno in levo uho kažejo tekoči neobdelani EEG. Ko so krivulje črne, je EEG znotraj nastavljenе stopnje zavrnitve. Ko se krivulje obarvajo rdeče, bo zabeležen odziv zavrnjen, ker EEG presega nastavljenę mejo zavrnitve.

Stopnje zavrnitve lahko prilagodite s klikom na puščice med dvema grafikonoma krivulje neobdelanega EEG. Med testiranjem je mogoče stopnjo zavrnitve prilagoditi le v določenih mejah. Če želite spremeniti stopnjo zavrnitve zunaj teh meja, je treba testiranje ustaviti.

### 10.8.4 Grafikon testne frekvence



Grafikon prikazuje tekoče ali dokončane rezultate za navedene dražljaje.

1. **Sivo območje** za krivuljami zaznavanja označuje raven preostalega šuma za izbrano krivuljo. Točne vrednosti so prikazane v tabeli ASSR pod grafikoni.
2. **Črna krivulja zaznavanja** označuje snemanje v teku.
3. **Zelena krivulja zaznavanja** pomeni, da je prišlo do zaznavanja na določeni ravni.
4. **Rdeča krivulja zaznavanja** je prikazana, ko je potekla časovna omejitev testa in 100-odstotno zaznavanje ni bilo doseženo, oz. je bil test ustavljen, preden so bile dosežene časovne omejitve zaznavanja ali testa.
5. **Ročica krivulje** označuje jakost testiranja in hitrost dražljaja. Zvezdica (\*) pred stopnjo dražljaja pomeni, da je bila uporabljena hitrost dražljaja 40 Hz.

S klikom na ročico izberite krivuljo zaznavanja. Izbrana ročica krivulje bo prikazana krepko.



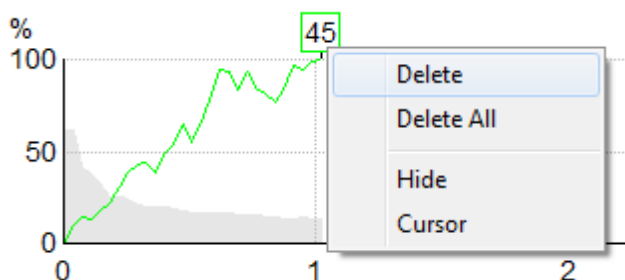
Ročica zaznavne krivulje prikazuje jakost dražljaja in hitrost stimulacije (40 ali 90 Hz). Ko je uporabljena hitrost dražljaja 40 Hz, je pred vrednostjo jakosti prikazana zvezdica (\*).

40 Hz: \*60dB

90 Hz: 80dB

Desno kliknite na ročico krivulje za naslednje možnosti:

1. **Izbriši** izbrano krivuljo.
2. **Izbrišite** vse krivulje zaznavanja za izbrano frekvenco.
3. **Skrij** izbrano krivuljo. Ročaj krivulje bo ostal na zaslonu, kar pomeni, da je bil testiran in je na voljo za prikaz.
4. **Kazalec** prestavi v ospredje kazalec, ki sledi krivulji in zagotavlja numerične informacije za odstotek verjetnosti in čas na kateri koli točki krivulje.



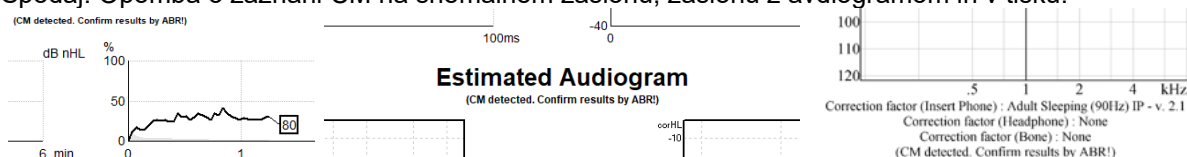
### 10.8.5 Detektor CM

Zaradi dobro znanega pojava kohlearne mikrofonije, ki se pojavi brez postsinaptičnega slušnega odziva, npr. kot je razvidno iz primerov ANSD, je v literaturi in smernicah na splošno priporočljivo oceniti integriteto slušnega živca z ABR, preden se sprejmejo kakršni koli zaključki o oceni praga ASSR (glejte npr. Praktične smernice BSA za testiranje slušnega odziva v stanju dinamičnega ravnovesja (ASSR)).

Pri testiranju pri jakosti nad 70 dBnHL – čeprav je verjetnost za to zelo majhna – obstaja možnost, da zaznan odziv izvira iz redkih, nesimetričnih komponent kohlearne mikrofonije, ki jih postopek povprečenja ni popolnoma izničil.

Za klinično korist uporabnika je bil razvit detektor CM za označevanje ostankov kohlearne mikrofonije v zaznanem odzivu pri testiranju pri jakosti nad 70 dBnHL. V primeru, da detektor označi določeni odziv, je v grafikon ASSR in v avdiogram ASSR dodana naslednja opomba: »Zaznana CM. Potrdi rezultate z ABR!«. Opomba je trajno prisotna pri shranjeni seji in se pojavi v izpisu posnetka.

Spodaj: Opomba o zaznani CM na snemalnem zaslonu, zaslonu z avdiogramom in v tisku.





### 10.8.6 Tabela ASSR

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

Tabela ASSR prikazuje informacije o krivulji zaznavanja v obliki tabele. Vsaka testirana frekvenca in jakost sta prikazani skupaj z odstotkom zaznave (verjetnost odziva) in stopnjo preostalega šuma v nV.

**Zelena** označuje, da je določena frekvenca/jakost dosegla 100-odstotno zaznavo, **rdeča** pa označuje, da 100-odstotno zaznavanje ni bilo doseženo.

Če je bilo uporabljenih več pretvornikov, so ti navedeni v tabeli dražljajev.

Headset	dB nHL	500Hz	1kHz	2kHz	4kHz	dB nHL	500Hz	1kHz	2kHz	4kHz	Headset
Insert phone	65	52% 3nV				65	44% 2nV		86% 2nV		Insert phone
	70		62% 3nV			70		56% 2nV		100% 3nV	
	80			45% 3nV		80					
Headphone	75					75	43% 2nV	44% 2nV	77% 2nV	100% 2nV	Headphone
	80	52% 3nV	51% 3nV	46% 3nV	71% 3nV	80	57% 2nV	25% 2nV	77% 2nV	100% 3nV	
	85					85					
Bone	50		58% 2nV	68% 2nV	60% 2nV	50					Bone
	55		50% 3nV	34% 3nV	78% 3nV	55					
	60					60					

Če se ista jakost testira večkrat, bo v tabeli prikazan rezultat z najboljšim odzivom. Npr. pozitivna zaznava ima prednost pred poznejšo zaznavo brez odziva na isti ravni.

V primeru, da to ni zaželeno, desno kliknite na zaznano krivuljo in jo izbrišite.! Upoštevajte, da je treba krivuljo izbrisati preden sejo shranite.

### 10.8.7 Podaljševanje časa testiranja

Z desno tipko kliknite na **desno** ali **levo** besedilo nad grafikoni testne frekvenca, da izberete Podaljšaj čas testa (Extend Test Time) za vse testne frekvenca za izbrano uho.

Desno kliknite znotraj zelenega grafikona testne frekvenca, da podaljšate čas testa za izbrano frekvenca.

The screenshot shows the software interface for hearing testing. On the left, a vertical axis for the 'Right' ear shows frequency levels from 0 dB nHL to 100 dB nHL. A red box highlights the 'Right' label. In the center, a graph shows a red curve for 1000Hz and a green curve for 2000Hz. A red box highlights the '1000Hz' label. A right-click context menu is open over the 1000Hz curve, with a blue box highlighting the 'Extend Test Time' option. A third red box highlights the '1000Hz' label on the vertical axis. On the right, a dropdown menu lists test durations from 'Default (6 minutes) to 7 minutes' to 'by -1 minute'.

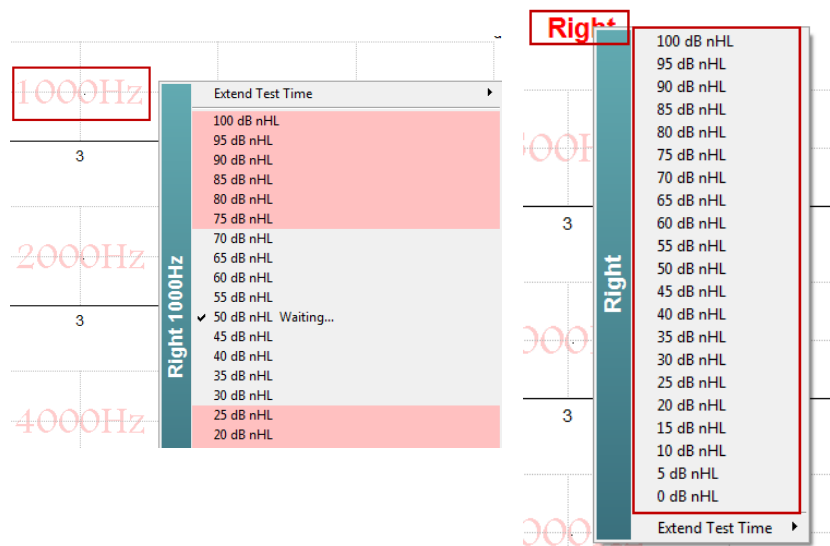




### 10.8.8 Prilagoditev jakosti dražljaja

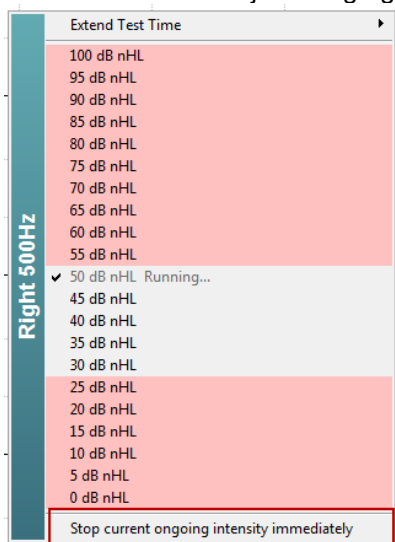
Z desno tipko kliknite na **desno** in levo besedilo nad grafikoni testne frekvence, da izberete in takoj sprožite splošno jakost stimulacije za celotno izbrano uho. Tekoči posnetki za izbrano uho bodo ustavljeni.

Desno kliknite znotraj želenega grafikona testne frekvence, da spremenite jakost dražljajev za izbrano frekvenco. Izberete lahko samo jakosti znotraj sivlega območja. Ta postopek ščiti pred stimulacijo pri stopnjah jakosti, kjer je razlika med testnima frekvencama višja od 20 dB.



### 10.8.9 Ustavitev testne frekvence oz. jakosti

Desno kliknite znotraj želenega grafikona testne frekvence, da takoj ustavite trenutno jakost.



### 10.8.10 Maskirni kalkulator ASSR

V primerih enostranske ali asimetrične izgube sluha je običajno potrebno zakriti netestirano uho, da preprečimo navzkrižno poslušanje.

Odločitev, ali je zakritje potrebno, in morebitni izračun ravni zakrivanja šuma in tveganja navzkrižnega maskiranja zahteva več enačb. Te postanejo bolj zapletene za novorojenčke in jih med klinično sejo ni realistično izračunati peš.

