



Science **made** smarter

Bruksanvisning - SV

Sera™



D-0117935-H – 2024/03



Interacoustics

Innehållsförteckning

1	Inledning	1
1.1.	Om denna bruksanvisning	1
1.2.	Avsedd användning	1
1.3.	Kontraindikationer	1
1.4.	Produktbeskrivning.....	1
1.5.	Kliniska fördelar	3
1.6.	Varningar.....	4
1.7.	Feldrift	4
1.8.	Kassering av produkten	4
2	Säkerhetsåtgärder	5
2.1	Försiktighet – allmänt.....	5
2.2	Miljöinformation	6
2.3	Elektrisk och elektrostatisk säkerhet.....	6
2.4	Elektromagnetisk kompatibilitet (EMC).....	6
2.5	Explosionsrisk	6
2.6	Användning i hemvårdsmiljö.....	7
2.7	Mätningssäkerhet och kliniska fördelar.....	7
2.8	Diverse	7
2.9	Använda utrustningen efter transport och förvaring.....	7
3	Uppackning och installation	8
3.1	Uppackning och inspektion	8
3.2	Märkning	9
3.3	Installera laddaren.....	11
3.4	Installera etikettskrivaren HM-E200 (tillval).....	12
3.4.1	Batteriet laddar.....	12
3.4.2	Sätta in etikettpapper i skrivaren.....	12
3.4.3	Slå på/stänga av skrivaren.....	12
3.4.4	Ansluta den trådlösa skrivaren till Sera™	13
3.4.5	När skrivaren är offline	13
3.5	Sera™-hårdvara.....	14
3.6	Ansluta probkabeln till Sera™	15
3.7	Ansluta transduktorer till förförstärkaren.....	15
3.8	Ansluta elektrodablarna till förförstärkaren	15
3.9	Använda IP30-transduktorn med öronkuddar eller EarCups (endast ABRIS).....	16
3.10	Ansluta till Pass-Checker (tillval)	17
3.11	Transduktorer och kalibrering	17
3.12	Ladda och slå på Sera™	17
3.12.1	Batteriet.....	17
3.12.2	Batteriets livstid och laddningstid.....	18
3.12.3	Indikatorlampor på Sera™	19
3.13	HearSIM™ programsvit.....	19
3.14	Licenser.....	19
3.14.1	Lägga till ny licens till Sera™	20
3.15	Uppdatera den fasta programvaran	21
4	Användaranvisningar	22
4.1	Allmänna försiktighetsåtgärder	22
4.2	Slå på/stänga av Sera™	23
4.3	Undersökning under laddning	23
4.4	Batteristatusindikator	23
4.5	Översikt över användning av Sera™ och knappfunktionerna.....	24
4.5.1	Sera™-enhetens skärmformat.....	24
4.5.2	Vanliga funktionsknappar.....	25
4.5.3	Tangentbord (specialtecken)	25
4.5.4	Startskärm.....	27

4.5.5	Lägga till ny patient	27
4.5.6	Konflikt med patient-ID	28
4.5.7	Välja från patientlistan	29
4.6	Allmän testinformation	30
4.6.1	Förbereda patienten – automatisk ABR-testning	30
4.6.2	Förbereda patienten – OAE-testning	30
4.6.3	Hantering och val av öronkuddar	30
4.6.4	Användning av EarCups och EARturtle™	31
4.6.5	Påbörja ett test	32
4.6.6	Välj testtyp	32
4.6.7	Testrelaterade rutor	33
4.6.8	Symboler för undersökningsresultat	34
4.6.9	Stopporsak vid ofullständig undersökning	34
4.6.10	Utskrift efter testning	35
4.7	Automatisk ABR-testning	36
4.7.1	Automatisk ABR – första testskärmen	36
4.7.2	Impedanskontrollskärm	37
4.7.3	Skärmbild för automatisk ABR-mätning	38
4.7.3.1	Brusindikator	38
4.7.3.2	Tidsindikator	38
4.7.3.3	Skärmbilden Test klart	39
4.8	OAE-testning	41
4.8.1	OAE – första testskärmen	41
4.8.2	Sondkontrollskärm	42
4.8.3	OAE-mätningsskärm	44
4.8.3.1	Probabilitet status	45
4.8.3.2	Brusindikator	45
4.8.3.3	Tidsindikator	46
4.8.4	Skärmbilden Test klart	46
4.8.4.1	Probabilitet % (endast DPOAE)	48
4.8.4.2	Stimulabilitet % (endast TEOAE)	48
4.8.4.3	Artefakt %	48
4.8.4.4	Tid	48
4.9	Snabbtest	49
4.9.1	Allmänt	49
4.9.2	Spara ett snabbtest	49
4.10	Utskrifter	50
4.10.1	Utskriftssätt	50
4.10.2	Etikettutskriftsformat	50
4.11	Granska patienter och sparade undersökningar	51
4.11.1	Välja patient	51
4.11.2	Söka efter en patient	51
4.11.3	Testknapp	51
4.11.4	Visa sparade tester	51
4.11.4.1	Skriva ut en sparad test	52
4.11.5	Granska ett sparad test	52
4.12	Användarhantering på enheten	53
4.12.1	Allmänt	53
4.12.2	Välja användare (valfritt)	53
4.12.3	Ange ditt lösenord	53
4.12.4	Felaktigt lösenord	54
4.13	Inställningar	55
4.13.1	Språkskärmen	55
4.13.2	Enhet	55
4.13.3	Ljud	56
4.13.4	Skrivare	56
4.13.5	Om Sera™	57
5	Funktionskontroller (integritet)	58
5.1	Allmänt	58

5.2	Pass-Checker för automatisk ABR (tillval)	58
5.3	Sondkontroll för TEOAE	60
5.4	Sondkontroll för DPOAE	61
6	Underhåll	62
6.1	Allmänna underhållsprocedurer	62
6.2	Allmänna underhållsprocedurer	62
6.3	Rengöra Sera™	63
6.3.1	Pekskärm	63
6.3.2	Hölje, laddare och kablar	63
6.3.3	Engångsartiklar	63
6.4	Rengöra mätspetsen	64
6.5	Rengöra SnapPROBE™	66
6.6	Tillbehör/utbytesdelar	66
6.7	Reparation	67
6.8	Garanti	67
7	Allmänna tekniska specifikationer	68
7.1	Sera™-instrumentet – tekniska specifikationer	68
7.2	Specifikation av in/utgångsanslutningar	72
7.3	Referensvärden för kalibrering av CE-Chirp® stimulus	73
7.4	Referensvärden för kalibrering av klickstimulus	73
7.5	Anslutningstyper som använts för kalibrering	73
7.6	Allmän information om specifikationer	74
7.7	Bilaga A: Stimuli	74
7.8	Bilaga B: Elektromagnetisk kompatibilitet (EMC)	75



1 Inledning

1.1. Om denna bruksanvisning

Denna bruksanvisning gäller för Sera™ version 1.26. Produkten tillverkas av:

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

Bruksanvisning/Additional information:

Bruksanvisningen innehåller all information som krävs för att använda detta system på ett säkert och effektivt sätt. För den som vill veta mer tillhandahåller vi även vår **tilläggsbruksanvisning (Additional information)**. Dessa manualer hittar du på tillverkarens officiella webbplats.

1.2. Avsedd användning

Sera™ med DPOAE är avsedd att användas inom audiologisk utvärdering och dokumentation av öronsjukdomar med hjälp av distorsionsprodukts otoakustiska emissioner (Distortion Product Otoacoustic Emissions, DPOAE). Målpopulationen för Sera™ med DPOAE omfattar alla åldrar.

Sera™ med TEOAE är avsedd att användas inom audiologisk utvärdering och dokumentation av öronsjukdomar med hjälp av transienta otoakustiska emissioner (Transient Evoked Otoacoustic Emissions, TEOAE). Målpopulationen för Sera™ med TEOAE omfattar alla åldrar.

Sera™ med ABRIS är avsedd för audiologisk utvärdering och dokumentation av öron- och nervsjukdomar med hjälp av auditivt framkallade responser från innerörat, hörselnerven och hjärnstammen. Målpopulationen för Sera™ med ABRIS är nyfödda barn.

Sera™-systemet är endast avsett att användas av utbildad personal som t.ex. audiologer, ÖNH-läkare, läkare, hörselvårdspersonal eller personer med liknande utbildning. Enheten ska inte användas utan erforderlig kunskap och utbildning om dess användning och hur resultaten ska tolkas. The Sera™ är avsedd att användas på sjukhus, kliniker, hälso- och sjukvårdsinrättningar eller i andra lämpliga och lugna miljöer.

1.3. Kontraindikationer

Kontraindikationer för testning inkluderar kirurgiska ingrepp i ytterörat, nyligen utförd stapedektomi, ett öra som utsöndrar sekret, akut trauma på yttre hörselgången, obehag (t.ex. allvarlig öroninflammation), ocklusion av den yttre hörselgången eller sår. Testning ska inte utföras på patienter med sådana symptom utan godkännande från en läkare.

Endast för USA: Federal lag begränsar försäljning, distribution och användning av denna enhet till, av eller på uppdrag av legitimerad vårdpersonal.

1.4. Produktbeskrivning

Sera™ är en multifunktionell handhållen screeningenhet som kan användas för att utföra och registrera resultaten av följande testtyper, beroende på vilken licens som är installerad:



- Distortionsprodukts otoakustiska emissioner (Distortion Product Otoacoustic Emissions, DPOAE)
- Transienta framkallade otoakustiska emissioner (Transient Evoked Otoacoustic Emissions, TEOAE)
- Automatisk auditorisk hjärnstamsrespons (ABRIS)

Följande konfigurationer är tillgängliga:

- Sera™ med ABRIS
- Sera™ med ABRIS och transienta framkallade otoakustiska emissioner (Transient Evoked Otoacoustic Emissions, TEOAE)
- Sera™ med ABRIS och distortionsprodukts otoakustiska emissioner (Distortion Product Otoacoustic Emissions, DPOAE)
- Sera™ med ABRIS, transienta framkallade otoakustiska emissioner (Transient Evoked Otoacoustic Emissions, TEOAE) och distortionsprodukts otoakustiska emissioner (Distortion Product Otoacoustic Emissions, DPOAE)
- Sera™ med transienta framkallade otoakustiska emissioner (Transient Evoked Otoacoustic Emissions, TEOAE)
- Sera™ med distortionsprodukts otoakustiska emissioner (Distortion Product Otoacoustic Emissions, DPOAE)
- Sera™ med transienta framkallade otoakustiska emissioner (Transient Evoked Otoacoustic Emissions, TEOAE) och distortionsprodukts otoakustiska emissioner (Distortion Product Otoacoustic Emissions, DPOAE)

Licenskonfigurationer kan läggas till även efter att enheten har köpts in och börjat användas. Se avsnitt 3.14 Licenser för mer information.

Sera™ arbetar med olika transduktors- och kabelkonfigurationer. Nedanstående tabell visar vilka transduktors- och kabelkonfigurationer som kan användas med Sera™.

HÖRTELEFON-/KABELKONFIGURATION	DPOAE	TEOAE	ABRIS
SnapPROBE™ med direktanslutning till Sera™	Ja	Ja	Nej
OWA-prob med direktanslutning till Sera™	Ja	Ja	Nej
SnapPROBE™ och OWA-prob direkt ansluten till förstärkarkabel	Ja	Ja	Ja
IP30 direkt ansluten till förstärkarkabel	Nej	Nej	Ja

Systemet består av dessa medföljande delar och tillvalsdelar:

Standardkomponenter, allmänt	Konfigurationer		
	ABRIS	ABRIS + OAE	DPOAE och/eller TEOAE
Sera™ handhållen enhet	•	•	•
Sera™-laddare	•	•	•
Laddarens strömförsörjning	•	•	•
Förförstärkare ¹	•	•	-
USB Typ A-B Micro-kabel	•	•	•
Väska	•	•	•
Öronsimulator för spädbarn	-	•	•
Kablar med klämmor för snäppelektroder ¹	•	•	-
Bruksanvisningar	•	•	•
HearSIM™ programvarusvit	•	•	•
Sera™ mätspets	Tillval	•	•



Sera™ ADI-screening öronkuddssats	•	•	•
Sera™ prob rengöringssats	•	•	•
IP/sondtillbehörssats ¹	•	•	•
EarCup tillbehörssats ¹	Tillval	Tillval	-
EARTurtle™ Click ¹	Tillval	Tillval	-
EARTurtle™ Klickadapter för IP30 ¹	Tillval	Tillval	-
EARTurtle™ Slide för IP30 ¹	Tillval	Tillval	-
Stylus penna	•	•	•
Rengöringsduk för pekskärm	•	•	•
Halsrem för förstärkare ¹	•	•	-
Hörlurar			
SnapPROBE™ ¹	Tillval	•	•
OWA-prob 500 mm ¹	Tillval	Tillval	Tilval
OWA-prob 1200 mm ¹	Tillval	Tillval	Tilval
IP 30 (50 Ω) instickstelefoner med adaptersats för öronkuddar ¹	•	•	-
IP 30 (50 Ω) instickstelefoner med adaptersats för EarCup ¹	Tillval	Tillval	-
Tillval			
Sera™ ABRIS Pass Checker (godkännandekontroll)	Tillval	Tillval	-
Etikettkrivarsats HM-E200 (skrivare, nätadapter och 2 rullar termopapper ingår)	Tillval	Tillval	Tilval
Engångsartiklar			
Blandade öronkuddar	Tillval	•	•
EarCups för spädbarn	Tillval	-	-
Snäppelektroder	•	Tillval	-
Ytelektroder	Tillval	Tillval	-
Gasvävskompresser	Tillval	-	-
Ledande gel	Tillval	-	-
Alkoholservetter	•	Tillval	-
Etikettpaper	Tillval	Tillval	Tilval
Mätspetsats	•	•	•

Engångsartiklar får användas endast en gång! Återanvändning av engångsartiklar kan inverka på testresultaten och patientsäkerheten. Se avsnitt 2.7 Säkerhetsåtgärder. Alla engångsartiklar som medföljer Sera™ tillhandahålls av Sanibel Supply®. Systemet har bara testats med engångsartiklar som tillverkas av Sanibel Supply®. Användning av andra märken av engångsartiklar kan ändra enhetens prestanda och resultaten som erhålls, och rekommenderas därför inte.