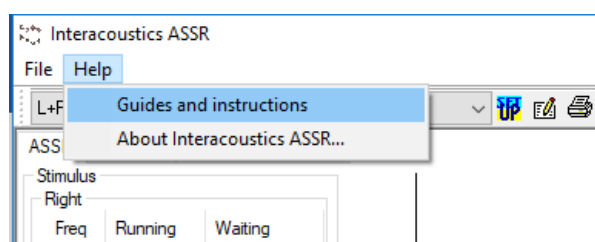


**! Zavrnitev odgovornosti** – Družba Interacoustics je izdelala ta pripomoček za pomoč pregledovalcem, vendar ne more prevzeti odgovornosti za napake ali neustrezno uporabo. Ta maskirni kalkulator ASSR **ni** del naprave Eclipse; uporabnik mora pri izvajanju testov na bolnikih uporabiti lastno presojo in uporabnik mora nositi klinično odgovornost za vsako sprejeto odločitev.

Kalkulator maskiranja šuma ASSR je preglednica, ki temelji na programu Excel (zato jo je mogoče zagnati na osebni, prenosni ali tablični računalnik), v katero kliniki vnese osnovne podatke (testno frekvenco in raven, vrsto pretvornika itd.). Kalkulator pokaže potrebo po maskiranju, stopnjo maskiranja in ali je navzkrižno maskiranje verjetno.

Kalkulator je dodelana različica kalkulatorja maskirnega šuma ABR. Pri metodi ABR so na voljo druge strategije, npr. pregledovanje obeh snemalnih kanalov za razlike, ki nakazujejo, katero uho ustvarja ABR. Pregledovanje valovnih oblik za ASSR ni primerno, zato je kalkulator maskirnega šuma ASSR še posebej dragoceno orodje.

Kalkulator maskiranja **ASSR** je bil razvit v sodelovanju z dr. Guyem Lightfootom. Najdete ga pod »Vodniki in navodila« (glejte spodaj):



### ASSR NB CE-Chirp® Masking Noise Calculator v1 2019

Interacoustics

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

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

**Masking Needed**

**Noise Level 70 dB SPL**

Risk of cross-hearing without masking:

Risk of cross-masking if masking is used:

Kalkulator maskirnega hrupa ASSR Interacoustics dr. Guya Lightfoota 2019, predstavljen na XXVI simpoziju IERASG Avstralija 2019



Kalkulator maskirnega hrupa ASSR je zasnoval dr. Guy Lightfoot, direktor podjetja ERA Training & Consultancy Ltd in nekdanji svetovalec klinični znanstvenik v bolnišnici Royal Liverpool University Hospital v Združenem kraljestvu.

Dr. Lightfoot je skupnosti slušnih elektrofiziologov desetletja zagotavljal odlična orodja, npr. kalkulator maskirnega hrupa ABR, in pripravil številne odlične nacionalne smernice Združenega kraljestva za klinike in strokovnjake na področju avdiologije, objavljene na portalih BSA (prej NHSP) v Združenem kraljestvu. Skupaj s kolegico dr. Siobhan Brennan je Guy nedavno napisal poglavje ABR / ASSR v najnovejši izdaji uveljavljene publikacije Pediatric Audiology (3. izdaja).

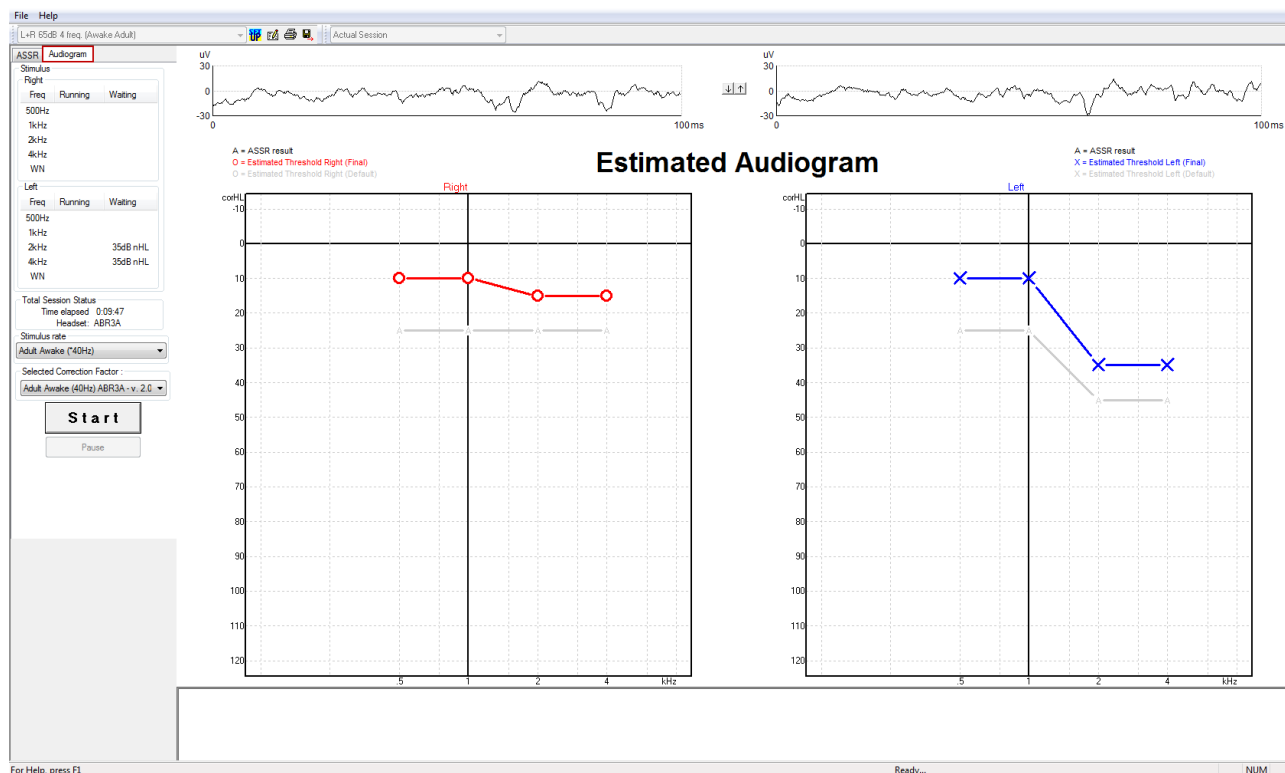
Kalkulator maskirnega šuma ASSR Interacoustics je prvi te vrste in postavlja nove standarde za maskiranje ASSR. Predstavil ga je dr. Lightfoot na XXVI simpoziju IERASG v Sydneyu v Avstraliji, od 30. junija do 4. julija 2019.



## 10.9 Zavihek avdiogram

V tem poglavju so opisani elementi v zavihku **Audiogram** (Avdiogram).

Zavihek **Audiogram** je mesto, kjer je prikazan ocenjeni avdiogram, korekcijske faktorje pa je mogoče spremeniti.

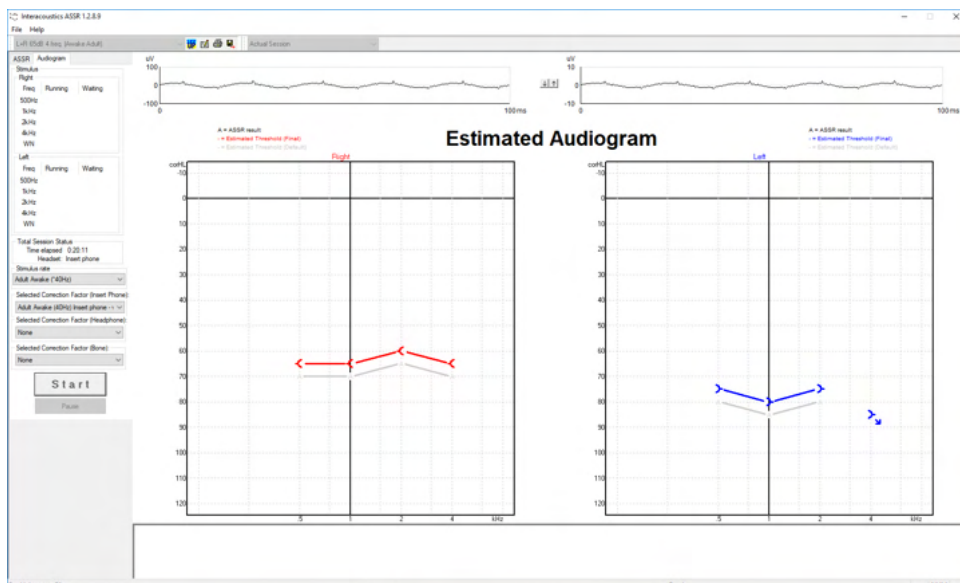


### 10.9.1 Ocenjeni simboli avdiograma

Avdiogram ASSR odraža iste simbole, znane iz avdiometrije, ki so opisani v avdiometričnem standardu čistega tona ISO 8253-1. Avdiometrija odraža prag čistih tonov, medtem ko metoda ASSR uporablja eno oktavo širok NB CE-Chirp®. NB CE-Chirp® je zasnovan za neposredno namestitvev slušnega aparata.

	Nemaskirano Desno / Levo	Maskirano Desno / Levo
Slušalke <input type="checkbox"/> <i>To so popravljene ocenjene pragovi od nHL do eHL, ki se uporabljajo neposredno za namestitvev slušnega aparata.</i>	○ ×	△ □
Vstavne slušalke <i>To so popravljene ocenjene pragovi od nHL do eHL, ki se uporabljajo neposredno za namestitvev slušnega aparata.</i>	⌋ ⌋	⌋ ⌋
Bone (kost) <i>To so popravljene ocenjene pragovi, ki se uporabljajo neposredno za namestitvev slušnega aparata.</i>	< >	[ ]
No response (ni odziva) <i>Simbol uporabljenega pretvornika in puščica brez črte med simboli.</i> <i>Ti simboli niso popravljene, ampak namesto tega prikazujejo najglasnejšo predstavljeno jakost brez zaznanega odziva.</i>	↙ ↘	↙ ↘

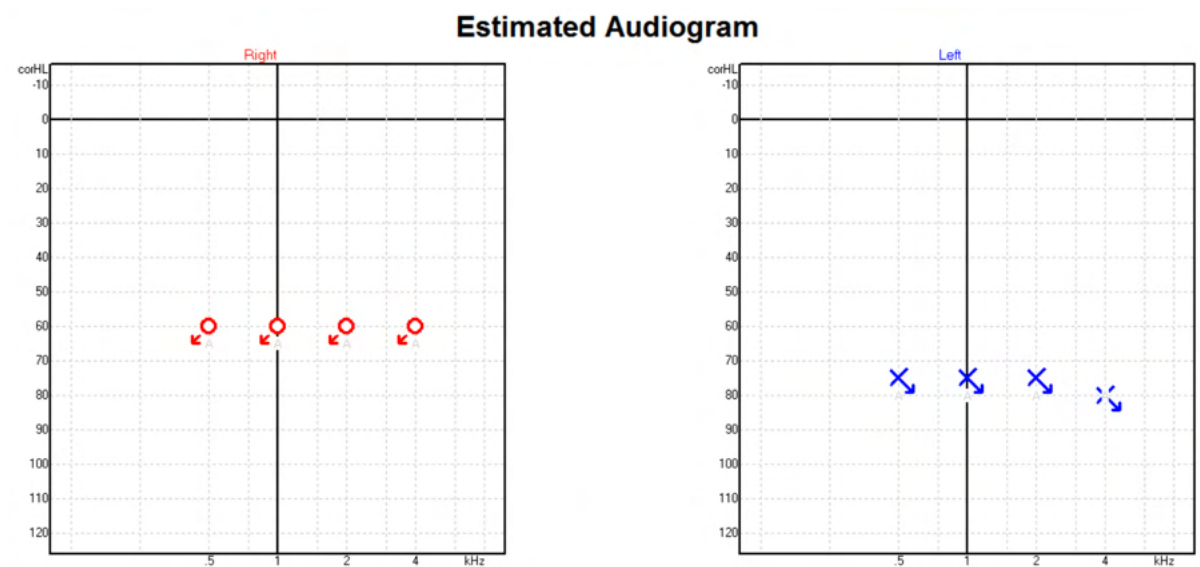
Primer: izguba sluha z uporabo vstavnih slušalk (nemaskiranih) in enega na levi 4 kHz, odziva ni bilo.