1.5. Kliniska fördelar

Odiagnostiserad hörselnedsättning hos spädbarn kan påverka utvecklingen på många områden, däribland språkinläring, socialt samspel, känslor, kognitiv förmåga, studieresultat och kompetens. Detta kan ha en negativ inverkan på patientens livskvalitet. Att diagnostisera hörselnedsättningen kan därför ha betydande fördelar både för individen och individens anhöriga.



1.6. Varningar

I hela denna bruksanvisning gäller följande definitioner för orden varningar, försiktighet och observera:



Dekalen med texten **VARNING** identifierar förhållanden eller åtgärder som kan innebära fara för patienten och/eller användaren.



Dekaler med texten **FÖRSIKTIG** identifierar förhållanden eller åtgärder som kan resultera i skada på utrustningen.

OBSERVERA

Ordet **OBSERVERA** används för att informera om åtgärder som inte är relaterade till personskada.

1.7. Feldrift



Ifall av produktfel är det viktigt att skydda patienter, användare och andra personer mot skada. Därför måste produkten omedelbart sättas i karantän om den har orsakat eller potentiellt kan orsaka sådan skada.

Både skadliga och ofarliga störningar, relaterade till själva produkten eller dess användning, måste omedelbart rapporteras till distributören. Kom ihåg att tillhandahålla så mycket information som möjligt, t.ex. typ av skada, produktens serienummer, programvaruversion, anslutna tillbehör och annan relevant information.

Vid dödsfall eller allvarlig händelse i samband med användningen av enheten måste händelsen omedelbart rapporteras till Interacoustics och lokala behöriga myndigheter.

1.8. Kassering av produkten

Interacoustics är engagerade i att säkerställa att våra produkter kasseras på ett säkert sätt när de inte längre är brukbara. Användarens samarbete är viktigt för att detta ska fungera. Interacoustics förväntar sig därför att lokala sorterings- och avfallsregler för kassering av elektrisk och elektronisk utrustning följs och att enheten inte kasseras tillsammans med osorterat avfall.

Om distributören har ett återtagningssystem bör detta användas för att säkerställa korrekt kassering av produkten.



2 Säkerhetsåtgärder

Allmänt

Följande säkerhetsåtgärder måste alltid iakttas. Allmänna säkerhetsåtgärder måste följas vid användning av elektrisk utrustning. Om de här säkerhetsåtgärderna inte följs kan det resultera i skada på användaren, patienten eller utrustningen.

Arbetsgivaren ska instruera varje anställd avseende hur de känner igen och undviker osäkra förhållanden, samt vilka regelverk som gäller för den aktuella arbetsmiljön när det gäller att kontrollera eller eliminera alla faror och andra hälsorelaterade risker.

Interacoustics är medvetna om att säkerhetsreglerna varierar mellan olika organisationer. Om det finns en konflikt mellan anvisningarna i den här bruksanvisningen och reglerna för den organisation som använder enheten ska de striktare reglerna ha företräde.

Sera™ är avsedd att användas av hörselvårdspersonal (d.v.s. ÖNH-läkare, audiologer), sjuksköterskor, audionomer och tekniker med utbildning i korrekt användning av enheten.

2.1 Försiktighet – allmänt



Om systemet inte fungerar ordentligt ska det inte användas förrän alla nödvändiga reparationer har utförts och enheten testats och kalibrerats för korrekt funktion i enlighet med Interacoustics specifikationer.

Tappa inte enheten eller utsätt den för stötar. Om instrumentet skadas ska det returneras till tillverkaren för reparation och/eller kalibrering. Använd inte instrumentet vid misstänkt skada.

Den här produkten och dess komponenter fungerar tillförlitligt enbart om den används och underhålls enligt anvisningarna i bruksanvisningen och de medföljande dekalerna och/eller bilagorna. En defekt produkt ska inte användas. Se till att alla anslutningar till externa tillbehör sitter fast ordentligt. Delar som är trasiga, saknas eller är uppenbart utslitna, böjda eller smutsiga ska bytas ut direkt mot genuina, rena reservdelar som tillverkas av eller levereras från Interacoustics.

Utrustningen kan inte repareras av användaren. Reparationer får endast utföras av en auktoriserad servicerepresentant. Endast en kvalificerad representant för Interacoustics får utföra någon form av modifiering av utrustningen. Modifiering av utrustningen kan vara riskfyllt.

På begäran kan Interacoustics lämna ut kretsscheman, komponentlistor, beskrivningar, kalibreringsanvisningar och annan information som hjälper servicepersonalen att reparera sådana delar av denna utrustning som är konstruerade av Interacoustics för att kunna repareras av servicepersonal.

Ingen del av utrustningen kan servas eller underhållas medan den används av patienten.

Anslut endast tillbehör från Interacoustics till Sera™. Endast tillbehör som Interacoustics anger som kompatibla får anslutas till enheten eller laddaren.



2.2 Miljöinformation



Instrumentet ska endast användas och förvaras inomhus. Vi rekommenderar att enheten används i en omgivande temperatur på 5–40 °C och i en relativ luftfuktighet på 15–93 % (icke-kondenserande).

Se avsnitt 6 för information om förhållanden för transport och förvaring.

Använd inte enheten i närheten av vätska som kan komma i kontakt med någon av de elektroniska komponenterna eller ledningarna. Om användaren misstänker att vätska kommit i kontakt med någon av systemkomponenterna eller tillbehören ska enheten inte användas förrän den kontrollerats och befunnits vara säker av en auktoriserad servicetekniker.

2.3 Elektrisk och elektrostatisk säkerhet



Innan någon service utförs på instickshörlurarna måste Sera™-hörlurarna och elektroderna tas bort från patienten.

Vidrör inte patienten och kontakterna längst ned på enheten samtidigt. Det kan resultera i för höga läckströmmar till patienten.

Öppna inte instrumentets hölje. Överlåt all service till kvalificerad servicepersonal.

2.4 Elektromagnetisk kompatibilitet (EMC)



Även om instrumentet uppfyller relevanta krav på elektromagnetisk kompatibilitet (EMC) ska försiktighetsåtgärder vidtas för att undvika att det utsätts för elektromagnetiska fält i onödan, t.ex. från mobiltelefoner och liknande. Om enheten används nära annan utrustning måste man kontrollera att inga ömsesidiga störningar uppstår. Se även tillägget avseende elektromagnetisk kompatibilitet (EMC).

2.5 Explosionsrisk



Risk för explosion.

Använd inte instrumentet i närheten av brandfarlig bedövningsgas eller andra gaser.

Använd INTE instrumentet i närheten av brandfarliga gasblandningar. Tänk på risken för explosion eller brand vid användning av enheten i närheten av brandfarliga bedövningsgaser.

Använd INTE Sera™ i en syrerik miljö, som en hyperbarisk kammare, ett syretält eller liknande.



2.6 Användning i hemvårdsmiljö

Enheten är lämplig för vård i hemmiljö förutsatt att den skyddas i den medföljande väskan vid transport.

2.7 Mätningssäkerhet och kliniska fördelar

För att garantera att Sera™ fungerar korrekt ska enheten kontrolleras och kalibreras minst en gång per år.

All service och kalibrering måste utföras av en auktoriserad servicetekniker. Att inte utföra dessa kontroller kan innebära att lagstiftning för medicinsk utrustning kränks och att garantierna upphör att gälla.

Användning av icke-kalibrerade enheter kan resultera i felaktiga testresultat och är inte rekommenderat. Felaktiga testresultat kan leda till olämplig patientbehandling.

2.8 Diverse

Obs:

Anslut INTE Sera™-hårdvaran till datorn innan programvaran har installerats!

Förvaring i temperaturer under 0°C/32°F och över 50°C/122°F kan orsaka permanent skada på enheten och dess tillbehör.

Placera inte enheten bredvid någon typ av värmekälla.

Var ytterst försiktig vid hantering av hörtelefoner eftersom ovarsam hantering, t.ex. att tappa enheterna på ett hårt underlag, kan resultera i att delarna skadas eller förstörs.

2.9 Använda utrustningen efter transport och förvaring

Se till att instrumentet fungerar korrekt innan det används. Låt instrumentet acklimatiseras före användning om det förvarats i en kall miljö (även en kortare tid). Detta kan vara tidskrävande beroende på förhållandena (till exempel en fuktig miljö). Kondensationen kan minimeras genom att förvara instrumentet i den ursprungliga förpackningen. Om instrumentet förvaras under varmare förhållanden än användningsförhållandena krävs inga speciella försiktighetsåtgärder före användning. Kontrollera alltid att enheten fungerar korrekt genom att utföra relevanta kontroller av tillvägagångssätt för audiometrisk utrustning.



3 Uppackning och installation

3.1 Uppackning och inspektion

Kontrollera kartongen och innehållet avseende skador

När instrumentet mottas, kontrollera att transportförpackningen inte visar några tecken på skador eller omild behandling. Om kartongen är skadad ska du behålla den tills sändningens innehåll har kontrollerats, både mekaniskt och elektriskt. Kontakta din distributör om instrumentet inte fungerar som det ska. Behåll emballaget så att transportören kan inspektera det, samt med tanke på eventuella försäkringsfordringar.

Behåll emballaget för framtida transporter

Sera™ levereras i en särskild transportförpackning som är speciellt utformad för Sera™. Behåll emballaget. Det kommer att behövas om instrumentet ska skickas tillbaka för service.

Kontakta din distributör om service skulle bli nödvändig.

Rapportering av felaktigheter

Kontrollera före anslutning

Kontrollera produkten ännu en gång före anslutning. Höljet och tillbehören ska inspekteras visuellt för repor och saknade delar.

Rapportera eventuella fel omedelbart

Eventuella saknade delar eller driftproblem ska omedelbart rapporteras till instrumentleverantören, tillsammans med fakturan, serienumret och en detaljerad problembeskrivning. På baksidan av denna manual finns en "Return Report" (returrapport) där du kan beskriva problemet.

Använd "Return Report" (returrapport)

Returrapporten förser serviceteknikern med relevant information så att han eller hon kan undersöka det rapporterade problemet. Utan denna information kan det vara svårt att bestämma felet och reparera enheten. Returnera alltid enheten tillsammans med en ifylld returrapport så att problemet kan korrigeras till din belåtenhet.














Transport när produkten används vid hemvård

Använd den transportväska som medföljer vid leverans av Sera™.










3.2 Märkning

Följande märkning återfinns på instrumentet:

Symbol	Förklaring
	Typ B tillämpade delar. I enlighet med IEC 60601-1. Patientanslutna delar som inte leder ström och som omedelbart kan kopplas bort från patienten.
	Ansluten del är av BF-typ i enlighet med internationell standard IEC60601-1.
	Försiktig.
	Se bruksanvisningarna.
	Följ bruksanvisningarna.
	WEEE (EU-direktiv) Denna symbol anger att produkten inte ska kasseras som osorterat avfall utan måste skickas till separat insamling för återvinning.
	CE-märkningen tillsammans med MD-symbolen indikerar att Interacoustics A/S uppfyller kraven EU-direktivet 2017/745 för medicintekniska produkter. Godkännande av kvalitetssystemet görs av TÜV nr. 0123.
	Medisinteknisk product.
	Serienummer.
	Tillverkningsdatum.
	Tillverkare.
	Referensnummer.
	Får ej återanvändas. Öronkuddar och liknande är endast avsedda för engångsbruk.



Symbol	Förklaring
	Enheten får ej bli blöt.
	Gränsvärden för luftfuktighet vid transport och förvaring.
	Gränsvärden för temperatur vid transport och förvaring.
	Logotyp.
	Slår på/av enheten. Långt tryck för att stänga av. Kort tryck för att ta enheten ur viloläge (skärmen släckt).
	Återanvänd inte.
IP20	Höljets skyddsgrad avseende inträngning av föremål. Effektivt skydd mot föremål som är större än 12,5 mm.
IP02	Höljets skyddsgrad avseende inträngning av vätska. Effektivt skydd mot droppande vatten när höljet lutar 15°.
	Se tilläggsbruksanvisningen (Additional information) om Sera™.



3.3 Installera laddaren



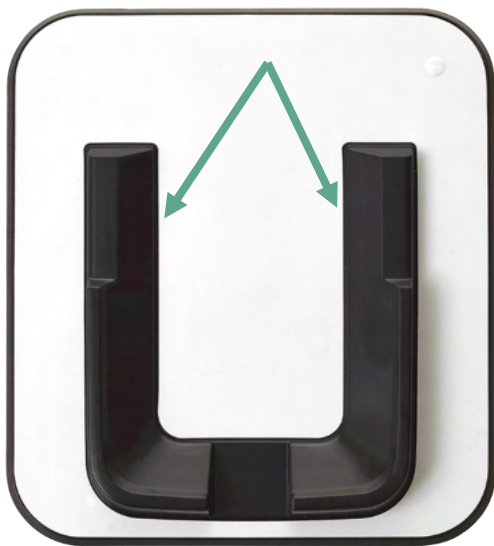
Anslut nätadapters USB Typ A-B Micro-kontakt till laddarens baksida (1).



ANVÄND ENDAST UES12LCP-050160SPA - NÄTADAPTER.

Försök inte använda en annan nätadapter. Det kan orsaka brand eller utsätta operatören eller patienten för elchock.

Placera laddaren upprätt på skrivbordet. Det finns två spår som hjälper att placera enheten rätt i laddaren.



Placera Sera™ i laddaren så att den sitter i de U-formade placeringsguiderna. Enheten måste placeras rätt i laddaren för att batterierna ska laddas.

Ta tag i den övre delen av Sera™ ovanför laddarens guider och lyft ut den ur laddaren.



3.4 Installera etikettskrivaren HM-E200 (tillval)

Anslutningen mellan Sera™ och etikettskrivaren HM-E200 sker via trådlös parning. Använd endast den rekommenderade skrivaren från Interacoustics.

OBSERVERA: Endast skrivare som köps in via Interacoustics distributörer eller Sanibel Supply® är kompatibla med Sera™.

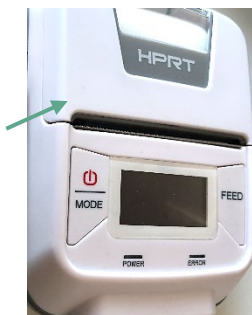
3.4.1 Batteriet laddar



Skrivaren drivs av ett litiumbatteri.

För att ladda batteriet sätter du in laddarens kontakt i det sidoplacerade uttaget och ansluter nätadaptorn till ett eluttag. Du kan även ansluta skrivaren till en dator. Alternativt kan du placera skrivaren i sin laddare och ansluta vaggan till ett eluttag. Den gröna lampan på skrivarens front blinkar för att indikera att laddning pågår. När batteriet är fulladdat lyser den gröna lampan med fast sken.

3.4.2 Sätta in etikettpapper i skrivaren



För att sätta in en ny etiketrulle i skrivaren öppnar du skrivaren genom att skjuta knappen på skrivarens vänstra sida nedåt.



Sätt i etiketrullen i skrivaren med pappersändan mot skrivarens skärm.



När etiketrullen sitter på plats stänger du höljet.

Slå på skrivaren och tryck på matningsknappen på vänster sida så att skrivaren kan rikta in etiketterna med skrivhuvudet.

Alternativt kan termopapper användas med HM-E200-termoskrivare. Se användarhandboken för HM-E200-skrivaren för inställningsinstruktioner.

3.4.3 Slå på/stänga av skrivaren

Tryck på STRÖMBRYTAREN i två sekunder för att slå PÅ eller stänga AV skrivaren. Den gröna indikatorlampan lyser när skrivaren är aktiv. När skrivaren övergår till standbyläge börjar den gröna indikatorlampan blinka och skärmen slocknar. Med en kort tryckning på strömbrytaren väcker du skrivaren ur standbyläget.



3.4.4 Ansluta den trådlösa skrivaren till Sera™

Skrivaren måste parkopplas med Sera™ innan det går att skriva ut trådlöst.

Följ dessa instruktioner för att parkoppla skrivaren:

1. Sätt på skrivaren genom att hålla strömbrytaren intryckt i 2 sekunder.
2. Gå till **Inställningar | Skrivare** på den handhållna Sera™-enheten och tryck på **Sök**
3. Låt instrumentet söka efter trådlösa enheter. Det här kan ta upp till 1 minut
4. En enhet kallad HM-E200 ska visas i listan över enheter
5. Tryck på **Välj** för att avsluta anslutningen

Obs: Stäng inte av Sera™ under utskrift.

Flera olika Sera™-enheter kan använda samma skrivare. Endast en enhet i taget kan dock parkopplas med skrivaren. Det innebär att bara en Sera™ kan aktiveras inom skrivarens räckvidd, och att skrivaren måste stängas av efter användning med en Sera™ innan den kan ansluta till en annan Sera™-enhet.

För att skriva ut mätresultat på den anslutna skrivaren är det rekommenderat att slå på skrivaren innan mätningarna utförs. På detta vis hinner skrivaren ansluta och är redo för utskrift när mätningarna är slutförda.

3.4.5 När skrivaren är offline



Vid försök att skriva ut när den trådlösa skrivaren är avstängd eller utanför Sera™-enhetens räckvidd visas ett felmeddelande.

Stäng meddelandet genom att trycka på boken i den nedre verktygsraden. Försök igen efter att ha slagit på skrivaren eller flyttat den inom räckhåll.



3.5 Sera™-hårdvara

Den handhållna Sera™ -enheten består av en resistiv pekskärm som styrs genom tryck på ikoner.

Överblick av din Sera™ på framsidan sitter pekskärmen (1) och knappen På/Av/Startsida (2), samt en laddningsindikator (LED-lampa) (3).



På enhetens ovansida finns en ABR-förförstärkare/OAE-probkabelkontakt (1).



Längst ned på enheten sitter en micro USB-anlutare (1) och det inbyggda uttaget för anslutning av en halsrem (2) för transport av enheten.





3.6 Ansluta probkabeln till Sera™

Proben som används med Sera™ kallas SnapPROBE™. SnapPROBE™ kan anslutas till enheten på två olika sätt:

- 1) Direkt till enheten (endast för OAE)
- 2) Via förstärkarkabeln (för OAE och automatisk ABR)



Se till att Sera™ är avstängd innan du ansluter eller kopplar loss proben eller förstärkarkabeln från Sera™-enheten.

Rikta in den upphöjda punkten på probens kontakt/förstärkarkabelns kontakt mot den på framsidan av uttaget på ovansidan av Sera™. Sätt i kontakten och tryck den på plats. Sera™ är utformad för att leda in probens/förstärkarkabelns kontakt i rätt läge.

3.7 Ansluta transduktorer till förstärkaren

Förstärkarkabeln krävs för automatisk ABR-testning och kan även användas tillsammans med alla andra moduler.



FÖRSIKTIG



Rikta in kontakten till OWA-sondens/instickshörlurens/EarCup-enhetens kabel mot uttaget längst upp på förstärkarkabeln med symbolen. Sätt i kontakten och tryck den på plats. Sera är utformad för att leda in probens/förstärkarkabelns kontakt i rätt läge.

3.8 Ansluta elektrodablarna till förstärkaren



Sätt i de tre elektrodledarkablarna i elektroduttagen på ovansidan av förstärkaren. Matcha kabelns färg mot uttaget. Se till att sätta i dem ordentligt i uttaget.



3.9 Använda IP30-transduktorn med öronkuddar eller EarCups (endast ABRIS)

Det finns två versioner av varje IP30-transduktor som kan användas med den ABRIS modulen.

IP30 stereo ID-hörtelefon



IP30 stereo ID EarCups



IP30 stereo ID hörtelefoner är avsedda att användas med öronkuddar och EARTurtle™ Slide genom en adapter. Transduktorn är märkt "Calibrated for use with inserts" (kalibrerad för användning med instickstelefoner).



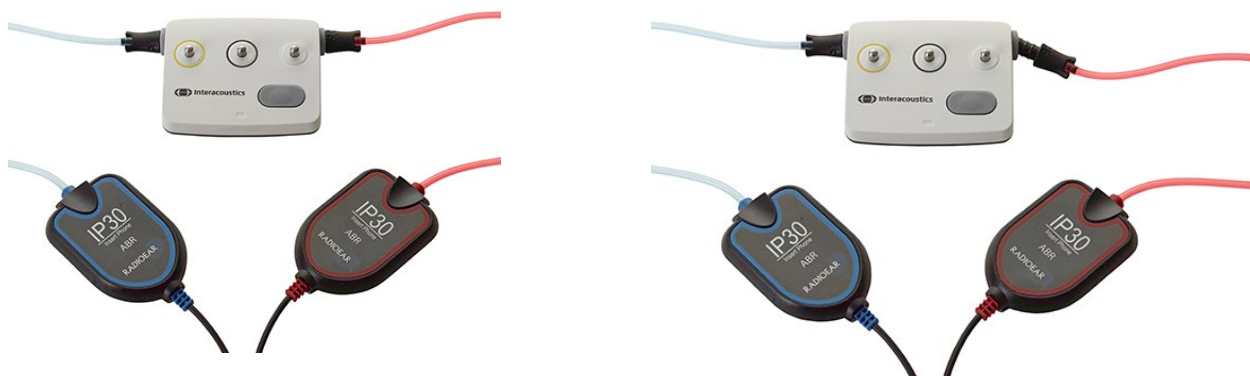
IP30 stereo ID EarCups-transduktor är avsedd för användning med EarCups för engångsbruk via en adapter. Transduktorn är märkt "Calibrated for use with EarCups" (kalibrerad för användning med öronkåpor). IP30 stereo ID EarCups kan även användas med EARTurtle™ Click. EARTurtle™ Click kräver en särskild adapter (se bild), medan EARTurtle™ Slide kan användas med samma adapter som för öronkuddar.



Även om hörtelefonerna ser likadana ut måste du kontrollera att du använder rätt transduktor med förbrukningsartikel (öronkuddar eller EarCups) är kalibrerad för. Felaktig användning kan leda till felaktiga resultat pga. kalibreringsskillnader. Sera™ känner automatiskt av vilken IP30-givare som har anslutits och väljer rätt inställningar.



3.10 Ansluta till Pass-Checker (tillval)



ABRIS-kontrollenheten kan användas för att bedöma maskinvaru-, elektrodledning och transduktorens integritet.

IP30 Stereo ID-hörtelefon- placera en blå flänsad öronkudde på änden av öronkuddens adapter och sätt i Pass-checkers hål.

IP30 stereo ID-EarCups - sätt in de svarta EarCup-adaptrarna direkt i Pass-checkers hål.

(Pass-Checker krävs inte för patenttestning).

3.11 Transduktorer och kalibrering

Transduktorena som används med Sera™ har en speciell omnetics-kontakt som möjliggör lagring av kalibreringsdata i kabeln/kontakten (även kallad ID-transduktor). Transduktorer (sonder, instickshörlurar o.s.v.) kan bytas mellan olika enheter utan att det krävs omkalibrering till en viss Sera™-enhet. Sera™ känner automatiskt av transduktortypen och läser av aktuell kalibreringsdata från ID-transduktorn.

3.12 Ladda och slå på Sera™

3.12.1 Batteriet

Instrumentet får ström genom ett uppladdningsbart litiumjonbatteri (Li-ion). Batteriet laddas genom att placera instrumentet i den likströmsmatade dockningsstationen.

Batteriet kan även laddas genom att:

- Ansluta instrumentet till en nätströmsansluten dator med den medföljande USB-kabeln. Den här typen av laddning går långsammare än laddning i dockningsstationen.
- Ansluta enheten till elnätet med strömförsörjningen från vaggan direkt ansluten till mikro-USB-porten på Sera™
- Utför inte tester medan enheten är i vaggan. Detta kan introducera artefakter som inverkar på testresultatet.



WARNING

Denna utrustning är avsedd att anslutas till annan utrustning för att utgöra ett medicinskt elektriskt system. Extern utrustning för anslutning till signalingång, signalutgång eller andra anslutningar ska efterleva relevant IEC-standard (t.ex. IEC 60950-1 för IT-utrustning och IEC 60601 för elektrisk medicinsk utrustning). Utöver detta ska alla sådana kombinationer – Elektrisk medicinsk utrustning – uppfylla säkerhetskraven angivna i den allmänna standarden IEC 60601-1, tredje utgåvan, punkt 16. All utrustning som inte uppfyller kraven för läckström i IEC 60601-1 ska förvaras utanför patientmiljön, exempelvis minst 1,5 meter från patientstöd, eller anslutas via en transformator för att minska läckströmmen. Varje person som ansluter extern utrustning till signalingång, signalutgång eller annan anslutning har skapat ett elektriskt medicinskt system och ansvarar därmed för att systemet efterlever kraven. Vid tveksamhet, kontakta en



kvalificerad medicinsk tekniker eller din lokala representant. Vidrör inte patienten vid arbete med datorn om instrumentet är anslutet till en dator (IT-utrustning som utgör ett system).

Om instrumentet ska anslutas till en dator (IT-utrustning som utgör ett system) måste alla anslutningar och modifieringar kontrolleras av en kvalificerad medicinsk tekniker i enlighet med säkerhetsstandarden IEC 60601

Obs! USB-anslutningen på instrumentet är isolerad till patientanslutningarna.

Om dessa säkerhetsanvisningar inte följs kan det resultera i för höga läckströmmar till patienten.