### 10.9.2 Avdiometrični simboli v podatkovnih zbirkah NOAH ali OtoAccess® Database

Vsi avdiometrični simboli so prikazani v ocenjenem avdiogramu. Avdiometrični simboli so shranjeni in prikazani v podatkovni zbirki Noah<sup>2</sup> ali OtoAccess® Database<sup>3</sup>.

Primer: brez odziva z uporabo slušalk.



<sup>2</sup> Minimum: Noah 4.x

<sup>3</sup> Odvisno od podatkovne zbirke.



Primer: brez odziva z uporabo vstavnih slušalk, shranjenih v Noah.

Noah 4

Fil Redigér Visning Opsætning Hjælp

Audiogram Module Journal Module Questionnaire Module ASSR

Klientliste

Søg efter klienter

Avanceret søgning

☑ Vis alle klienter som standard

Sortér efter: Usorteret

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

test, 2 bc - hp ( ) Færdt 0

Seneste audiogram

06-aug-2019: ASSR

Frekvens (Hz)	Blue Arrow (dB)	Red Arrow (dB)
500	60	80
1k	60	80
2k	60	80
4k	60	80

Klient-kommentarer

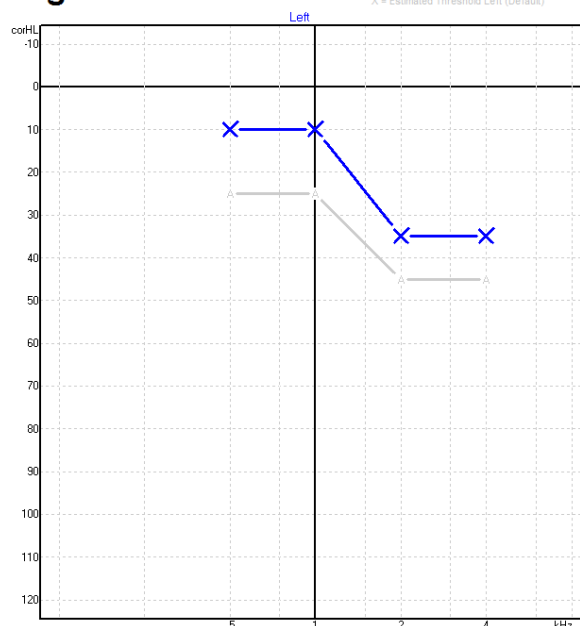
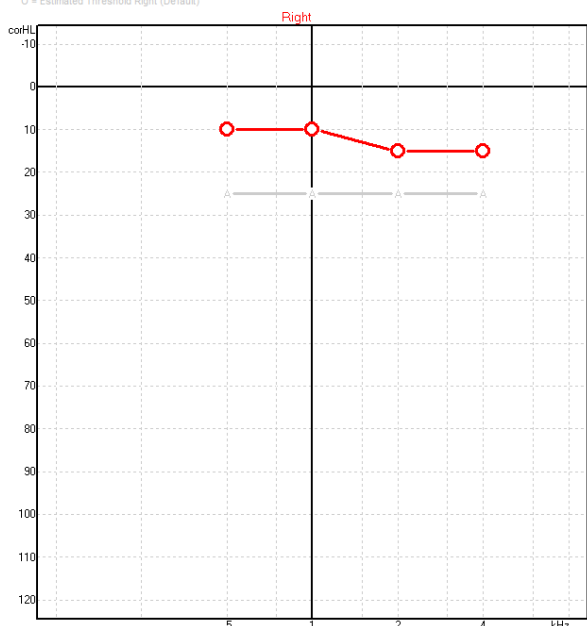


### 10.9.3 Ocenjeni avdiogram

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

### Estimated Audiogram

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



Ocenjeni avdiogram se ustvari med snemanjem na podlagi zaznanih odzivov ASSR.

Sive oznake 'A', povezane s sivimi črtami, označujejo zaznano raven ASSR nHL. Povezani simboli avdiograma označujejo popravljeni ocenjeni avdiogram v dB eHL.

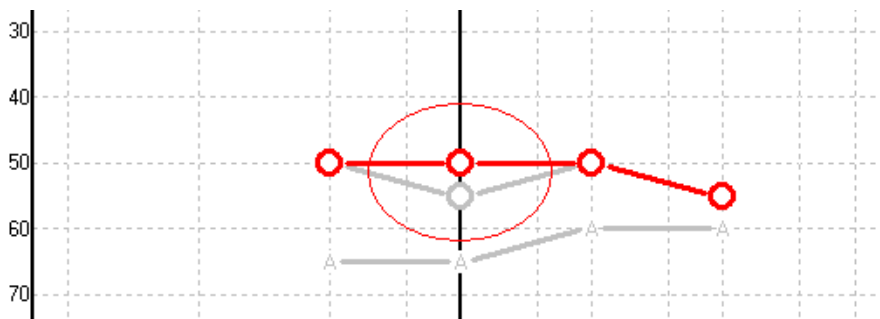
Ocenjeno točko avdiograma ročno popravite tako, da jo z miško povlečete na želeno mesto. Začetna ocena na podlagi tabele izbranega korekcijskega faktorja (siv avdiometrični simbol) je prikazana in shranjena v podatkovni zbirki.

Stimulus rate  
Adult Awake (\*40Hz)

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

**Start**

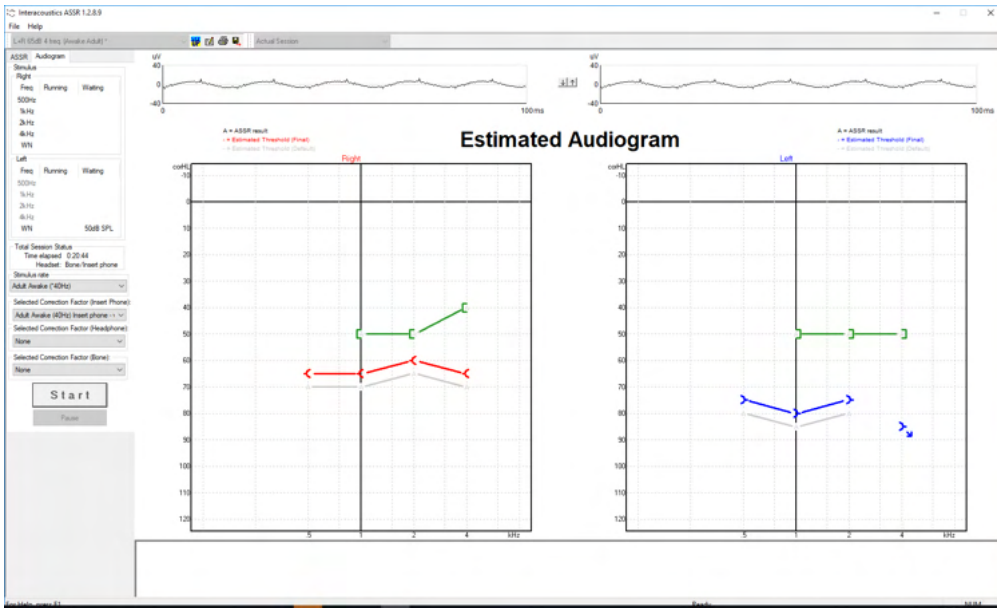
Pause





### 10.9.4 AC in BC na istem avdiogramu

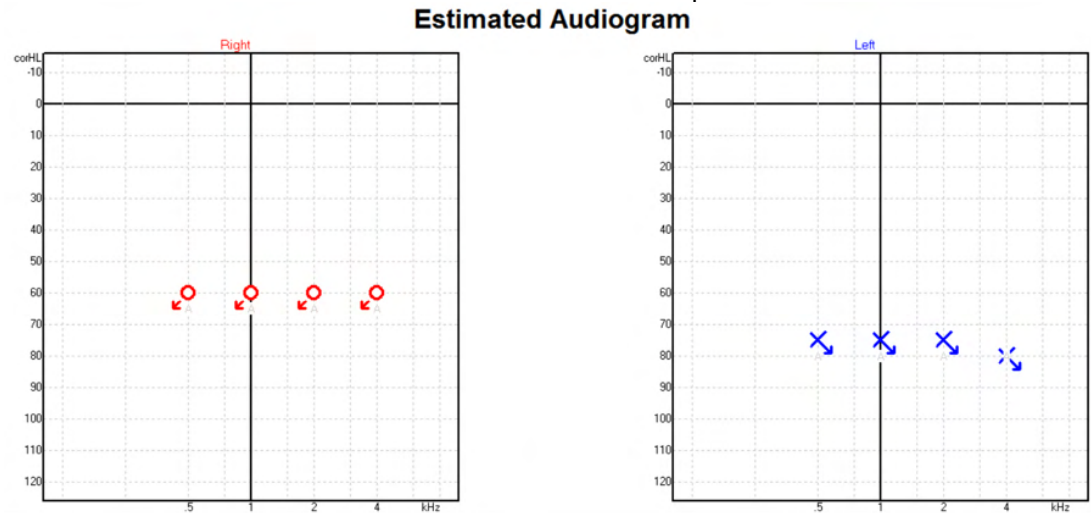
ASSR lahko zdaj prikazuje AC in BC na istem avdiogramu.  
Primer: vstavne slušalke (nemaskirane) in BC (maskiran).



Vsi simboli AC in BC so shranjeni in prikazani v podatkovni zbirki Noah in OtoAccess® Database.

### 10.9.5 No response (ni odziva)

Ko odziv ni zaznan, se v ocenjenem avdiogramu prikaže simbol za odsotnost odziva.  
V Noah in OtoAccess® oz. Journal™ simboli odzivov niso prikazani.







### 10.9.6 Izbrani korekcijski faktor

Selected Correction Factor :

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

Na spustnem seznamu izberite ustrezen korekcijski faktor, ki ga želite uporabiti za posnetek.