VIKTIGT: Det invändiga batteriet ska endast bytas ut av en auktoriserad servicerepresentant. Skada på elektroniken som orsakas av att någon annan än en auktoriserad representant försöker ladda batteriet berättigar inte till reparation under produktgarantin.

3.12.2 Batteriets livstid och laddningstid

Observera: Iaktta följande försiktighetsåtgärder:

Batteriet kan endast bytas ut av servicepersonal.

- Håll batteriet fulladdat
- Låt inte batteriet ladda ur helt
- Batteriet får inte utsättas för eld eller hetta
- Skada inte batteriet och använd inte ett skadat batteri
- Utsätt inte batteriet för vatten
- Kortslut inte batteriet eller kasta om polariteten
- Batteriet börjar ladda automatiskt när Sera™ sätts ner i laddaren på rätt sätt eller ansluts till datorn via USB-kontakten
- Använd endast den laddare som medföljer Sera™
- Batteriet har ett överladdningsskydd. Batteriet kommer därför att sluta ladda när det är fulladdat, även om det fortfarande är anslutet till en strömkälla. Om batteriet lämnas anslutet till strömförsörjningen kan det därför fortsätta att ladda ur.

Sera™ stängs av automatiskt när batteriladdningen är för låg för att kunna driva systemet.

När Sera™-enhetens batteri är fulladdat räcker det för en hel dags tester under normala testförhållanden när förvald strömspar- och avstängningsfunktion är aktiverad.

I Tabell 1 anges uppskattad batteriladdningstid (It) i timmar. Värdena nedan förutsätter att enheten är avstängd under laddning.

Tabell1: Uppskattad laddningstid för Sera™ i timmar.

	It via laddare upp till 90%	It via USB (PC) upp till 90%
Av	6	9



3.12.3 Indikatorlampor på Sera™

I tabellen nedan finns en sammanställning över färgerna på LED-indikatorerna som visas på Sera™ i olika situationer (se Tabell 2).

Tabell 2: Sera™ och laddarens LED-status.

Instrumentstatus:	AV		PÅ		Strömsparfunktion (vänteläge)	
	Batteriet laddar	Batteriet laddar inte/fulladdat	Batteriet inte fulladdat	Batteriet fulladdat	Batteriet laddar	Batteriet laddar inte
USB-laddning	Blått fast ljus	Grönt fast ljus	Av	Av	Blått blinkande ljus	Grönt blinkande ljus
Laddning i laddaren	Blått fast ljus	Grönt fast ljus	Av	Av	Blått blinkande ljus	Grönt blinkande ljus
Laddar inte	Av	Av	Av	Av	Ej tillämpligt	Grönt blinkande ljus
Batterifel	Grönt + blått fast ljus	Grönt + blått fast ljus	Av	Av	Grönt + blått blinkande ljus	Grönt + blått blinkande ljus

3.13 HearSIM™ programsvit

Sera™ kan anslutas till en dator via en USB-kabel för användning tillsammans med HearSIM™. Med programvaran HearSIM™ kan användaren anpassa Sera™-enhetens inställningar, hantera undersökningsdata och exportera den till andra databassystem.

Mer information finns i handboken för HearSIM™.

OBS! Av integritetsskäl, se till att du efterlever följande punkter:

1. Använd operativsystem som stöds av Microsoft
2. Säkerställ att operativsystemen är säkerhetsmärkta
3. Aktivera databaskryptering
4. Använd individuella användarkonton och lösenord
5. Säkra fysisk och nätverksåtkomst till datorer via lokal datalagring
6. Använd de senaste versionerna av antivirus- och anti-malwareprogram
7. Tillämpa en lämplig policy för säkerhetskopiering
8. Tillämpa en lämplig policy för logglagring

Att använda operativsystem som inte längre täcks av Microsofts programvaru- och säkerhetsstöd ökar risken för virus och skadeprogram, vilket kan leda till felfunktion, dataförlust samt datastöld och felanvändning. Interacoustics A/S ansvarar inte för dina data. Vissa produkter från Interacoustics A/S stöder eller fungerar med operativsystem som inte stöds av Microsoft. Interacoustics A/S rekommenderar att du alltid använder Microsofts stödda operativsystem som alltid hålls fullständigt säkerhetsuppdaterade

3.14 Licenser

Licensen/licenserna för de moduler du har köpt medföljer vid leverans av Sera™. Kontakta återförsäljaren för att erhålla en ny licens om du vill lägga till en ytterligare testtyp till enheten (t.ex. DPOAE, TEOAE eller ABRIS).



3.14.1 Lägga till ny licens till Sera™

Lägga till en ny licens:


1. Säkerställ att du har den senaste versionen av programvaran Sera™.
2. Anslut Sera™-enheten till datorn via den medföljande USB-kabeln.
3. Kör filen FirmwareUpgradeSera.exe som finns i mappen "Tools" på Sera™ USB-minnet.
4. Tryck på Uppgradera och följ anvisningarna på skärmen. Det här säkerställer att enheten har den senaste versionen av den fasta programvaran. Om den fasta programvaran inte uppdateras kan det medföra att en äldre version av den nyligen licensierade testtypen används.
5. Kör filen ErisLicenseManager.exe som finns i mappen Sera Tools på Sera™ USB-minnet.
6. Ange den medföljande nya licensnyckeln och tryck på knappen Set license (ange licens)
7. Den fasta programvaran är nu uppdaterad och den nya testtypen ska nu finnas tillgänglig på Sera™-enheten.



3.15 Uppdatera den fasta programvaran

Interacoustics släpper periodvis ny fast programvara för Sera™-enheten. Enheten ska alltid innehålla den senast tillgängliga fasta programvaran för att säkerställa att enheten fungerar optimalt.

Gör så här för att kontrollera versionen på den fasta programvaran:

1. Tryck på knappen Installera på startskärmen 
2. Tryck på Om
3. Versionen på enhetens fasta programvara visas tillsammans med MCU- och DSP-kompileringsdatumen.

För att uppdatera den fasta programvaran på enheten,

1. Säkerställ att du har den senaste versionen av programvaran Sera™.
2. Anslut Sera™-enheten till datorn via den medföljande USB-kabeln.
3. Kör filen FirmwareUpgradeSera.exe som finns i mappen "Tools" på Sera™ USB-minnet.
4. Tryck på Uppgradera och följ anvisningarna på skärmen.



4 Användaranvisningar

4.1 Allmänna försiktighetsåtgärder

Iaktta följande allmänna säkerhetsföreskrifter när du använder instrumentet:



FÖRSIKTIG

1. Använd denna enhet endast enligt beskrivning i denna bruksanvisning.
2. Använd endast Sanibel™ öronkuddar för engångsbruk som är avsedda att användas tillsammans med detta instrument.
3. Använd alltid en ny öronkudde, instickskudde av skumplast eller EarCup för varje patient för att undvika korskontaminering. Öronkuddarna, instickskuddarna, EARturtle™ och EarCups är inte avsedda att återanvändas.
4. För aldrig in mätspetsen i hörselgången utan öronkudde eftersom det kan skada patientens hörselgång.
5. Förvara kartongen med öronöronkuddar utom räckhåll för patienten.
6. Mätspetsen ska föras in så att den sitter tätt utan att skada patienten. En ren öronkudde av korrekt typ ska alltid användas.
7. Var noga med att endast använda stimuleringsnivåer som är acceptabla för patienten.
8. Det rekommenderas att utföra en funktionstest i början av varje dag för att säkerställa att transduktorerna, sonden/eller kabeln fungerar korrekt för automatisk ABR, TEOAE- och DPOAE-mätningar.
9. Rengör mätspetsen regelbundet för att säkerställa att vax eller annan smuts som fastnat i mätspetsen inte påverkar mätningen.

Observera:

1. Försiktig instrumenthantering bör ges hög prioritet när instrumentet är i kontakt med patienten. En lugn och stabil position under testningen har högre prioritet än optimal noggrannhet.
2. Sera™ ska användas i en tyst miljö så att mätningarna inte påverkas av ljud utifrån. Detta kan avgöras en person som har lämplig utbildning inom akustik. ISO 8253 sektion 11 innehåller riktlinjer för ett tyst rum för audiometriska hörseltest.
3. Rengör aldrig transduktorhuset med vatten och för aldrig in icke-specificerade instrument i transduktorn.
4. Tappa inte enheten och undvik annan olämplig påverkan på den. Om instrumentet tappas eller skadas på annat sätt ska det returneras till tillverkaren för reparation och/eller kalibrering. Använd inte instrumentet vid misstänkt skada.



Information om symptom, möjliga orsaker och felsökningsförslag finns i handboken med tillägg information om Sera™ (Additional Information).



4.2 Slå på/stänga av Sera™



Slå på Sera™ genom att trycka på knappen för startsida. Stäng av Sera™ genom att trycka och hålla ned knappen för startsida under ca 2 sekunder. Sera™ startar alltid på **Start**-skärmen.

Observera: Det tar cirka 5 sekunder för Sera™ att starta upp. Låt enheten värma upp i en minut före användning. Se även avsnitt 2.3.10 när instrumentet används precis efter transport

Viktig information eller påminnelser kan visas under uppstarten. Det här kan inkludera:

- Kalibreringspåminnelse
- Varning för låg batterinivå

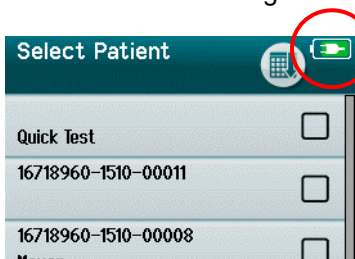
4.3 Undersökning under laddning

En undersökning kan utföras medan Sera™ laddas i dockningsstationen så länge laddningsnivån är tillräcklig för att genomföra hela undersökningen.

Undersökning kan också utföras med Sera™ ansluten till datorn via USB-kabeln eller direkt till nätuttaget. Elektriska störningar kan dock resultera i att brus uppstår vilket kan förlänga mätningprocessen och öka risken för felaktiga resultat. Därför är det inte rekommenderat att utföra undersökningar med enheten ansluten till en dator eller till nätström.

4.4 Batteristatusindikator

När Sera™-enhetens batterikapacitet minskar är den första indikation som visas att batterisymbolen i övre högra hörnet växlar färg. När batterikapaciteten blir så låg att det inte längre går att utföra mätningar visas en varning på skärmen, mätningen stoppas och alla registrerade data sparas. Du måste sätta i Sera™ i laddaren eller ansluta den direkt till en dator via en USB-kabel för att kunna fortsätta testningen. Vid omstart av Sera™ återställs tidigare mätdata och mätningarna kan fortsätta utan att testet behöver göras om.



Batteriets laddningsstatus representeras grafiskt på statusraden längst upp på Sera™-enhetens pekskärm där den är påslagen.

I Tabell 1 beskrivs symbolerna för laddningsstatus.



Tabell 1: Förklaring av laddningsstatussymbolerna.

Symbol	Laddningsstatus
	Laddar
	100 %
	75 %
	50 %
	25 %
	10 % (ca 30 minuter av aktiv testningstid återstår)
	5 % (testning kan inte utföras; ladda batteriet så fort som möjligt)
	3 % (automatisk avstängning)

4.5 Översikt över användning av Sera™ och knappfunktionerna

4.5.1 Sera™-enhetens skärmformat

Sera™-enhetens allmänna skärmformat inkluderar:

The screenshot shows the main menu of the Sera™ device. At the top, there is a header bar with the text 'Select Patient' (1), a battery icon (4), and a grid icon (2). Below the header is a list of patient entries, each with a checkbox. The entries are: 'Quick Test' (checkbox), '16718960-1510-00011' (checkbox), '16718960-1510-00008 Meyer' (checkbox), '16718960-1510-00006' (checkbox), '16718960-1510-00010 Bray' (checkbox), '16718960-1510-00004' (checkbox), '16718960-1510-00003' (checkbox), and '16718960-1510-00002 Schmuck, Constanze' (checkbox). At the bottom, there is a toolbar with four buttons: a back button (5), an up arrow button (6), a down arrow button, and a search button.

1. Skärmrubrik
2. Status/underrubrik
3. Huvudskärm
4. Batteriindikator
5. Funktionsknapp
6. Verktogsrad med funktionsknappar



4.5.2 Vanliga funktionsknappar

De vanligaste funktionsknapparna beskrivs i Tabell 2.

Tabell 2: Vanliga funktionsknappar.

	OK (godkänn/spara)		Tillbaka (föregående skärmbild)		Avbryt
	Skriv ut		Sök		Lägg till kommentar
	Sida upp		Sida ned		Visa testlista
	Visa testfält		Fortsätt till test/starta test		Pausa (test)
	Stoppa (test)		Återuppta (test)		Lägg till ny patient snabbt
	Båda öronen (test)		Höger öra		Vänster öra
	Sorteringsordning (bokstavsordning)		Sorteringsordning (kronologisk ordning)		Byt undersöknings- instrument

4.5.3 Tangentbord (specialtecken)

Standardtangentbordet använder engelsk teckenuppsättning. För att komma åt specialtecken från andra språk, tryck och håll ned bokstaven som liknar mer det specialteckenet du försöker infoga. Tillgängliga valbara alternativtecken visas.



Specialtecken finns tillgängliga från följande engelska alfabetiska tecken:

A à á â ã ä å æ ç ã

C ç ć Ć

D d' đ

E è é ê ë è ę

G ğ ğ

I ì í î ï

L ł

N ñ ñ

O õ ö ó ô ø

R ř ř

S ß ş ś ș

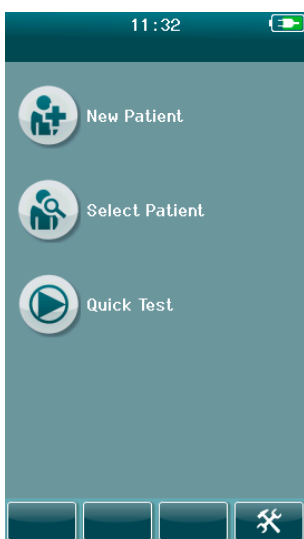
T ț

U ú û ü

Z ź ż ź



4.5.4 Startskärm



Sera™ startar oftast på **startskärmen**. På startskärmen visas knapparna som styr åtkomst till huvudfunktionerna i Sera™.

Följande information visas på skärmen:

- Välj **Ny patient** för att lägga in personuppgifter för en ny patient. Efter att patientens uppgifter angetts kan de sparas till databasen för testning senare eller gå vidare med testning direkt
- **Välj patient** för att visa patientlistan som finns sparad på enheten. Välj patient för att visa detaljerade person- och testningsuppgifter för aktuell patient eller för att påbörja ett test
- Välj **Snabbtest** för att fortsätta att genomföra ett test utan att ange patientuppgifter. Snabbtester sparas temporärt under patientnamnet Snabbtest. Om du vill spara ett snabbtest till en viss patient efter testning kan du spara det genom att redigera patientinformationen
- Verktyget **Ändra användare** finns tillgängligt för val om användarinloggning är avaktiverat. Välj **Ändra användare** för att logga ut den aktuella användaren och visa användarlistan för val av en ny användare
- Välj **Inställningar** för att komma till en lista med enhetsinställningar som kan ändras direkt på Sera™. Vissa inställningar kan endast ändras med användning av HearSIM™

4.5.5 Lägg till ny patient



Patientuppgifter kan matas in manuellt i Sera™ via skärmbilden Ny patient. Välj knappen Ny patient på Start-skärmen.

Välj en ruta för inmatning av uppgifter på skärmbilden Ny patient genom att trycka på önskad ruta. En lämplig inmatningsfunktion, som tangentbordet, kalendern eller en rullgardinsmeny, öppnas. Ange patientuppgifterna i rutan:

- Patient-ID (obligatoriskt fält)
- Efternamn
- Förnamn
- Födelsedatum och -tid
- Födelsedatum
- Kön
- Riskfaktorer
- Annan riskfaktor

Ytterligare fält med patientuppgifter kan läggas till med programvaran HearSIM™:

- Samtycke till screening
- Samtycke till följdning
- Etniskt ursprung

Välj och ange uppgifter tills du fyllt i alla önskade uppgifter.

Rutan Patient-ID måste fyllas i för att spara uppgifterna eller fortsätta till ett test.



För att du inte ska behöva ange ett ID kan enheten konfigureras så att ett ID-nummer anges automatiskt i den här rutan. Formatet för ett automatiskt patient-ID inkluderar enhetens serienummer följt av år och månad i formatet YYMM och ett sekventiellt nummer från 1 till 65550. Detta ID kan skrivas över när patientuppgifterna anges.

Konfigurering av Sera™ för automatisk tilldelning av ID-nummer görs via HearSIM™.

När alla uppgifter angetts kan du testa patienten direkt eller trycka på knappen 'Lägg till snabbt' .

4.5.6 Konflikt med patient-ID

Ett patient-ID måste vara unikt. Om du försöker ange ett identiskt ID i databasen visas ett meddelande om ID-konflikt. Klicka bort meddelandet, tryck på **bocken** i den nedersta verktygsraden och ändra ID-numret till ett annat unikt nummer.



4.5.7 Välja från patientlistan

En patient kan väljas från patientlistan. Välj knappen **Välj patient** på Start-skärmen.



Du kan hitta önskad patient i listan på olika sätt:

- Använd knappen **Sök** för att komma till en skärmbild där du kan ange hela eller delar av patientens ID, efternamn eller förnamn, för att söka efter matchande patienter. Patientlistan förkortas för att inkludera endast matchande poster
- Gå uppåt eller nedåt på sidan med pilknapparna för att hitta önskat patientnamn
- Välj önskad patient för att visa patientinformationsskärmen

Efter val av patient kan du fortsätta för att:

- **Granska** patientens testhistorik
- **Testa** patienten

I listan Välj patient visas en fyrkant till höger om patientens namn/ID. Fyrkanten visar aktuell teststatus (Tabell 3).

Tabell 3: Patientens teststatus.

16718960-1510-00008 Meyer	<input type="checkbox"/>
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>
16718960-1510-00003	<input checked="" type="checkbox"/>

Inga tester sparas på enheten för den här patienten.

Tester sparas på enheten (mellan 1 och 49 tester).

Maximalt antal tester sparas (50). Inga fler tester kan utföras för patienten.



4.6 Allmän testinformation

Det är viktigt att erhålla patientens samtycke, eller patientens vårdnadshavares samtycke om patienten är omyndig. Vi rekommenderar också att du ger patienten och medföljande anhöriga en allmän beskrivning av testets tillvägagångssätt och förklarar vad som kan förväntas och hur testresultaten tolkas.

4.6.1 Förbereda patienten – automatisk ABR-testning

Vid automatisk ABR-testning inhämtas elektriska signaler från nervbanan mellan öronsnäckan och hjärnstammen via elektroder som placeras på spädbarnet. Eftersom de här signalerna är mycket svaga och kan störas av myogeniska signaler, rekommenderas att spädbarnet sover eller befinner sig i ett mycket lugnt tillstånd för testning. Spädbarnet kan ligga kvar i sängen, placeras på ett undersökningsbord eller hållas av en förälder.

Förbered huden för att uppnå god kontakt (d.v.s. låg impedans) mellan huden och elektroden. Ta efter rengöring av huden bort eventuella rester av hudberedningsprodukten så att huden är torr. Det här hjälper till att säkerställa god vidhäftning av engångselektroden på huden.



Elektrodena till Sera™ med ABRIS är avsedda för utvärtes användning på oskadd hud runt öronen och på skalpen. De ska inte användas om huden inte är oskadd eller om barnet har en smittsam dermatologisk åkomma.



Ytterligare anvisningar om förberedelse av patienten och placering av elektroder finns i handboken med tilläggsinformation om Sera™.



VARNING

**Kvävningsrisk.
Håll kablar borta från spädbarnets hals**



FÖRSIKTIG

Undvik kontakt mellan oanvända elektroder och eventuella andra ledande delar

4.6.2 Förbereda patienten – OAE-testning

Eftersom OAE-signalerna är mycket svaga är det rekommenderat att spädbarnet sover eller befinner sig i ett mycket lugnt tillstånd för testning. Spädbarnet kan ligga kvar i sängen, placeras på ett undersökningsbord eller hållas av en förälder under testning.



Ytterligare anvisningar om förberedelse av patienten för testning finns i handboken med tilläggsinformation om Sera™.

4.6.3 Hantering och val av öronkuddar

Sanibel™ öronkuddar är endast avsedda för engångsbruk och får inte återanvändas. Återanvändning av öronkuddar kan leda till infektionsspridning mellan patienter.

En öronkudde av lämplig typ och storlek måste sättas dit på sonden och instickshörlurarna före testet. Ditt val beror på hörselgångens och örats storlek och form. Ditt val kan även bestämmas av personlig preferens och ditt sätt att utföra testet.



Se till att öronkudden förs in helt och hållet i hörselgången innan du påbörjar ett test. OWA-öronproppar, fläns- och svampformade öronproppar, såväl som öronproppar för SnapPROBE™ ger en god passform i hörselgången, så att du kan utföra testningen utan att behöva hålla sonden eller instickshörtelefonen på plats med händerna. Det här minskar risken för kontaktbrus som stör mätningen.

Observera: Alla engångsartiklar som medföljer Sera™ tillverkas av Sanibel Supply®. Systemet har bara testats med engångsartiklar tillverkade av Sanibel Supply®. Användning av andra märken av engångsartiklar kan ändra enhetens prestanda och resultaten som erhålls och rekommenderas därför inte. Sanibel™ engångsartiklar innehåller ingen latex, DEHP eller BPA, och överensstämmer med gällande biokompatibilitetsstandarder.



Se snabbguiden "Välja rätt öronkudde" i handboken med tilläggsinformation om Sera™ för en översikt över storlekar och val av öronkuddar.



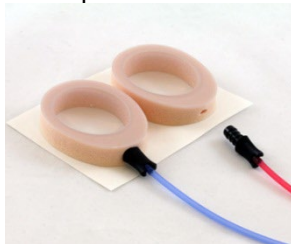
Kvävningsrisk.
Förvara alltid öronkuddar och liknande små delar utom räckhåll för spädbarnet.

4.6.4 Användning av EarCups och EARTurtle™

Sanibel™ Infant EarCups™ och EARTurtle™ är endast avsedda för engångsbruk och får inte återanvändas. Återanvändning av EarCups och EARTurtle™ kan resultera i spridning av infektion mellan patienter och potentiellt medföra att rätt stimulinivå överförs till patientens öra.

Se till att EarCup och EARTurtle™ Slide är korrekt anslutna till EarCup adaptor - eller för EARTurtle™ Click, till EARTurtle™ Adapter - och anslutna till hörapparatsslangarna före testning EarCup och EARTurtle™ tas lättast bort genom att använda en torkduk med alkohol eller vatten för att minska irritationen på barnets hud.

EarCup



Se till att EarCup- eller EARTurtle™-adaptorn är helt införd i EarCup före testning. Felaktig införing kan resultera i att fel stimulinivå mottas av patienten öra, vilket kan påverka undersökningsresultaten.

Observera: Alla engångsartiklar som medföljer Sera™ tillverkas av Sanibel Supply®. Systemet har bara testats med engångsartiklar tillverkade av Sanibel Supply®. Användning av andra märken av engångsartiklar kan ändra enhetens prestanda och resultaten som erhålls och rekommenderas därför inte. Sanibel™ engångsartiklar innehåller ingen latex, DEHP eller BPA, och överensstämmer med gällande biokompatibilitetsstandarder.

EARTurtle™





4.6.5 Påbörja ett test

Test kan påbörjas på fyra olika sätt:



1. Efter att ha lagt in information under **Ny patient**.




2. Från patientinformationsskärmen efter val av patient från listan **Välj patient**.



1. **Snabbtest** (på startskärmen).
Snabbtestfunktionen kan aktiveras/avaktiveras av en administratör via HearSIM™. Om Snabbtest är avaktiverat på enheten visas inte knappen **Snabbtest** på startskärmen.

Följande processer är samma oavsett vilken typ av testning (automatisk ABR testning eller OAE) som utförs.

Tryck på knappen **Test**  för att påbörja testprocessen. Beroende på enhetens konfiguration kan vissa skärmbilder visas innan den faktiska testskärmen visas.

4.6.6 Välj testtyp



Om enheten har både automatisk ABR- och OAE-funktion eller båda mer än ett protokoll av samma testtyp är tillgängligt på enheten, kan skärmbilden Välj test visas för val av testtyp.

Under testtypen (e.g., TEOAE) protokolltypen listas.

Den visade tester berör också av den anslutna transduktoren. Till exempel, om endast proben är ansluten till Sera™, visas inte automatiska ABR-tester i listan. Förförstärkaren måste anslutas tillsammans med en lämplig transduktor för att se automatiska ABR-test.



Ytterligare anvisningar om protokollen finns i tilläggsinformation om Sera™.



4.6.7 Testrelaterade rutor

Sera™ kan konfigureras via HearSIM™ för att spara information med varje test avseende:

- Namn på undersökningsmottagningen
- Sjukhusstatus
- Screeningsteg
- Anledningen till utebliven screening
- Läkare
- Spårnings-ID
- Typ av förskola
- Försäkring
- Moderns namn
- Förlossningsinrättning

När den här funktionen är aktiverad visas en skärmbild med testrutorna så att du kan fylla i de här rutorna korrekt för aktuell patient. Eftersom de här rutorna ofta är samma för olika patienter återkallas ditt val så att du bara behöver bekräfta uppgiften genom att fortsätta med att trycka på knappen **Test** om uppgifterna som visas i rutorna stämmer.

Om du har loggat in på enheten vid uppstart sparas även ditt namn med testet och skärmbilden för inmatning av testinformation visas med ditt namn i skrivskyddat format.



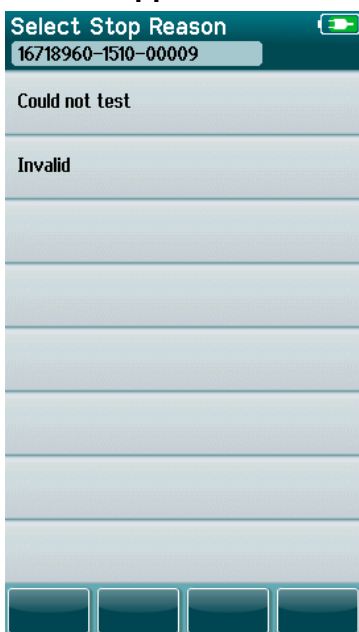
4.6.8 Symboler för undersökningsresultat

I Tabell 3 beskrivs symbolerna för undersökningsresultat.