### 10.9.7 Bližnjice na računalniku

Bližnjica	Opis
F1	Navodila za uporabo
F2	Zagon / Ustavitev testa
F4	Premor / Nadaljuj test
F7	Poročilo
F8	Seja tiskanja
Ctrl + F7	Začasna postavitev
Ctrl + P	Seja tiskanja
Alt + X	Save & Exit (Shranjevanje in izhod)
Stran navzdol (Page down)	Preklopi nazaj skozi preteklo sejo
Stran navzgor (Page up)	Preklopi naprej skozi preteklo sejo
Domov (Home)	Vrnitev v trenutno sejo
Konec (End)	Skok na najstarejšo preteklo sejo



## 11 Vzdrževanje

### 11.1 Splošni postopki vzdrževanja

Zmogljivost in varnost instrumenta boste ohranili, če upoštevate naslednja priporočila za čiščenje in vzdrževanje:

1. Da bi ohranili električno varnost med življenjsko dobo instrumenta, je treba redno izvajati varnostni pregled v skladu z IEC 60601-1, razreda 1, vrste BF, če se uporablja za meritve ABR, in IEC60601-1, razreda 1, vrste B, če se uporablja za meritve OAE.
2. Pred priključitvijo na električno omrežje preverite, ali je napetost krajevnega električnega omrežja skladna z napetostjo, ki je označena na instrumentu.
3. Instrumenta ne puščajte v bližini kakršnegakoli vira toplote, okoli njega pa pustite dovolj prostora, da zagotovite pravilno zračenje.
4. Priporočamo, da instrument pregledate najmanj enkrat letno, da zagotovite, da ima pravilne akustične, električne in mehanske lastnosti. To mora opraviti tovarniško usposobljen tehnik, da se zagotovi ustrezen servis in popravilo.
5. Preverite, ali je izolacija električnega kabla ter priključkov nepoškodovana in da ni izpostavljena mehanskim obremenitvam, ki bi lahko povzročile škodo.
6. Za največjo stopnjo električne varnosti izključite napajanje iz električnega omrežja, ko instrumenta ne uporabljate.
7. Če želite zagotoviti zanesljivost, morate opraviti redne biološke meritve na osebi z znanimi podatki. Ta oseba je lahko sam operater.
8. Če so površina ali deli instrumenta umazani, jih lahko očistite z mehko krpo, navlaženo z blago raztopino vode in čistila za pomivanje posode ali podobnega. Med postopkom čiščenja vedno odklopite vtič električnega omrežja in pazite, da v notranjost instrumenta ali dodatkov ne pride tekočina.
9. Po vsakem pregledu bolnika morate s pravilnim čiščenjem zagotoviti, da deli, ki so v stiku z bolnikom, niso onesnaženi. Upoštevajte splošne previdnostne ukrepe za preprečevanje prenosa bolezni med bolniki. Če so ušesne blazinice onesnažene, močno priporočamo, da jih pred čiščenjem odstranite iz pretvornika signala. Uporabljate lahko pogosto čiščenje z vodo, primerna pa je tudi redna uporaba blagega razkužila.
10. Pri delu s slušalkami in drugimi pretvorniki signala bodite izredno pozorni, saj se lahko zaradi mehanskih udarcev spremeni kalibracija instrumenta.

### 11.2 Navodila za čiščenje izdelkov Interacoustics



- Pred čiščenjem vedno izklopite opremo in jo odklopite iz električnega omrežja.
- Obrišite vse izpostavljene površine z mehko krpo, rahlo navlaženo s čistilno raztopino.
- Pazite, da tekočina ne pride v stik s kovinskimi deli v notranjosti slušalk/naglavnih slušalk.
- Instrumenta in njegove opreme ne smete segrevati v avtoklavu, sterilizirati ali potopiti v nobeno tekočino.
- Za čiščenje instrumenta in pripadajoče dodatne opreme ne uporabljajte trdih ali koničastih predmetov.
- Ne pustite, da bi se deli, ki so bili v stiku s tekočinami, posušili, preden jih očistite.
- Gumijasti oziroma penasti ušesni čepki so namenjeni samo enkratni uporabi.
- Pazite, da izopropil alkohol ne pride v stik z zasloni na instrumentih
- Preprečite, da bi izopropil alkohol prišel v stik s silikonskimi cevkami ali gumijastimi deli

#### Priporočene čistilne in razkužilne raztopine:

- topla voda z blago, neabrazivno čistilno raztopino (milo)
- običajni baktericidi, ki se uporabljajo v bolnišnicah
- 70-odstotni izopropil alkohol



#### Postopek:

- Instrument očistite tako, da zunanje ohišje obrišete s krpo, ki ne pušča vlaken, rahlo navlaženo s čistilno raztopino.
- Blazinice, tonsko stikalo za bolnika ter ostale dele očistite s krpo, ki ne pušča vlaken, rahlo navlaženo s čistilno raztopino.
- Pazite, da vlaga ne zaide v dele ušesnih slušalk in druge opreme, kjer so nameščeni zvočniki.

### 11.3 Čiščenje konice sonde OAE

Za zagotavljanje beleženja pravih meritev OAE je pomembno zagotoviti, da je sistem sonde vedno čist.



1. Za odstranjevanje globoko nameščenih usedlin v majhnih cevkah na konici sonde ni priporočljivo uporabljati bucik ali niti oz. igel, saj sta dva od kanalov akustična filtra, ki lahko izskočita ali se poškodujeta. Dodatni nadomestni deli za konico sonde so dobavljeni skupaj s sistemom OAE. Sondo in kable lahko očistite z alkoholnimi robčki. Če se modul OAE uporablja za pregledovanje dojenčkov v bolnišničnem okolju, pediatrični oddelek določi postopke razkuževanja in priporoči ustrezna sredstva. V tem primeru je treba sondo očistiti po vsaki meritvi. Napravo Eclipse občasno tudi temeljito obrišite.
2. Konic sonde nikoli ne perite ali sušite pri temperaturi nad 70 °C/158 °F.
3. Konice sonde ne potaplajte v vodo.

#### OBVESTILO

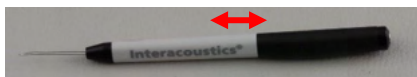
1. Ohišja sonde nikoli ne čistite s potapljanjem v raztopino.



Razstavljena sonda OAE. Upoštevajte, da so konice sonde po letu 2010 prozorne in ne več črne. Prav tako so ušesni nastavki v zeleni, modri, rdeči in rumeni barvi.

#### Postopek:

1. Nikoli ne čistite konice sonde, ko je pritrjena na ohišje sonde.
2. Odvijte pokrov sonde, tako da ga zavrtite v nasprotni smeri urinega kazalca.
3. Odstranite konico z ohišja sonde.
4. Razstavite pripomoček za čiščenje - v njem sta tanka krtača in tog plastičen kabel.



5. S plastičnim kablom ali krtačo odstranite morebitne delce s konice sonde. Pripomoček za čiščenje vedno vstavite skozi zadnji del, da se ne bi delci nabrali v majhnih odprtinah za



zračenje. Čistilno orodje vstavite le v odprto kanalsko odprtino (druge odprtine imajo v notranjosti majhne rdeče akustične filtre).



6. Za odstranjevanje delcev lahko uporabite tudi zobno nitko Thornton Bridge & Implant. Vstavite trd konec zobne nitke v zadnji del cevke odprte konice sonde in ga potegnite skozi cevko.



7. Pritrdite konico nazaj na sondo. Pazite, da luknje pravilno namestite v ustrezne odprtine.
8. Privijte pokrov sonde nazaj na sondo. Zadostuje, da vijake privijete samo z roko. Za pritrditev pokrova sonde nikoli ne uporabljajte orodja!

## 11.4 Popravilo

Podjetje Interacoustics je odgovorno za veljavnost oznake CE, varnostna tveganja ter za zanesljivost in zmogljivost opreme samo:

1. če je postopke sestave, razširitve, ponovne prilagoditve, prilagoditve ali popravil naprave izvajalo pooblašeno osebje;
2. se vzdržuje letni interval servisov;
3. če je električna napeljava v določenem prostoru skladna z ustreznimi zahtevami, in
4. če je opremo uporabljalo pooblašeno osebje skladno z dokumentacijo, ki jo je zagotovilo podjetje Interacoustics.

O možnostih servisa in popravil, vključno s servisom na licu mesta, se kupci posvetujejo z lokalnim distributerjem izdelka. Zelo pomembno je, da kupec (s pomočjo lokalnega distributerja) izpolni **POROČILO O VRAČILU** vsakič, ko kak sestavni del oz. cel izdelek pošlje družbi Interacoustics v popravilo.

## 11.5 Garancija

Podjetje Interacoustics jamči, da:

- ob normalni uporabi in servisiranju na sistemu Eclipse ne bo napak v materialu in napak, nastalih pri izdelavi, v obdobju 24 mesecev od datuma dostave naprave podjetja Interacoustics prvotnemu kupcu.
- Ob normalni uporabi in servisiranju na dodatkih ne bo napak v materialu in napak, nastalih pri izdelavi, v obdobju devetdesetih (90) dni od datuma dostave naprave s strani podjetja Interacoustics prvotnemu kupcu.

Če je med veljavnim garancijskim obdobjem potrebno servisiranje katerega koli izdelka, mora kupec o tem obvestiti lokalni servisni center Interacoustics, ki bo določil ustrezen servis za popravilo. Stroške popravila ali zamenjave bo krilo podjetje Interacoustics v skladu s pogoji te garancije. Izdelek, za katerega je potrebno servisiranje, mora kupec vrniti nemudoma, ustrezno zapakiranega in z vnaprej plačano poštnino. Za izgubo ali poškodbo izdelka, poslanega podjetju Interacoustics, odgovarja kupec.



V nobenem primeru podjetje Interacoustics ni odgovorno za kakršno koli slučajno, posredno ali posledično škodo, povezano z nakupom ali uporabo katerega koli izdelka Interacoustics.

Pogoji garancije veljajo izključno za prvotnega kupca. Garancija ne velja za kasnejše lastnike oziroma imetnike izdelka. Poleg tega garancija ne velja in podjetje Interacoustics ni odgovorno za kakršne koli izgube, povezane z nakupom ali uporabo izdelka Interacoustics, ki:

- ga je popravil kdor koli, ki ni pooblaščen servisier podjetja Interacoustics;
- je bil kakor koli spremenjen in je podjetje Interacoustics presodilo, da je bila s tem ogrožena njegova stabilnost in zanesljivost;
- je bil predmet nepravilne ali malomarne uporabe ali nezgode, oziroma izdelka, na katerem je bila spremenjena, izbrisana ali odstranjena serijska ali številka serije; ali
- ni bil pravilno vzdrževan oziroma njegova uporaba ni bila v skladu s priloženimi navodili podjetja Interacoustics.

Ta garancija nadomešča vse druge garancije, izrecne ali implicitne, ter vse druge dolžnosti in odgovornosti podjetja Interacoustics. Podjetje Interacoustics ne dovoljuje in ne daje pravice, neposredno ali posredno, kateremu koli predstavniku ali drugi osebi, da v imenu podjetja Interacoustics sklepa o kateri koli drugi odgovornosti, povezani s prodajo izdelkov Interacoustics.

Podjetje Interacoustics zavrača vse ostale izrecne ali implicitne garancije, vključno z vsemi jamstvi za tržnost ali uporabnost oziroma primernost za določen namen ali uporabo.