Tabell 3: Symboler för undersökningsresultat.

Symbol	Undersökningsresultat
✓	Godkänd
✗	Remittera
?	Ofullständig

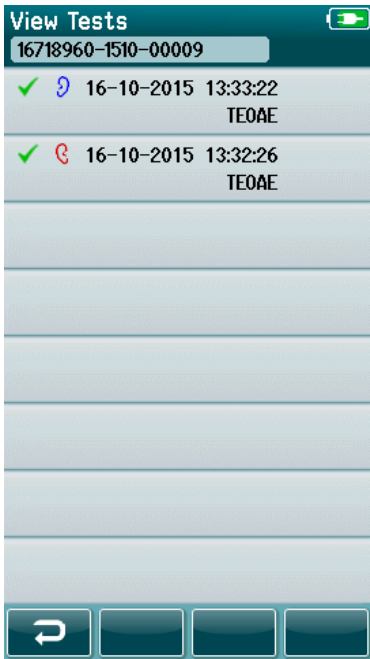
4.6.9 Stopporsak vid ofullständig undersökning



Administratören kan aktivera en funktion i Sera™ via HearSIM™ för automatisk visning av skärmbilden Välj stopporsak om ett test stoppas automatiskt. Den här informationen sparas tillsammans med testresultaten.



4.6.10 Utskrift efter testning



Testresultaten kan skrivas ut på etikettskrivaren via skärmbilden Test klart genom att välja knappen **Testlista** på den nedre verktygsraden. Den fullständiga listan med tester som utförts för aktuell patient visas i omvänd kronologisk ordning.

Testresultatet för det senast utförda testet av vänster och höger öra under pågående undersökning är förmarkerat för utskrift, vilket indikeras av en liten grön bock på en skrivarsymbol till höger om raden. Du kan avmarkera ett test genom att trycka på symbolen. Du kan markera andra tester i listan för utskrift enligt önskemål.

Om endast ett testresultat för vänster och höger öra markeras för utskrift i listan, skrivs resultaten för båda öronen ut på en enstaka etikett. Om fler än 2 tester markeras för ett öra skrivs varje testresultat ut på en separat etikett.

Observera: Skrivarsymbolerna visas inte på Sera™ under följande förhållanden.

1. Om etikettutskrift eller trådlös kommunikation är avaktiverad på enheten via HearSIM™ eller
2. Om en etikettskrivare inte har parats ihop med Sera™.



4.7 Automatisk ABR-testning

Vid automatisk ABR-testning ändras skärmbilderna beroende på vilken process som pågår och vilka alternativ som finns tillgängliga för operatören.



Ytterligare anvisningar om automatisk ABR-testning och protokollen finns i handboken med tilläggsinformation om Sera™.

4.7.1 Automatisk ABR – första testskärmen

Den första skärmbilden för automatisk ABR visar följande information och anvisningar (Tabell 4).

Tabell 4: Första skärmbilden för automatisk ABR.

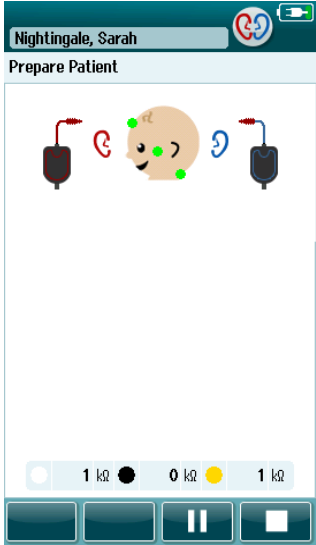
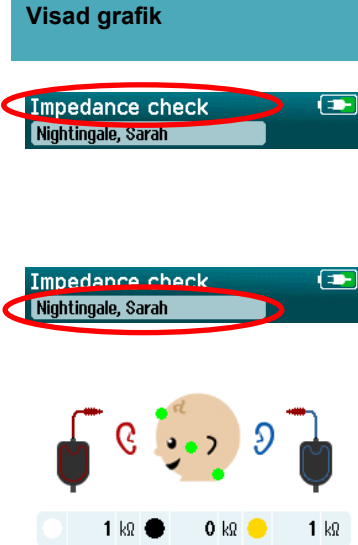



Visad grafik	Funktionens namn	Beskrivning
	Patientinformation.	Visar valt patientnamn.
	Knapp för öronval.	Välj vilket öra som ska testas.
	Transduktortyp.	Transduktorbilden som visas bredvid spädbarnets huvud anger vilken transduktor är ansluten. (EarCups, instickstelefoner eller prob).
	Användaranvisningar.	Testanvisningar visas.
	Startknapp.	Startar impedanskontrollen.
	Bakåtknapp.	Återgår till föregående skärmbild.



4.7.2 Impedanskontrollskärm

Under impedanskontrollern visas elektrodsymbolerna i bilden av spädbarnets huvud i grönt eller orange med impedansvärdet i kΩ i nedre delen av skärmen (Tabell 5). När impedansvärdena för alla platser är "gröna" (<50 kΩ) under några sekunder i följd avslutas impedanskontrollen och responskontrollfasen startar automatiskt.

Tabell 5: Automatisk ABR impedanskontrollskärm.

Visad grafik	Funktionens namn	Beskrivning
	Impedance check Nightingale, Sarah	Teststatusinformation Indikerar att enheten är i impedanskontrollläge.
	Impedance check Nightingale, Sarah	Patientinformation. Visar valt patientnamn.
	Impedanskontrollresultat.	Tillhandahåller information om impedansvärdena: Grönt = god impedans. Orange = dålig impedans. Impedansvärdena visas i kΩ.
	Stoppknapp.	Stoppar impedanskontrollen.
	Knapp för att pausa/återuppta kontrollen.	Pausa/återuppta impedanskontrollen.

Om någon impedansindikator är fortsatt "orange" förbättra impedansen på den aktuella elektrodplatsen genom att:

- Se till att elektroden är rätt placerad på det förberedda hudområdet
- Om impedansvärdena är fortsatt dåliga kan elektroden behöva tas bort och huden rengöras igen eller använda ledande gel. Det kan gå att sätta tillbaka samma elektrod, men om vidhäftningsförmågan är otillräcklig kan en ny elektrod behöva sättas

Om impedansen är fortsatt dålig visas ett timeout-meddelande efter ca 60 sekunders impedanskontroll. När meddelandet tas bort visas den första testskärmen igen.



4.7.3 Skärmbild för automatisk ABR-mätning

Under den automatiska ABR-mätningen visar ett stapeldiagram förloppet mot godkänt resultat (Tabell 6). En röd stapel visar testförloppet för höger öra. En grön stapel visar testförloppet för vänster öra.

Vid slutfört test visas symbolen för undersökningsresultat längst upp i stapeldiagrammet.

Tabell 6: Skärmbild för automatisk ABR-mätning.

Visad grafik	Funktionens namn	Beskrivning
	Teststatusinformation.	Indikerar att enheten är i testningsläge.
	Patientinformation.	Visar valt patientnamn.
	Testförloppsindikatorer	Visar information om testförloppet mot godkänt resultat.
	Brusindikator med bock som visar om brusnivån är acceptabel.	Indikerar kvaliteten på inkommande EEG.
	Tidsindikator.	Testtidsförlopp.
	Stoppknapp.	Stoppar testet och registrerar testresultatet som Ofullständigt.
	Knapp för att pausa/återuppta kontrollen.	Pausar/återupptar mätningen.

4.7.3.1 Brusindikator

Under testet visar **Brusindikatorn** amplituden för de inkommande EEG-proven. En bock visas till höger om indikatorn om de inkommande signalerna är tillräckligt brusfria för att accepteras och behandlas av algoritmen för responsdetektering. Om de inkommande EEG-proven innehåller mycket brus p.g.a. Myogeniskt eller elektriskt brus försvinner bocken och brusindikatorn indikerar brus som överstiger det övre gränsvärdet.

Om det här inträffar ska du pausa testet och åtgärda bruset genom att lugna spädbarnet eller minska andra bruskaällor (elektriska).

4.7.3.2 Tidsindikator

Under testning fylls **Tidsindikatorn** upp efterhand som bra dataprover erhålls. När 180 sekunder (3 minuter) med acceptabla EEG-prover har inhämtats är indikatorn helt fylld och testet avslutas automatiskt.


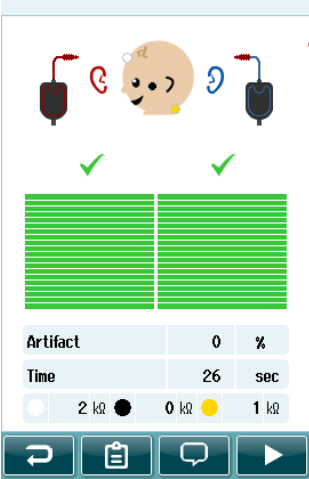




4.7.3.3 Skärmbilden Test klart

När testet är klart fortsätter resultatet av det senast slutförda testet att visas (Tabell 7). Öronvalsfunktionen blir aktiv igen så att användaren kan välja det andra örat för testning eller kan upprepa en teståtgärd på samma öra.

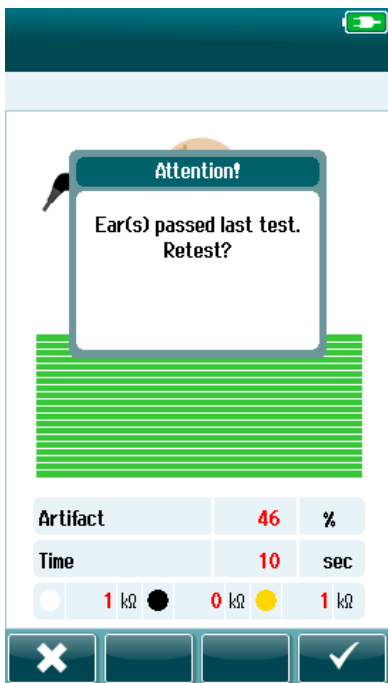
Funktionen för öronval kan också användas för att växla mellan det senaste automatiska ABR-testet som utförts på höger och vänster öra under undersökningen.

Tabell 7: Skärmbilden utomatisk ABR-test klar.



Visad bild	Funktionens namn	Beskrivning
	Teststatusinformation.	Indikerar att testet är slutfört.
	Patientinformation.	Visar valt patientnamn.
	Knapp för öronval.	Välj vilket öra som ska testas.
	Testresultatsrader, resultatsymboler och ytterligare testinformation.	Innehåller information om resultatet/-en av de senast utförda testerna per öra.
		
	Startknapp.	Påbörjar en impedanskontroll för ett nytt test.
	Knappen Visa testlista.	Öppnar en lista med alla tester som utförts hittills i undersökningen.
		Utskrift tillgänglig om en skrivare har installerats.
	Knappen Lägg till kommentar.	Välj för att lägga till en kommentar om testet som just genomförts.
	Bakåtknapp.	Återgår till föregående skärmbild (Välj testtyp eller Förbered patient).



Om användaren påbörjar ett nytt test på samma öra som just har godkänts visas följande skärmbild:



Det här meddelandet informerar användaren om att örontestet precis har godkänts och uppmanar användaren att bekräfta omtestning av samma öra.

Användare kan trycka på boken  för att fortsätta med en omtestning eller välja knappen Avbryt  för att avbryta omtestningen och återgå till skärmbilden Test klart.



4.8 OAE-testning

Vid OAE-testning ändras skärmbilderna beroende på vilken process som pågår och vilka alternativ som finns tillgängliga för operatören.

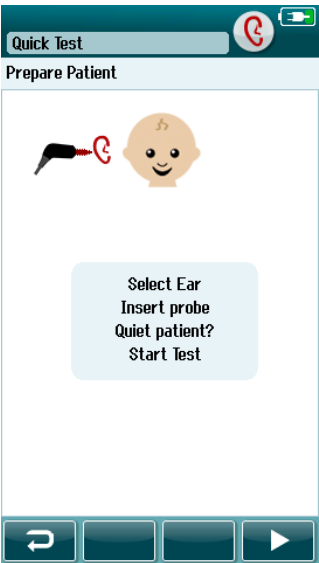
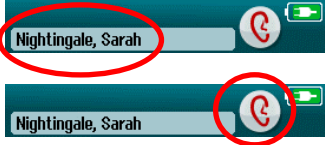
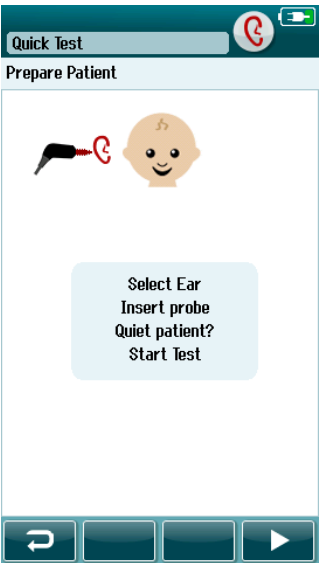
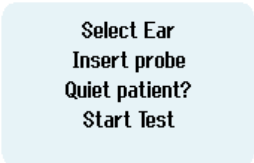




Ytterligare anvisningar om TEOAE, DPOAE och protokollen finns i handboken med tilläggsinformation om Sera™.