## 12 Tehnične specifikacije

### 12.1 Tehnične specifikacije - strojna oprema Eclipse

<b>Medicinska oznaka CE:</b>	Oznaka CE v kombinaciji s simbolom MD pomeni, da družba Interacoustics A/S izpolnjuje zahteve Uredbe o medicinskih pripomočkih (EU) 2017/745, priloga I Kakovostni sistem odobri TÜV – identifikacijska številka 0123	
<b>Standardi:</b>	<b>Varnost:</b>	IEC 60601-1:2005+AMD1:2012+AMD2:2020 (Razred I, vrsta BF) IEC 60601-2-40:2016 CAN/CSA-C22.2 Št. 60601-1:2014/A2-2022 ANSI/AAMI ES60601-1:2005/A2:2021
	<b>EMZ:</b>	IEC 60601-1-2:2014+AMD1:2020
<b>Napajanje:</b>	<b>Vhodna napetost:</b>	100 – 240 V AC, 50/60 Hz.
	<b>Poraba:</b>	26 W (maks. 0,3 A)
	<b>Varnostne označbe</b>	
<b>Delovno okolje:</b>	<b>Delovna temperatura:</b>	15 – 35 °C (59 - 95°F)
	<b>Rel. vlažnost:</b>	30 – 90 %
	<b>Tlak okolice:</b>	98 kPa–104 kPa
<b>Prevoz in skladiščenje:</b>	<b>Temperatura skladiščenja:</b>	0°C – 50°C (32 °F - 50 °F)
	<b>Temperatura za prevoz:</b>	-20 – 50 °C (-4 °F - 122 °F)
	<b>Rel. vlažnost:</b>	10 – 95 % (brez kondenzacije)
<b>Čas ogrevanja:</b>		10 minut pri sobni temperaturi (20 °C) (68°F).
<b>Splošno</b>		
<b>Upravljanje z osebnim računalnikom:</b>	<b>USB:</b>	USB 1.1 ali 2.0 za vhod oz. izhod za komunikacijo z računalnikom. Eclipse, če ga v celoti upravljate iz osebnega računalnika
<b>Konstrukcija:</b>		Kovinsko ohišje
<b>Dimenzije naprave Eclipse</b>		(D x Š x V) 28 x 32 x 5,5 cm (11 x 12,6 x 2,2 palca)
<b>Teža naprave Eclipse</b>		2,5 kg brez dodatne opreme



## 12.2 Tehnične specifikacije EP15/EP25/VEMP/Aided

<b>Medicinska oznaka CE:</b>	Oznaka CE v kombinaciji s simbolom MD pomeni, da družba Interacoustics A/S izpolnjuje zahteve Uredbe o medicinskih pripomočkih (EU) 2017/745, priloga I Kakovostni sistem odobri TÜV – identifikacijska številka 0123	
<b>Standardi:</b>	<b>Testni signal:</b>	IEC 60645-3, 2007
	<b>AEP</b>	IEC 60645-7, 2009. Vrsta 1
<b>Predojačevalnik EPA:</b>	<b>Dva kanala standardno</b>	Kabelski zbiralnik EPA4 (4 elektrode). Standardno 50 cm. Opcijsko: 5 cm ali 290 cm
	<b>En kanal (opcijsko)</b>	Kabelski zbiralnik EPA3 (3 elektrode). 50 cm
	<b>Ojačenje:</b>	80 dB/60 dB (60dB = VEMP (-20dB))
	<b>Frekvenčni odziv:</b>	0,5 – 11,3 kHz
	<b>Razmerje CMR:</b>	Najmanj 100 dB. Tipično 120 dB pri 55 Hz
	<b>Šum (RTI)</b>	=< 15 nV/√Hz
	<b>Radiofrekvenčna odpornost:</b>	Običajno izboljšanje za 20 dB glede na prejšnje razpoložljive modele
	<b>Največja preostala vhodna napetost:</b>	2,5 V
	<b>Vhodna impedanca:</b>	>=10 MΩ/=< 170 pF
	<b>Napajanje iz glavne enote:</b>	Izolirano napajanje z izolacijo 1.500 V. Signal je izoliran digitalno/kapacitivno.
<b>Specifikacije kot EPA4</b>	<b>Meritev impedance:</b>	Izbirno za vsako elektrodo
	<b>Frekvenca meritve:</b>	33 Hz
	<b>Valovna oblika:</b>	Pravokotna
	<b>Tok meritve:</b>	19μA
	<b>Razpon:</b>	0,5 kΩ – 25 kΩ
<b>Dražljaji:</b>	<b>Hitrost dražljajev:</b>	0,1 do 80,1 dražljajev na sekundo v korakih po 0,1.
	<b>Projekt/okenca:</b>	Barlett, Blackmann, Gaussian, Hamming, Hanning, pravokotno in ročno (dvig/spust in zgornja vrednost)
	<b>Maskiranje:</b>	Beli šum. Kalibrirano in predstavljeno v peSPL.
	<b>Pretvornik:</b>	Vstavna slušalka, kalibrirana na spojki IEC 711. Slušalke z neodvisno kalibracijo (opcijsko) Kostni pretvornik (opcijsko) Zvočnik prostega polja (opcijsko)
	<b>Raven:</b>	20 – 135,5 dB peSPL; glejte poglavje o največji jakosti dražljaja za pretvorjeni nHL, saj je to odvisno od frekvence.
	<b>Polarnost:</b>	Kondenzacija, razredčina, izmenična.
	<b>Zvočni pok:</b>	100 μs (200 Hz - 11 kHz)
	<b>Frekvenca zaporedja tonov:</b>	250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 in 8000 Hz.
	<b>Stimulacijski čas zaporedja tonov:</b>	Stimulacija do 780 ms
	<b>Frek. NB CE-Chirp® LS:</b>	500, 1000, 2000 in 4000 Hz
	<b>Širokopasovni CE-Chirp® LS</b>	200 Hz - 11 kHz
	<b>Stopnja relativnega maskiranja:</b>	+30 dB do -40 dB glede na nivo dražljaja. Raven dražljaja je predstavljena v nHL. Raven maskiranja je predstavljena le v SPL in zato ne more preseči glasnosti dražljaja. Npr. dražljaj, predstavljen pri 100 dBnHL, in relativna stopnja maskiranja pri 0 dB bi zagotovila raven maskiranja 100 dB peSPL. To bi bilo enako ravni 75 dBnHL. Stopnje maksimalnega maskiranja: Vstavne slušalke: 110 dB SPL, relativne stopnje 0 do -40. Naglavne slušalke: 110 dB SPL, relativne stopnje 0 do -40. Vstavne slušalke: 110 dB SPL, relativne stopnje +60 do -40.
	<b>Stopnje absolutnega maskiranja:</b>	0 dB do 110 dB SPL absolutna stopnja. Raven maskiranja je predstavljena le v SPL in zato ne more preseči glasnosti dražljaja. Npr. dražljaj, predstavljen pri 100 dBnHL, in relativna stopnja maskiranja pri 0 dB bi zagotovila raven maskiranja 100 dB peSPL. To bi bilo enako ravni 75 dBnHL. Stopnje maksimalnega maskiranja: Vstavne slušalke: 110 dB SPL, relativne stopnje 0 do -40. Naglavne slušalke: 110 dB SPL, relativne stopnje 0 do -40. Vstavne slušalke: 110 dB SPL, relativne stopnje +60 do -40.



<b>Snemanje:</b>	<b>Čas analize:</b>	-150 ms pred dražljaji in do 1050 ms (odvisno od licence).
	<b>Ločljivost A/D pretvornika:</b>	16 bitov.
	<b>Frekvenca vzorčenja</b>	30 kHz
	<b>Sistem za odpravljanje motenj:</b>	Standardni sistem na osnovi napetosti
	<b>Ravni zavrnitve:</b>	Ročni vnos 0,2–640 $\mu$ V s koraki po 0,1 $\mu$ V.
	<b>Filter proti preslikavi:</b>	Notranji filter v ADC
	<b>Pik na sled:</b>	450 prikazanih.
	<b>Nizkoprepustni filter:</b>	Brez ali 17 - 12000 Hz, odvisno od vrste meritve. Filter FIR 33. reda brez premika zakasnitve vršnega vala.
	<b>Visokoprepustni filter:</b>	0,83 Hz do 500 Hz, odvisno od vrste meritve.
	<b>Nizkoprepustni filter DSP:</b>	Brez, 100, 300, 750, 1k, 1,5k, 2k, 3k, 4k, 5k, 7,5k Hz
<b>Visokoprepustni filter DSP:</b>	0,5, 1,0, 3,3, 10, 33, 100 Hz	
<b>Ojačenje prikaza:</b>		Splošno ojačenje prikaza. Uporabno med testiranjem. Ojačenje prikaza ene krivulje. Uporabno med testiranjem.
<b>Nadzorovani parametri:</b>		stopnja dražljajev, število dražljajev, polarnost, zvočni pok, zaporedje tonov (frekvenca, število sinusnih valov, okno), jakost dražljaja, število krivulj na jakost, jakost (naraščajoča, padajoča), nežen slabilnik, dražljaj ušesa, senzor, stopnja maskiranja, predhodna namestitve filtra, začetek snemanja, samodejna naslednja jakost (stopnja reprodukcije vala na zaslonu), splošno ojačenje prikaza, ojačenje prikaza ene krivulje, izhodišče, norma zakasnitve, predloge poročila, natisnjeno poročilo, ročni dražljaj za spoznavanje, govor bolniku.
<b>Zbiranje podatkov:</b>		test upornosti; globinski pomnilnik valovne oblike (A/B, contra, ipsi-contra, , A – B = hrup); krivulja (skrij, fiksiraj, spoji, izbriši), spletni EEG, hranjenje valovnih oblik v neomejeni podatkovni zbirki za shranjevanje podatkov.
<b>Obnova podatkov:</b>		Podatki, izgubljeni zaradi sesutja sistema Windows®, bodo v skoraj vseh primerih na voljo po ponovni vzpostavitvi delovanja sistema Windows®.

**Opomba!** Prevodnik je namenjen za uporabo samo z eno napravo Eclipse! Kalibracijski podatki so shranjeni na napravi Eclipse. Po zamenjavi pretvornika je potrebna nova kalibracija pretvornika, povezanega z Eclipse.





### 12.2.1 Korekcijske vrednosti peSPL v nHL

Zaporedje tonov ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB cikel 2-1-2				Zaporedje tonov ALR/MMN dB 25-50-25 ms			
Linearna ovojnica							
Hz	Vstavna slušalka	Naglavne slušalke	Bone (kost)	Hz	Vstavna slušalka	Naglavne slušalke	Bone (kost)
250	28,0	38,0	74,5	250	17,5	27,0	67,0
500	23,5	25,5	69,5	500	9,5	13,5	58,0
750	21,0	23,0	61,0	750	6,0	9,0	48,5
1000	21,5	21,5	56,0	1000	5,5	7,5	42,5
1500	26,0	23,0	51,5	1500	9,5	7,5	36,5
2000	28,5	24,5	47,5	2000	11,5	9,0	31,0
3000	30,0	26,5	46,0	3000	13,0	11,5	30,0
4000	32,5	32,0	52,0	4000	15,0	12,0	35,5
6000	36,5	37,5	60,0	6000	16,0	16,0	40,0
8000	41,0	41,5	65,5	8000	15,5	15,5	40,0
ISO 389-6:2007 & PTB 2010 za slušalke DD45s				ISO 389-1:2000, ISO 389-2:1994, ISO 389-3:1994			
Zvočni pok ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB				Zvočni pok ALR/MMN 0 dB			
	Vstavna slušalka	Naglavne slušalke	Bone (kost)		Vstavna slušalka	Naglavne slušalke	Bone (kost)
Zvočni pok	35,5	30,0	51,5	Zvočni pok	35,5	30,0	51,5
NB CE-Chirp® LS ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB				NB CE-Chirp® LS ALR/MMN 0 dB			
Hz	Vstavna slušalka	Naglavne slušalke	Bone (kost)	Hz	Vstavna slušalka	Naglavne slušalke	Bone (kost)
500	25,5	27,5	74,0	500	25,5	27,5	74,0
1000	24,0	24,0	61,0	1000	24,0	24,0	61,0
2000	30,5	26,5	50,0	2000	30,5	26,5	50,0
4000	34,5	34,0	55,0	4000	34,5	34,0	55,0
CE-Chirp® LS ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/RATE STUDY/VEMP 0 dB				CE-Chirp® LS ALR/MMN 0 dB			
	Vstavna slušalka	Naglavne slušalke	Bone (kost)		Vstavna slušalka	Naglavne slušalke	Bone (kost)
	31,5	26,5	51,0		31,5	26,5	51,0

Pri testiranju ALR in MMN se spremenijo le korekcijske vrednosti zaporedja tonov. Za Click in CE-Chirps® LS se uporabi ista korekcija.