4.8.1 OAE – första testskärmen

Den första OAE-skärmen visar följande information och anvisningar (Tabell 8).

Tabell 8: OAE – första testskärmen.

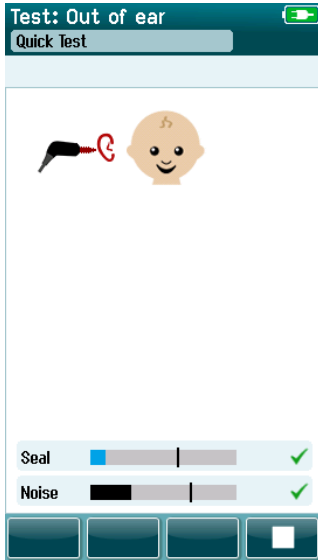
Visad bild	Funktionens namn	Beskrivning
	Patientinformation.	Visar valt patientnamn.
	Knapp för öronval.	Välj vilket öra som ska testas.
	Transduktor..	Transduktorbilden som visas bredvid spädbarnets huvud anger vilken transduktor som är ansluten.
	Användaranvisningar.	Testanvisningar visas.
	Startknapp.	Startar sondkontrollen.
	Bakåtknapp.	Återgår till föregående skärmbild.



4.8.2 Sondkontrollskärm

Under sondkontrollen visas information om hur väl sonden passar in i hörselgången. (DPOAE i Tabell 9 och TEOAE i Tabell 10). När sondinpassningen är tillräckligt bra avslutas sondkontrollen och OAE-mätningssfasen startar automatiskt.

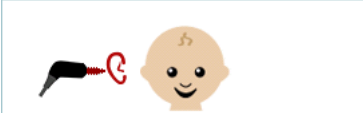




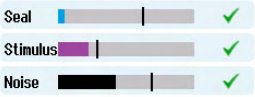


Tabell 9: DPOAE-sondkontrollskärm.



Visad bild	Funktionens namn	Beskrivning
	Sondkontrollstatus.	Visar aktuell sondkontrollstatus – i örat, utanför örat eller blockerad.
	Patientinformation.	Visar valt patientnamn.
	Statuslistor.	Visar sondens status i örat. Alla kriterier måste uppfyllas innan en test börjar.
	Stoppknapp.	Stoppar sondkontrollen.
	Knapp för att pausa/återuppta kontrollen.	Pausa/återuppta sondkontrollen.



Tabell 10: TEOAE-sondkontrollskärm.

Test: In ear & seal	Visad bild	Funktionens namn	Beskrivning
		Sondkontrollstatus.	Visar aktuell sondkontrollstatus – i örat, utanför örat eller blockerad.
		Patientinformation.	Visar valt patientnamn.
		Statuslistor.	Visar sondens status i örat. Alla kriterier måste uppfyllas innan en test börjar.
		Stoppknapp.	Stoppar sondkontrollen.

Om sondinpassningen inte är acceptabel måste du förbättra situationen innan testen påbörjas:

- Se till att mätspetsen förs in helt och hållet i hörselgången
- Se till att spädbarnet är lugnt och tyst eller sover och/eller åtgärda eventuella ljud i testmiljön



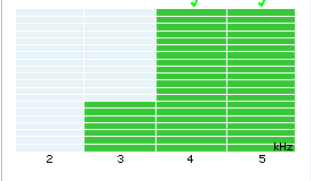






4.8.3 OAE-mätningsskärm

Under OAE-mätningen visas ett stapeldiagram för varje frekvens i testprotokollet som anger förloppet mot godkänt test (Tabell 11). Stapeln fylls upp helt med färg och en bock visas ovanför stapeln när kriterierna för ett godkänt test uppnås vid den aktuella frekvensen.

Dessutom visas horisontella staplar för sondstabilitet, brus och testförlopp. När nivån av brus och sondstabilitet är acceptabel visas en bock bredvid den horisontella stapeln.

Tabell 11: DPOAE-mätningsskärm.

Skärmarea/grafik	Funktionens namn	Beskrivning
	Testing... Nightingale, Sarah	Teststatusinformation. Indikerar att enheten är i testningsläge.
	Testing... Nightingale, Sarah	Patientinformation. Visar valt patientnamn.
	Testing... Nightingale, Sarah	Testförloppsindikatorer. Visar information om testförloppet mot godkänt resultat.
	Noise	Brusindikator med bock som visar om brusnivån är acceptabel.
	Time	Tidsindikator. Testtidsförlopp.
		Stoppknapp. Stoppar testet och registrerar testresultatet som Ofullständigt.
		Knapp för att pausa/återuppta undersökningen. Pausar/återupptar mätningen.



Tabell 12: DEOAE-mätningsskärm.

Skärmarea/grafik	Funktionens namn	Beskrivning
	Testing...	Teststatusinformation. Indikerar att enheten är i testningsläge.
	Nightingale, Sarah	Patientinformation. Visar valt patientnamn.
	Testing...	Testförloppsindikatorer. Visar information om testförloppet mot godkänt resultat.
	Probe	Prob. Indikerar probens passformsstatus.
	Noise	Brusindikator med bock som visar om brusnivån är acceptabel.
	Time	Tidsindikator. Testtidsförlopp.
	Stoppknapp.	Stoppa testet och registrerar testresultatet som Ofullständigt.
	Knapp för att pausa/återuppta undersökningen.	Pausar/återuppta mätningen.

4.8.3.1 Probstabilitet status

Under testning indikerar stapeln för **Sondstabilitet** statusen för sonden i hörselgången. En bock visas till höger om stapeln när sondstabiliteten är acceptabel. Om sonden är på väg att falla ur örat faller sondstabiliteten under acceptabel nivå och bocken försvinner. Om det här inträffar bör du kontrollera att sonden sitter rätt i örat.

4.8.3.2 Brusindikator

Under testet visar **Brusindikatorn** amplituden för de inkommande ljuden. En bock visas till höger om indikatorn om de inkommande signalerna är tillräckligt brusfria för att accepteras och bearbetas av algoritmen för responsdetektering. Om det inkommande dataprovet innehåller mycket brus försvinner bocken och brusindikatorn indikerar brus som överstiger det övre gränsvärdet.

Om det här inträffar ska du pausa testet och åtgärda bruset genom att lugna spädbarnet eller minska andra ljudkällor i rummet. Sondens inpassning i örat bör också kontrolleras.



4.8.3.3 Tidsindikator

Under testning fylls **tids- eller förloppsindikatorn** upp efterhand som bra dataprover behandlas. När maximal testtid har uppnåtts är stapeln helt fylld och testet avslutas automatiskt.

4.8.4 Skärmbilden Test klart

När testet är klart fortsätter resultatet av det senast slutförda testet att visas. Öronvalsfunktionen blir aktiv igen så att användaren kan välja det andra örat för testning eller kan upprepa en teståtgärd på samma öra.

Öronvalsfunktionen kan också användas för att växla mellan det senaste OAE-testet som utförts på höger och vänster öra under testet.

Tabell 13: Skärmbilden OAE-test klart.

Skärmarea/grafik	Funktionens namn	Beskrivning
	Done! Nightingale, Sarah	Patientinformation och statusen "Test klart".
	Done! Nightingale, Sarah	Knapparna för öronval återställs efter slutfört test.
	Done! Nightingale, Sarah	Välj vilket öra som ska testas eller växla för att visa resultaten för det motstående öra som testas i det aktuella testet.
	Probe Stability 99 % Artifact 11 % Time 7 sec	Återkoppling om resultatet/en av de senast utförda testerna per öra under det här testet. De sammanlagda resultaten visas längst upp. Resultat för enstaka frekvenser visas ovanför öronstapelns.
	Probe Stability 99 %	Indikerar probinpassningens kvalitet under hela testförloppet).
	Artifact 11 %	Indikerar procentsats artefakter som uppmäts under testet.
	Time 7 sec	Sammanlagd testtid.
		Startknapp. Startar inpassningskontrollen för OAE-sonden.
		Testlistvy. Visar en lista över alla tester som utförs under aktuellt test. Kan skrivas ut härifrån om en skrivare är installerad.



Bakåtknapp.

Återgår till föregående skärmbild (före den första skärmbilden).



Kommentar.

Välj för att visa en skärmbild för att lägga till en kommentar om testet som just genomförts

Tabell 14: Skärmbilden TEOAE-test klart.

Skärmarea-grafik	Funktionens namn	Beskrivning
	Patientinformation och statusen "Test klar".	Visar aktuell patient.
	Knapparna för öronval återställs efter slutfört test.	Välj vilket öra som ska testas eller växla för att visa resultaten för det motstående öra som testas i det aktuella testet.
	Testresultatsstaplar, - symboler och ytterligare information om testet.	Återkoppling om resultatet/en av de senast utförda testerna per öra under det här testet. De sammanlagda resultaten visas längst upp. Resultat för enstaka frekvenser visas ovanför öronstapeln.
	Stimulusstabilitet %.	Indikerar stimulus stabilitet (under hela testförloppet).
	Artefakt %.	Indikerar procentsats artefakter som uppmäts under testet.
	Tid.	Sammanlagd testtid.
	Startknapp.	Startar inpassningskontrollen för OAE-sonden.
	Testlistvy.	Visar en lista över alla tester som utförs under aktuellt test. Kan skrivas ut härifrån om en skrivare är installerad.



Bakåtknapp.

Återgår till föregående skärmbild (före den första skärmbilden).



Kommentar.

Välj för att visa en skärmbild för att lägga till en kommentar om testet som just genomförts

4.8.4.1 Probstabilitet % (endast DPOAE)

När mätningen är klar, ger **Probstabilitet %** en indikation på hur stabil probplaceringen var under hela testen. En låg probtabilitet% indikerar att proben rörde sig under testningen.

4.8.4.2 Stimulistabilitet %(endast TEOAE)

När mätningen är klar, ger **Stimulusstabilitet %** en indikation på hur stabil stimulusnivån var under hela testen. En låg stabilitetsvärde indikerar att proben rörde sig under testningen.

4.8.4.3 Artefakt %

När mätningen är klar visas den sammanlagda mängden artefakter som mätts i samband med undersökningen.

4.8.4.4 Tid

När mätningen är klar visas den sammanlagda testtiden här.



4.9 Snabbtest

4.9.1 Allmänt



Välj **Snabbtest** på startskärmen för att förbigå inmatning av patientinformation eller val av en patient från databasen.

Processen för en **Snabbtest** är identisk med processen för en standardtest.

Snabbtester kan skrivas ut direkt efter att testet är klart, men ingen identifierande information visas på utskriften.

Endast det senaste snabbtestet sparas tillfälligt i Sera™ till nästa gång snabbtestknappen väljs på startskärmen. När Snabbtest väljs raderas föregående snabbtest direkt och permanent från Sera™.

Observera: Snabbtestfunktionen kan aktiveras/avaktiveras av en administratör via HearSIM™. Om Snabbtest är avaktiverat på enheten visas inte knappen **Snabbtest** på startskärmen.

4.9.2 Spara ett snabbtest

Om du normalt sparar undersökningstester rekommenderas starkt att du först matar in patientuppgifterna eller väljer en befintlig patient i databasen **innan** du utför undersökningen.

Gör så här för att spara ett snabbtest (alla tester) direkt efter att det utförts:

1. På startskärmen väljer du **Välj patient**
2. Välj patienten "**Snabbtest**"
3. Redigera patientuppgifterna på skärmbilden Patientinformation
4. Tryck på boken i den nedersta verktygsraden

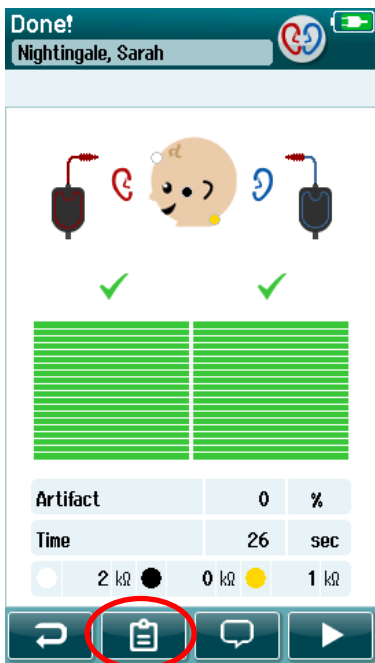
Snabbtestet har nu sparats under aktuellt patient-ID och namnet du angav.



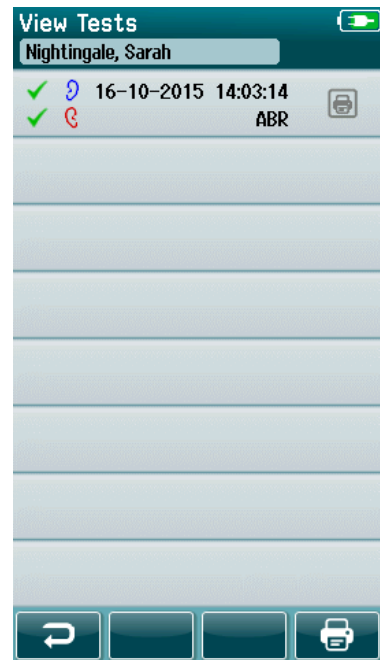
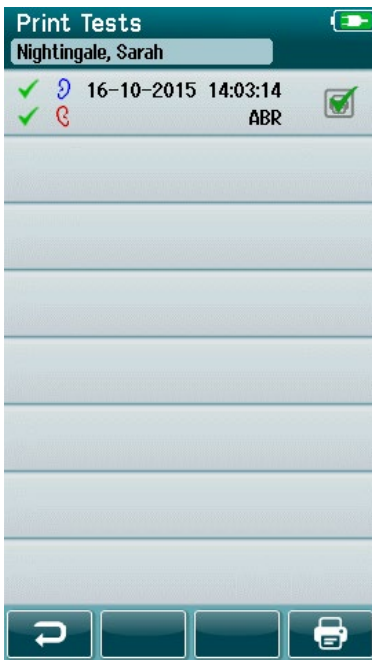
4.10 Utskrifter

4.10.1 Utskriftssätt

Undersökningsresultatet kan skrivas ut på etikettskrivaren från skärmbilden Testlista, vilken kan nå endera från skärmbilden Test klar! eller från patientinformationsskärmen.