## 12.3 Tehnične specifikacije TEOAE

<b>Medicinska oznaka CE:</b>	Oznaka CE v kombinaciji s simbolom MD pomeni, da družba Interacoustics A/S izpolnjuje zahteve Uredbe o medicinskih pripomočkih (EU) 2017/745, priloga I Kakovostni sistem odobri TÜV – identifikacijska številka 0123	
<b>Standardi:</b>	<b>Testni signal</b>	IEC 60645-3:2007
	<b>OAE</b>	TEOAE IEC 60645-6:2022, otoakustične emisije vrste 1 in 2
<b>Dražljaj:</b>	<b>Vrsta:</b>	Zvočni pok, nelinearno
	<b>Pasovna širina:</b>	500 – 5500 Hz
	<b>Raven:</b>	30 do 90 dB peSPL, najvišja glede na najvišjo umerjeno, nadzorovana z AGC
	<b>Korak stopnje:</b>	1 dB SPL
	<b>Pretvornik:</b>	Namenska sonda DPOAE/TEOAE (Natančnost 0,5 dB)
<b>Snemanje:</b>	<b>Čas analize:</b>	30 sekund do 30 minut
	<b>Frekvenca vzorčenja</b>	30 kHz
	<b>Ločljivost A/D pretvornika:</b>	16-bitna, ločljivost 3,7 Hz
	<b>Sistem za odpravljanje motenj:</b>	0 do +60 dB SPL ali izklopljeno Pride v poštev med testiranjem
	<b>Kriteriji SNR:</b>	Nastavljivo od 5 do 25 dB
<b>Programski paket IA OAE</b>		
	<b>Prikaz:</b>	Raven in vrsta stimulacije, stolpični in grafični prikaz

<b>Specifikacije sonde OAE:</b>		
<b>Sonda:</b>	<b>Uporaba:</b>	Meritve TEOAE
	<b>Mere:</b>	(Š x G x V) 12 x 26 x 11 mm (brez Eclipse)
	<b>Teža:</b>	3 g (brez Kabla, brez Eclipse) 39 g (s kablom, brez Eclipse)
	<b>Kabel:</b>	<b>Dolžina:</b> kabel dolžine 2.980 mm

**Opomba!** Sonda OAE je namenjena za uporabo samo z eno napravo Eclipse! Kalibracijski podatki so shranjeni na napravi Eclipse. Po zamenjavi pretvornika OAE je potrebna nova kalibracija pretvornika, povezanega z Eclipse.

### Kalibracija TEOAE:

Dražljaji sonde so kalibrirani v vrednostih peSPL s spojnikom simulatorja ušesa IEC 711, izdelanim v skladu z IEC 60318-4.

Modul DPOAE uporablja izboljšani način nadzora ravni dražljajev, ki bolj natančno zagotavlja določeno jakost v vseh vrstah ušesnih kanalov, od dojenčkov do odraslih. Veljavnost standarda IEC 60645-6 je trenutno omejena na ušesa odraslih. Ker želimo na tržišču ponuditi izdelek, ki ponuja bolj natančne ravni dražljajev za širok nabor ušesnih kanalov (še posebej za dojenčke), smo se odločili za uporabo izčrpnjšega postopka kalibracije za DPOAE, ki je za določene protokole izven kriterijev standarda IEC 60645-6.

Ta izboljšani način nadzora dražljajev je omogočen, ko je izbran - obkljukan okvirček »Use Microphone compensation« (Uporabi kompenzacijo mikrofona). Za uporabo načina kalibracije po IEC60645-6 počistite okvirček »Use Microphone compensation« (Uporabi kompenzacijo mikrofona) na zavihku Advanced (Napredno) nastavitve protokola.



## 12.4 Tehnične specifikacije DPOAE

<b>Medicinska oznaka CE:</b>	Oznaka CE v kombinaciji s simbolom MD pomeni, da družba Interacoustics A/S izpolnjuje zahteve Uredbe o medicinskih pripomočkih (EU) 2017/745, priloga I Kakovostni sistem odobri TÜV – identifikacijska številka 0123	
<b>Standardi</b>	<b>Testni signal:</b>	IEC 60645-1:2012 /ANSI S3.6
	<b>OAE</b>	DPOAE IEC 60645-6:2022, otoakustične emisije vrste 2
<b>Dražljaj:</b>	<b>Frekvenčno območje:</b>	500-10000 Hz
	<b>Frekvenčni korak:</b>	1 Hz (po meri)
	<b>Raven:</b>	30 do 70 dB SPL in 65 dB SPL za 8 kHz do 10 kHz
	<b>Korak stopnje:</b>	1 dB SPL
	<b>Pretvornik:</b>	Namenska sonda DPOAE/TEOAE
<b>Snemanje:</b>	<b>Čas analize:</b>	najmanj 1 sekunda do neomejenega časa testiranja
	<b>Ločljivost A/D pretvornika:</b>	16-bitna, ločljivost 3,7 Hz
	<b>Frekvenca vzorčenja</b>	30 kHz
	<b>Sistem za odpravljanje motenj:</b>	-30 do +30 dB SPL ali izklopljeno. Uporabno med testiranjem
	<b>Toleranca dražljaja:</b>	Nastavljivo od 1 do 10 dB
	<b>Kriteriji SNR:</b>	Nastavljivo od 3 do 25 dB
	<b>Okno za preverjanje sonde</b>	256-točkovni frekvenčni odziv ušesnega kanala na dražljaj zvočnega poka, predstavljeno s hitrostjo 100 Hz pri 80 dB SPL
	<b>Okno za odziv DP</b>	4096-točkovni frekvenčni odziv
<b>Programski paket IA OAE</b>		
	<b>Prikaz:</b>	Raven in vrsta stimulacije, stolpični in grafični prikaz

<b>Specifikacije sonde OAE:</b>		
<b>Sonda:</b>	<b>Uporaba:</b>	Meritve DPOAE
	<b>Mere:</b>	(Š x G x V) 12 x 26 x 11 mm (brez Eclipse)
	<b>Teža:</b>	3 g (brez Kabla, brez Eclipse) 39 g (s kablom, brez Eclipse)
<b>Kabel:</b>	<b>Dolžina:</b>	kabel dolžine 2.980 mm

**Opomba!** Sonda OAE je namenjena za uporabo samo z eno napravo Eclipse! Kalibracijski podatki so shranjeni na napravi Eclipse. Po zamenjavi pretvornika OAE je potrebna nova kalibracija pretvornika, povezanega z Eclipse.

### Kalibracija DPOAE:

Dražljaji sonde L1 in L2 so posamič umerjeni v vrednostih SPL s spojnikom simulatorja ušesa IEC 711, izdelanim skladno s standardom IEC 60318-4.

Modul DPOAE uporablja izboljšani način nadzora ravni dražljajev, ki bolj natančno zagotavlja določeno jakost v vseh vrstah ušesnih kanalov, od dojenčkov do odraslih. Veljavnost standarda IEC 60645-6 je trenutno omejena na ušesa odraslih. Ker želimo na tržišču ponuditi izdelek, ki ponuja bolj natančne ravni dražljajev za širok nabor ušesnih kanalov (še posebej za dojenčke), smo se odločili za uporabo izčrpnjšega postopka kalibracije za DPOAE, ki je za določene protokole izven kriterijev standarda IEC 60645-6.

Ta izboljšani način nadzora dražljajev je omogočen, ko je izbran - obkljukan okvirček »Use Microphone compensation« (Uporabi kompenzacijo mikrofona). Za uporabo načina kalibracije po IEC60645-6 počistite okvirček »Use Microphone compensation« (Uporabi kompenzacijo mikrofona) na zavihku Advanced (Napredno) nastavitve protokola.



## 12.5 Tehnične specifikacije ABRIS

<b>Medicinska oznaka CE:</b>	Oznaka CE v kombinaciji s simbolom MD pomeni, da družba Interacoustics A/S izpolnjuje zahteve Uredbe o medicinskih pripomočkih (EU) 2017/745, priloga I Kakovostni sistem odobri TÜV – identifikacijska številka 0123	
<b>Standardi:</b>	<b>Testni signal</b>	EC 60645-3:2007
	<b>AEP</b>	IEC 60645-7:2009 Vrste 2
<b>Predojačevalnik EPA:</b>	<b>Dva kanala standardno:</b>	Kabelski zbiralnik EPA4 (4 elektrode). Standardno 50 cm. Opcijsko: 5 cm ali 290 cm
	<b>En kanal (opcijsko):</b>	Kabelski zbiralnik EPA3 (3 elektrode). 50 cm
	<b>Ojačenje:</b>	80 dB
	<b>Frekvenčni odziv:</b>	0,5 – 11,3 kHz
	<b>Razmerje CMR:</b>	Najmanj 100 dB. Tipično 120 dB pri 55 Hz
	<b>Šum (RTI)</b>	=< 15 nV/√Hz
	<b>Radiofrekvenčna odpornost:</b>	Običajno izboljšanje za 20 dB glede na prejšnje razpoložljive modele
	<b>Največja preostala vhodna napetost:</b>	2,5 V
	<b>Vhodna impedanca:</b>	>=10 MΩ/ =<170 pF
	<b>Napajanje iz glavne enote:</b>	Izolirano napajanje z izolacijo 1.500 V. Signal je izoliran digitalno/kapacitivno.
<b>Specifikacije kot EPA4 Meritev impedance:</b>		Izbirno za vsako elektrodo
	<b>Frekvenca meritve:</b>	33 Hz
	<b>Valovna oblika:</b>	Pravokotna
	<b>Tok meritve:</b>	19μA
	<b>Razpon:</b>	0,5 kΩ – 25 kΩ
<b>Dražljaj:</b>	<b>Hitrost dražljajev:</b>	93 Hz
	<b>Raven:</b>	30, 35, 40 dBnHL
	<b>Zvočni pok:</b>	100 μs
<b>Snemanje:</b>	<b>Čas analize:</b>	120 sekund
	<b>Ločljivost A/D pretvornika:</b>	16-bitna
	<b>Frekvenca vzorčenja</b>	30 kHz
	<b>Sistem za odpravljanje motenj:</b>	Standardni sistem na osnovi napetosti
<b>Prikaz:</b>	Raven in vrsta stimulacije, prikaz grafikona	
<b>Varnost:</b>	Možnost zaščite testnih parametrov z geslom.	
<b>Algoritmčna občutljivost:</b>	<b>Zvočni pok:</b>	99,99 %
<b>Specifičnost:</b>	<b>Zvočni pok:</b>	≥ 97%



## 12.6 Tehnične specifikacije ASSR

<b>Medicinska oznaka CE:</b>	Oznaka CE v kombinaciji s simbolom MD pomeni, da družba Interacoustics A/S izpolnjuje zahteve Uredbe o medicinskih pripomočkih (EU) 2017/745, priloga I Kakovostni sistem odobri TÜV – identifikacijska številka 0123.	
<b>Standardi:</b>	<b>Testni signal:</b>	IEC 60645-3:2007
	<b>AEP</b>	IEC 60645-7 2009, Vrste 1.
<b>Predojačevalnik EPA:</b>	<b>Dva kanala standardno:</b>	Kabelski zbiralnik EPA4 (4 elektrode). Standardno 50 cm. Opcijsko: 5 cm ali 290 cm
	<b>En kanal (opcijsko):</b>	Kabelski zbiralnik EPA3 (3 elektrode), 50 cm
	<b>Ojačenje:</b>	80 dB
	<b>Frekvenčni odziv:</b>	0,5 – 11,3 kHz
	<b>Razmerje CMR:</b>	Najmanj 100 dB. Tipično 120 dB pri 55 Hz
	<b>Šum (RTI)</b>	=< 15 nV/√Hz
	<b>Radiofrekvenčna odpornost:</b>	Običajno izboljšanje za 20 dB glede na prejšnje razpoložljive modele
	<b>Največja preostala vhodna napetost:</b>	2,5 V
<b>Meritev impedance:</b>	<b>Vhodna impedanca:</b>	>=10 MΩ/ =<170 pF
	<b>Valovna oblika:</b>	Pravokotna
	<b>Tok meritve:</b>	19μA
	<b>Razpon:</b>	0,5 kΩ – 25 kΩ
<b>Dražljaj:</b>	<b>Hitrost dražljajev:</b>	40 ali 90 Hz
	<b>Pretvornik:</b>	Vstavna slušalka za v uho Ear Tone ABR, kalibrirana na spojniku IEC 711. Slušalka (opcijsko) Kostni pretvornik (opcijsko)
	<b>Raven:</b>	0 – 100 dB nHL v korakih po 5 dB.
	<b>Frek. NB CE-Chirp®:</b>	500, 1000, 2000 in 4000 Hz, obe ušesi hkrati.
	<b>Pasovna širina:</b>	1 oktava ± ½ oktave – 3 dB
	<b>Maskiranje:</b>	Beli šum 0 – 100 dB SPL
	<b>Čas analize:</b>	6 minut za zaznavanje signala ASSR – lahko se podaljša do 15 minut
	<b>Snemanje:</b>	<b>Frekvenca vzorčenja:</b>
<b>Sistem za odpravljanje motenj:</b>		Standardni sistem na osnovi napetosti
<b>Ojačenje:</b>		74 – 110 dB. Samodejna ali ročna izbira.
<b>Kanali:</b>		2, z ločenim algoritmom zaznavanja
<b>Algoritmčna občutljivost:</b>		99 % ali 95 %, verjetnost lažnega uspešnega rezultata
<b>Ravni zavrnitve:</b>		Ročno 5, 10, 20, 40, 80, 160, 320, 640 μV vhod
<b>Prikaz:</b>	<b>Filter proti preslikavi:</b>	Analogni 5 kHz, 24 dB / oktavo
		Neodvisno upravljanje do največ 8 hkratnih dražljajev (največ 4 na vsako uho)
<b>Ojačenje prikaza:</b>		Neodvisno upravljanje začetka/konca za vsakega od 8 dražljajev
<b>Nadzorovani parametri:</b>		Nadzor ravni dražljaja za vsakega od 8 dražljajev
		Verjetno lažnega uspešnega rezultata 1 ali 5 % Priloženi so testni protokoli za otroke in odrasle
<b>NOAH:</b>		Združljiva z NOAH 4

**Opomba!** Prevodnik je namenjen za uporabo samo z eno napravo Eclipse! Kalibracijski podatki so shranjeni na napravi Eclipse. Po zamenjavi pretvornika je potrebna nova kalibracija pretvornika, povezanega z Eclipse.



## 12.7 Elektromagnetna združljivost (EMZ)



POZOR

Ta razdelek velja za sistem Eclipse, vključno z vsemi različicami.

Ta oprema je primerna v bolnišničnih in kliničnih okoljih, razen za visokofrekvenčno kirurško opremo, aktivno v bližini, in prostore, zaščitene z RF, s sistemi za slikanje z magnetno resonanco, kjer je jakost elektromagnetnih motenj visoka.

**OBVESTILO: BISTVENA ZMOGLJIVOST** te opreme, kot jo določa proizvajalec, je naslednja:

Ta oprema nima **BISTVENE ZMOGLJIVOSTI**. Odsotnost ali izguba **BISTVENE ZMOGLJIVOSTI** ne more povzročiti takojšnjega nesprejemljivega tveganja.

Končna diagnoza mora vsakič temeljiti na kliničnem znanju.

Te opreme se ne sme uporabljati v bližini druge opreme, saj bi to lahko povzročilo nepravilno delovanje. Če je taka uporaba potrebna, je treba to in drugo opremo spremljati ter preverjati njihovo pravilno delovanje.

Uporaba dodatkov in kablov, ki niso navedeni oziroma jih ni dobavil proizvajalec opreme, lahko povzroči povečane elektromagnetne emisije ali zmanjšano elektromagnetno odpornost opreme ter nepravilno delovanje. Seznam dodatkov in kablov se nahaja tem delu.

Prenosna oprema za RF komunikacijo (vključno z zunanji napravami, kot so kabli anten in zunanje antene) mora biti od posameznih delov te opreme, vključno s kabli, ki jih je določil proizvajalec, oddaljena najmanj 30 cm (12 palcev). V nasprotnem primeru je lahko delovanje opreme okrnjeno in posledično nepravilno.

Ta oprema je skladna s standardom IEC60601-1-2:2014+AMD1:2020, emisijski razred B, skupina 1.

**OBVESTILO:** Odstopanja od spremljevalnega standarda in dovoljene uporabe niso dopustna.

**OBVESTILO:** Vsa potrebna navodila za ohranjanje skladnosti za EMZ je mogoče najti v poglavju o splošnem vzdrževanju v teh navodilih. Nadaljnji ukrepi niso potrebni.

**OBVESTILO:** Če je v sistem priključena nemedicinska elektronska oprema (tipična oprema informacijske tehnologije), je odgovornost operaterja zagotoviti, da je ta oprema skladna z veljavnimi standardi in da je sistem kot celota skladen z zahtevami EMC. Običajno uporabljeni standardi za EMC testiranje opreme informacijske tehnologije in podobne opreme<sup>4</sup> so:

### Preskus emisij

EN 55032 (CISPR 32) Elektromagnetna združljivost multimedijske opreme – zahteve glede emisij

EN 61000.3.2 Elektromagnetna združljivost (EMC) – Mejne vrednosti za oddajanje harmonskih tokov

(Samo AC omrežje, vhodni tok opreme manjši ali enak 16 A na fazo)

EN 61000.3.3 Elektromagnetna združljivost (EMC) – Omejitve – Omejitev napetostnih sprememb, napetostnih nihanj in utripanja v javnih nizkonapetostnih napajalnih sistemih (samo AC omrežje, vhodni tok opreme manjši ali enak 16 A na fazo)

---

<sup>4</sup>Izdelki vključujejo osebne računalnike, t.i. PC-je, tablične računalnike, prenosne računalnike, notesnike, mobilne naprave, dlančnike, mrežna vozlišča, usmerjevalnike, Wi-Fi opremo, računalniško periferijo, tipkovnice, miške, tiskalnike, risalnike, shrambe USB, shrambe na trdem disku, shrambe v polprevodniškem stanju in drugo.



### Preskus odpornosti

EN 55024 (CISPR 24) Oprema informacijske tehnologije – Karakteristike odpornosti – Meje in metode merjenja

Za zagotovitev skladnosti z zahtevami glede elektromagnetne združljivosti, kot je določeno v standardu IEC 60601-1-2, je bistveno, da uporabljate samo naslednje dodatke, navedene v razdelku **Error! Reference source not found.**, kot je primerno:

Vsak, ki povezuje dodatno opremo, je odgovoren za to, da je sistem skladen s standardom IEC 60601-1-2.

Skladnost z zahtevami EMZ, ki so določene v standardu IEC 60601-1-2, je zagotovljena, če vrste in dolžine kablov ustrezajo določenim vrstam in dolžinam v nadaljevanju:

Opis	Dolžina	Pregledano
Električni kabel	2,0 m	Nepregledano
Kabel USB	2,0 m	Pregledano
Predojačevalnik EPA	2,5 m	Pregledano
Kabelski zbiralnik EPA3	0,5 m	Pregledano
Kabelski zbiralnik EPA4	50 mm / 0,5 m / 2,9 m	Pregledano
Škatla povratne zanke LBK 15	2,0 m	Pregledano
Vstavne slušalke	2,9 m	Pregledano
Zaščiteni mikrofoni	2,9 m	Pregledano
Kostni pretvornik	2,0 m	Pregledano
Sonda OAE	2,9 m	Pregledano
Kabli kohlearnega sprožilca	1,5 m / 5 m	Pregledano



### Smernice in deklaracija proizvajalca – elektromagnetne emisije

Naprava *Eclipse* je namenjena za uporabo v elektromagnetnem okolju, kot je navedeno spodaj. Stranka ali uporabnik naprave *Eclipse* mora zagotoviti, da uporaba poteka le v takem okolju.

Preskus emisij	Skladnost	Elektromagnetno okolje – smernice
Emisije RF CISPR 11	Skupina 1	Naprava <i>Eclipse</i> uporablja energijo RF le za svojo notranjo funkcijo. Zato so emisije RF zelo nizke in ni verjetno, da bi povzročale motnje okoliške elektronske opreme.
Emisije RF CISPR 11	Razred B	Naprava <i>Eclipse</i> je primerna za uporabo v vseh komercialnih, industrijskih, poslovnih in bivalnih okoljih.
Harmonične emisije IEC 61000-3-2	Ustreza Kategorija razreda A	
Nihanja napetosti/ emisije utripov IEC 61000-3-3	Ustreza	

### Priporočljive varnostne razdalje med prenosno in mobilno opremo za RF komunikacijo in *instrument*.

Naprava *Eclipse* je namenjena za uporabo v elektromagnetnem okolju z nadzorovanimi radiofrekvenčnimi (RF) motnjami. Stranka ali uporabnik naprave *Eclipse* lahko pomaga preprečiti elektromagnetne motnje, tako da vzdržuje najmanjšo potrebno varnostno razdaljo med prenosno in mobilno opremo za RF komunikacijo (oddajniki) in napravo *Eclipse*, kot je priporočeno spodaj, glede na največjo izhodno moč komunikacijske opreme.

Ocenjena največja izhodna moč oddajnika [W]	Varnostna razdalja glede na frekvenco oddajnika [m]		
	150 kHz do 80 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	80 MHz do 800 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	800 MHz do 2,7 GHz $d = 2,23\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30

Za oddajnike z največjo izhodno močjo, ki ni navedena zgoraj, lahko priporočeno varnostno razdaljo  $d$  v metrih (m) ocenite z enačbo, ki se uporablja za frekvenco oddajnika, kjer je  $P$  največja izhodna moč oddajnika v vatih (W) glede na proizvajalca oddajnika.

**Opomba 1** Pri 80 MHz in 800 MHz velja višje frekvenčno območje.

**Opomba 2** Te smernice morda ne veljajo v vseh situacijah. Na širjenje elektromagnetnih valov vplivata vpojnost in odbojnost od struktur, predmetov in ljudi.





### Smernice in deklaracija proizvajalca – elektromagnetna odpornost

Naprava **Eclipse** je namenjena za uporabo v elektromagnetnem okolju, kot je navedeno spodaj. Stranka ali uporabnik naprave **Eclipse** mora zagotoviti, da uporaba poteka le v takem okolju.


Preskus odpornosti	Raven preskusa IEC 60601	Skladnost	Elektromagnetno okolje – smernice
Elektrostatična razelektritev (ESR) IEC 61000-4-2	stik +8 kV zrak +15 kV	stik +8 kV zrak +15 kV	Tla morajo biti lesena, betonska ali iz keramičnih ploščic. Če so tla pokrita s sintetičnim materialom, mora biti relativna vlažnost večja od 30 %.
Odpornost na bližnja polja opreme za RF brezžično komunikacijo IEC 61000-4-3	Točkovna frek. 385-5,785 MHz Ravni in modulacije, definirane v Razpredelnici 9	Kot določeno v Razpredelnici 9	Oprema za RF brezžično komunikacijo se ne sme uporabljati v bližini katerega koli dela naprave <b>Eclipse</b> .
Hiter električni prehodni pojav/sunek IEC61000-4-4	+2 kV za napajalne vode +1 kV za vhodne/izhodne vode	+2 kV za napajalne vode +1 kV za vhodne/izhodne vode	Kakovost električne priključitve mora biti ustrezna za tipično komercialno ali bivalno okolje.
Porast napetosti IEC 61000-4-5	+1 kV vod na vod +2 kV vod na ozemljitev	+1 kV vod na vod +2 kV vod na ozemljitev	Kakovost električne priključitve mora biti ustrezna za tipično komercialno ali bivalno okolje.
Upadi napetosti, kratke prekinitve in spremembe napetosti napajalnih vodov IEC 61000-4-11	0 % UT (100 % upad UT) za 0,5 cikla, pri 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 in 315° 0 % UT (100 % upad UT) za 1 cikel 40 % UT (60 % upad UT) za 5 ciklov 70% UT (30% upad UT) za 25 ciklov 0% UT (100% upad UT) za 250 ciklov	0 % UT (100 % upad UT) za 0,5 cikla, pri 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 in 315° 0 % UT (100 % upad UT) za 1 cikel 40 % UT (60 % upad UT) za 5 ciklov 70% UT (30% upad UT) za 25 ciklov 0% UT (100% upad UT) za 250 ciklov	Kakovost električne priključitve mora biti ustrezna za tipično komercialno ali bivalno okolje. Če uporabnik naprave <b>Eclipse</b> potrebuje neprekinjeno delovanje med prekinitvami električnega omrežja, je priporočljivo, da se naprava <b>Eclipse</b> napaja iz neprekinjenega napajalnika ali svoje baterije.
Frekvenca napajanja (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnetna polja omrežne frekvence morajo biti na stopnji, značilni za lokacijo v tipično poslovnem ali bivalnem okolju.
Sevana polja v tesni bližini - preskus odpornosti IEC 61000-4-39	9 kHz do 13,56 MHz. Frekvenca, raven in modulacija so definirani v AMD 1: 2020, Razpredelnica 11	Kot je določeno v Razpredelnici 11 AMD 1: 2020	Če naprava Eclipse vsebuje magnetno občutljive sestavne dele ali vezja, bližnja magnetna polja ne smejo biti višja od preskusnih ravni, določenih v Razpredelnici 11

**Opomba:** UT je izmenična (AC) omrežna napetost pred uporabo preskusne ravni.



### Smernice in deklaracija proizvajalca – elektromagnetna odpornost

Naprava **Eclipse** je namenjena za uporabo v elektromagnetnem okolju, kot je navedeno spodaj. Stranka ali uporabnik **instrumenta** mora zagotoviti, da uporaba poteka le v takem okolju,

Preskus odpornosti	Raven preskusa IEC / EN 60601	Nivo skladnosti	Elektromagnetno okolje – smernice
Prevodna RF IEC/EN 61000-4-6	3 Vrms 150kHz do 80 MHz 6 Vrms V pasovih ISM (in radioamaterskih pasovih v okoljih za zdravstveno nego na domu.)	3 Vrms 6 Vrms	Prenosna in mobilna oprema za RF komunikacijo ne sme biti bližje posameznim delom naprave <b>Eclipse</b> , vključno s kablji, kot je predpisana varnostna razdalja, izračunana na podlagi enačbe, ki se uporablja za frekvenco oddajnika.  <b>Priporočljiva varnostna razdalja:</b>  $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
Sevana RF IEC/EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz do 2,7 GHz 10 V/m 80 MHz do 2,7 GHz Samo za okolja za zdravstveno nego na domu	3 V/m 10 V/m (Če gre za zdravstveno nego na domu)	$d = \frac{3,5}{v/m} \sqrt{P}$ 80 MHz do 800 MHz  $d = \frac{7}{v/m} \sqrt{P}$ 800 MHz do 2,7 GHz  Kjer je $P$ največja izhodna moč oddajnika v vatih (W) glede na proizvajalca oddajnika, $d$ pa je priporočljiva varnostna razdalja v metrih (m).  Poljske jakosti iz nepremičnih oddajnikov RF, kot je določeno z raziskavo elektromagnetnega prizorišča, <sup>a</sup> morajo biti nižje od nivoja skladnosti v vsakem frekvenčnem območju. <sup>b</sup>  Motnje se lahko pojavijo v bližini opreme, ki je označena z naslednjim znakom:  

OPOMBA 1 Pri 80 MHz in 800 MHz velja višje frekvenčno območje  
OPOMBA 2 Te smernice morda ne veljajo v vseh situacijah. Na širjenje elektromagnetnih valov vplivata vpojnost in odbojnost od struktur, predmetov in ljudi.

<sup>a)</sup> Poljskih jakosti nepremičnih oddajnikov, kot so bazne postaje za radijske (mobilne/brezžične) telefone in zemeljski mobilni radijski sprejemniki, amaterski radio, AM in FM radijsko oddajanje in televizijsko oddajanje, ni mogoče točno teoretično predvideti. Za oceno elektromagnetnega okolja zaradi nepremičnih oddajnikov RF je treba upoštevati raziskavo elektromagnetnega prizorišča. Če je izmerjena poljska jakost na mestu, kjer se uporablja **instrument**, večja od zgoraj navedenega nivoja skladnosti RF, je treba opazovati **instrument**, da se preveri normalno delovanje. Če zaznate nepravilno delovanje, bodo morda potrebni dodatni ukrepi, na primer preusmeritev ali premestitev **instrumenta**.

<sup>b)</sup> V frekvenčnem območju od 150 kHz do 80 MHz mora biti poljska jakost manjša od 3 V/m.

## 12.8 Pregled modula programske opreme Eclipse

### 12.8.1 Moduli EP15/EP25/VEMP/Aided\*

Vrste testov/funkcionalnosti:	EP15	EP25	VEMP	Aided Cortical
Dražljaji zvočnega poka	x	x	x	
Širokopasovni dražljaji CE-Chirp® LS	Izbirno	x	Izbirno	
Ozkopasovni dražljaji CE-Chirp® LS (0,5, 1, 2, 4 kHz)	Izbirno	x	Izbirno	
Dražljaji zaporedja tonov (0,25 – 8 kHz)	x	x	x	
Okno snemanja	15 in 30 ms	15 do 900 ms	150 ms	900 ms
ABR	x	x		
Študija hitrosti	x	x	x	
ECochG	Izbirno	x		
MLR		x		
ALR		x		
MMN/P300		x		
eABR	x	x		
cVEMP / oVEMP	Izbirno	Izbirno	x	Izbirno
EMG nadzorovan dražljaj/posnetek			x	
Prilagajanje obsega (rektifikacija) EMG			x	
EMG monitor/ton bolnika			x	
Kortikalne meritve s slušnim pripomočkom	Izbirno	Izbirno	Izbirno	x
Dražljaji ManU-IRU				x
HD-Sounds				x
Dražljaji Ling				x

\* Za več podrobnosti glejte poglavje o največji jakosti dražljaja.

### 12.8.2 Največja jakost dražljaja modula EP15/EP25/VEMP

Od programske opreme 4.5 je maksimalni dražljaj povečan za vse pretvornike. Vstavne slušalke in slušalke so lahko zdaj še glasnejše.

Da bi dosegli največjo jakost kostnega prevodnika: najprej nabavite B81 BC, nato pa zagotovite, da je v nastavitvi kalibracije izbran pravilni kostni vibrator, da omogočite večjo moč kostnega vibratorja. Če gre za nov pretvornik, se pred uporabo vedno prepričajte, da je kalibriran; sledite postopku, kot je opisano v servisnem priročniku.

Spodnja tabela je pregled minimalnih funkcij, ki jih lahko različni pretvorniki izvajajo glede na jakost iz programske opreme 4.5.

Posamezni sistemi so lahko še glasnejši, saj je to odvisno od občutljivosti posameznega pretvornika na frekvenco.

Dražljaj		ABR3A		DD45		DD45S		B81	
		kratek 2-1-2	Dolg	kratek 2-1-2	Dolg	kratek 2-1-2	Dolg	kratek 2-1-2	Dolg
Zaporedje	250	105	115	105	110	105	110	50	55
Zaporedje	500	110	120	115	120	115	120	70	80
Zaporedje	750	110	120	120	120	120	120	70	85
Zaporedje	1000	110	120	120	120	120	120	75	90
Zaporedje	1500	110	120	115	120	115	120	80	95
Zaporedje	2000	110	120	115	120	110	120	75	90
Zaporedje	3000	110	120	120	120	115	120	65	85
Zaporedje	4000	105	120	115	120	110	120	65	80
Zaporedje	6000	90	110	100	120	100	120	45	65
Zaporedje	8000	70	95	95	120	90	115	35	60
CE-Chirp		100	105	110	110	110	110	70	70
Zvočni pok		100	100	105	105	105	105	70	70
Zvočni pok (200 Hz - 10 kHz)		95	95	105	105	105	105	70	70
NB CE-Chirp	500	105	105	115	115	115	115	60	60
NB CE-Chirp	1000	110	110	115	115	120	120	70	70
NB CE-Chirp	2000	105	105	115	115	110	110	70	70
NB CE-Chirp	4000	105	105	115	115	110	110	60	60

Vse zgornje vrednosti so ravni dražljajev v dB nHL.

### 12.8.3 Modul TEOAE

Vrste testov/funkcionalnosti:	Modul TEOAE
Raven dražljaja	30 – 90 dB SPL
Dražljaj nelinearnega zvočnega poka	x
Frekvenčno območje	500-5500 Hz
Trajanje testa	5 sekund do 30 minut
Prikaz FFT	x
Pasovi za uspeh/referenco	x
Prikaz vrednosti SNR	x
Prikaz ravni OAE	x
Samodejni algoritem presejanja (uspeh/referenca) (protokol)	x
Uporabniško določen algoritem uspeh/referenca (protokol)	x

### 12.8.4 Modul DPOAE

Vrste testov/funkcionalnosti:	Modul DPOAE
Raven dražljaja	30 - 80 dB SPL
Obseg dražljaja	500 – 10000 Hz
Trajanje testa	Min. 2 sek. - neomejeno
DP-Gram	x
DP Vhod/izhod	x
Možnost prikaza normativnih podatkov	x
Indikacija s kljukico za zaznavanje SNR	x
Uporabniško določljivi protokoli	x
Ročna preglasitev časa testa	x

### 12.8.5 Modul ABRIS

Funkcionalnost:	Modul ABRIS
Vrsta dražljaja	Zvočni pok
Hitrost dražljajev	93 Hz
Jakost dražljajev	30, 35, 40dB nHL
Trajanje testa	120 sekund (privzeto)
Testna namestitvev	mastoid ali tilnik
Testni način	eno uho (monauralno)
Uporabniško nastavljeni protokoli	x
Zaščita parametrov testiranja z geslom	x

### 12.8.6 Modul ASSR

Funkcionalnost:	Modul ASSR
Raven dražljaja	0 – 100 dB nHL
Ozkopasovni dražljaj CE-Chirp® (0,5, 1, 2, 4 kHz)	x
Čas snemanja	Do 15 minut za krivuljo
Hitrost dražljajev	40 ali 90 Hz
Možnosti pretvornika	Slušalke, vstavki, kostni
Korekcijski faktorji nHL v eHL (otrok/odrasel)	x
Kalkulator preostalega šuma	x
Uporabniško nastavljivi protokoli	x
Združljivost z Noah 4 in višje	x

# Return Report – Form 001



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

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

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

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

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

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

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

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

## Following item is reported to be:

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

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

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

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

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

## Description of problem or the performed local repair:

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

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

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

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

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

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

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