Utskrift från skärmbilden Test klart!



Utskrift från patientinformationsskärmen

4.10.2 Etikettutskriftsformat

Etikettutskriften visar följande information:

- Förnamn
- Efternamn
- ID
- Kön
- Födelsedatum
- Resultat vänster öra, datum och tid
- Resultat höger öra, datum och tid



4.11 Granska patienter och sparade undersökningar

I följande avsnitt beskrivs de olika stegen vid sökning av en patient som lagras på enheten, redigering av patientuppgifter, visning av tester (sparade undersökningar), val av en undersökning att skriva ut och granskning av testinformation.

4.11.1 Välja patient



Välj knappen **Välj patient** på startskärmen för att visa listan med namn på patienter som lagras i enhetens databas. Listan kan sorteras i bokstavsordning efter testdatum eller efternamn i omvänd kronologisk ordning med användning av sorteringsymbolen i övre högra hörnet.



Använd pilknapparna **UPP** och **Ned** på den nedre verktygsraden för att bläddra i listan.

4.11.2 Söka efter en patient

Knappen **Sök** i verktygsraden kan användas för att öppna ett skärmtangentbord. Skriv in hela eller en del av patientens efternamn eller ID-nummer och välj Sök igen för att återgå till en förkortad lista med endast matchande patienter. Välj önskad patient i listan för att fortsätta till patientinformationsskärmen som visar den aktuella patientens uppgifter.

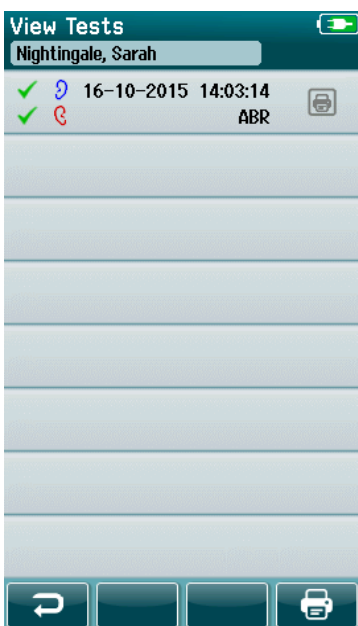
När du har valt en patient i listan visas patientens uppgifter för granskning.

4.11.3 Testknapp

Välj knappen **Test** i verktygsraden för att fortsätta med testning av den här patienten.

4.11.4 Visa sparade tester

Välj knappen **Testlista** på patientinformationsskärmens verktygsrad för att visa en lista med tester som utförts på den aktuella patienten.

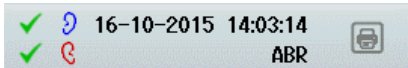


Testlistan är sorterad i kronologisk ordning med det senaste testet längst upp. Varje rad representerar ett test.

Använd pilknapparna **Upp** och **Ned** på den nedre verktygsraden för att bläddra i listan om fler än 8 tester är sparade.

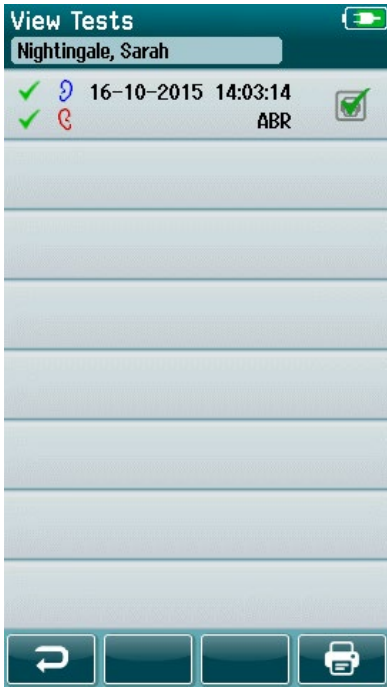


På varje rad i Testlistan visas följande information:



- Resultatsymbol för Godkänd, Remittera och Ofullständig
- Symbolen Testa öra för Höger, Vänster eller Båda öronen
- Testdatum och -tid
- Testtyp (automatisk ABR, DPOAE eller TEOAE)

4.11.4.1 Skriva ut en sparad test



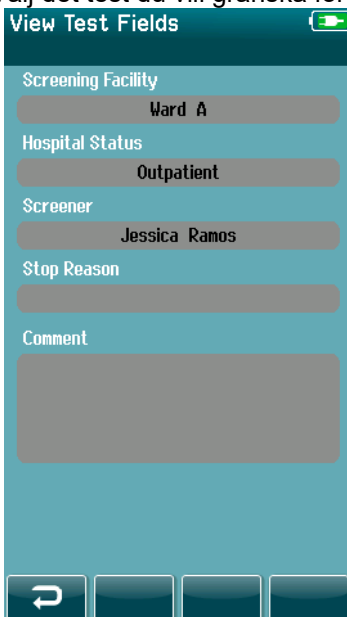
Tryck på utskriftsrutan till höger om testet för att markera testet för utskrift. När utskriftsrutan är markerad innehåller den en grön bock. Markera önskat antal tester att skriva ut. Välj sedan knappen **Skriv ut** i verktygsraden.

Varje test skrivs ut på en separat etikett förutom då endast ett test för höger och ett test för vänster öra av samma testtyp har valts. I det här fallet skrivs båda testerna ut på en enstaka etikett.

Obs: Utskriftsrutorna och knappen **Skriv ut** visas på skärmen endast om Sera™ har sina trådlösa inställningar och utskriftsinställningar aktiverade via HearSIM™ och om en HM-E200-skrivare har parkopplats med enheten. I annat fall visas inte dessa funktioner.

4.11.5 Granska ett sparad test

Välj det test du vill granska för att se **testresultaten** och informationen i **testrutan**.



Välj knappen **Visa testrutor** i kontrollpanelen för att visa testrelaterad information. Den här skärmbilden finns endast tillgänglig om alternativet Testrutor är aktiverat på enheten via HearSIM™.

De testrelaterade rutorna kan inte redigeras på Sera™. Om redigering krävs måste aktuell testdata först överföras till HearSIM™ och redigeras i programmet.



4.12 Användarhantering på enheten

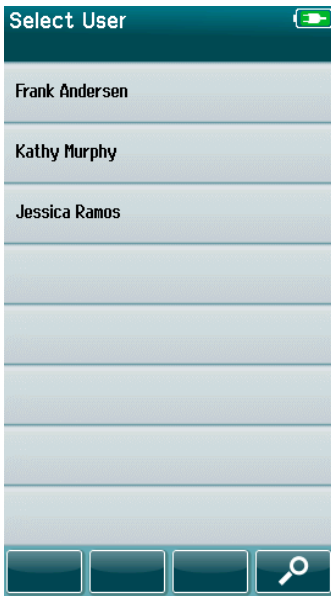
4.12.1 Allmänt

Sera™ kan ställas in så att användaren måste logga in på enheten via HearSIM™. Inloggning är avaktiverat som standard.



När inloggning är aktiverat visas en knapp för ändring av användare på startskärmen.

4.12.2 Välja användare (valfritt)



Sera™ kan ställas in så att användaren måste logga in på enheten via HearSIM™. Inloggning är avaktiverat som standard.

När användarinloggning är aktiverat visas listan med användare som du skapade i HearSIM™ och överförde till Sera™ efter uppstart av enheten.

Välj ditt användarnamn i listan för att fortsätta till skärmbilden för lösenordsinmatning. Du kan bläddra bland sidorna med namn med hjälp av **uppåt-** och **nedåtpilar** om det finns fler än 8 användare i listan.

Välj knappen **Sök** i verktygsraden för att skriva in ditt användarnamn med hjälp av skärmtangentbordet. Tryck sedan på **bocken** i verktygsraden för att återgå till en förkortad användarlista.

4.12.3 Ange ditt lösenord

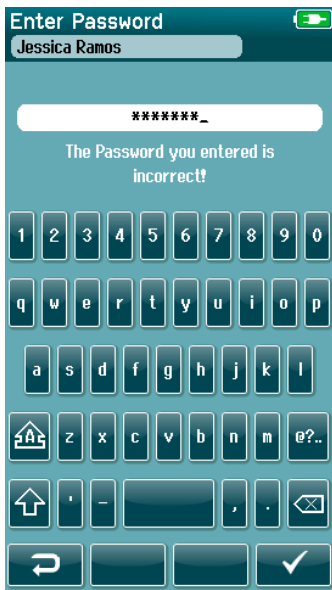


Ange ditt lösenord på lösenordsskärmen med hjälp av skärmtangentbordet och tryck på knappen med **bocken** i verktygsraden.

Om lösenordet stämmer visas **startskärmen**.



4.12.4 Felaktigt lösenord



Om ett felaktigt lösenord anges visas ett meddelande om att lösenordet är fel.

Meddelandet visas under några sekunder och försvinner sedan. Lösenordsrutan är nu rensad så att du kan ange ditt lösenord igen.

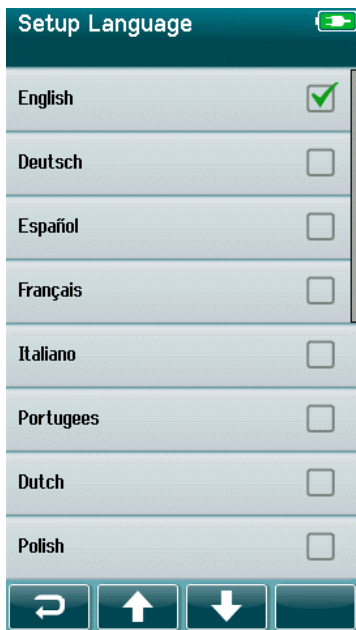


4.13 Inställningar



Välj knappen **Inställningar** i verktygsraden på **startskärmen** för att visa en lista med de inställningar som kan göras direkt i Sera™.

4.13.1 Språkskärmen



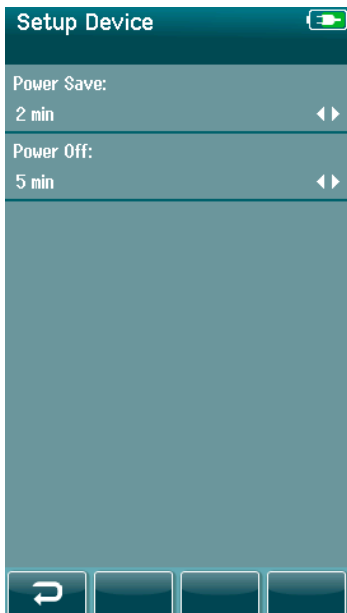
Använd **uppåt-** och **nedåtpilarna** för att navigera i listan med språk.

När du väljer önskat språk sätts en bock i rutan bredvid språket.

För att bekräfta språkvalet och gå ur språkskärmen trycker du på knappen med **bocken** i verktygsraden.

De tillgängliga språken är: English (engelska), German (tyska), Spanish (spanska), French (franska), Italian (italienska), Portuguese (portugisiska), Dutch (nederländska), Polish (polska), Finnish (finska), Romanian (rumänska), Russian (ryska), Chinese (kinesiska), Korean (koreanska), Turkish (turkiska), Norwegian (norska), Japanese (japanska), Kazach (kazakiska), Czech (tjeckiska).

4.13.2 Enhet



Välj önskade inställningar för **energispar-** och **avstängningsfunktionerna**.

- **Energisparläge** (vänteläge) kan ställas in på Aldrig, på 1-5 minuter eller på 10 minuter
- **Avstängning** kan ställas in på Aldrig, på 1, 5, 10, 15 minuter eller på 30 minuter

Tryck på knappen med **bocken** i verktygsraden för att bekräfta inställningarna och stäng skärmbilden med enhetsinställningar.

Ställ in önskad ljusstyrka för displayen.

Ställa in **tid och datum**.

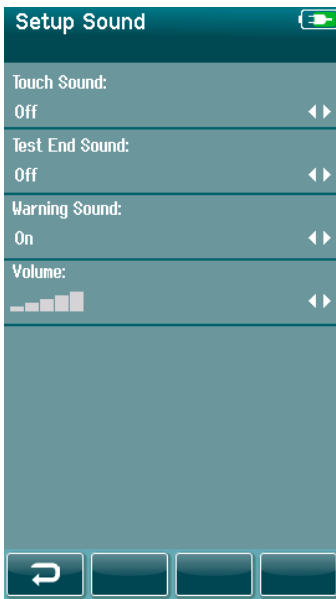
- Justera tids- och datuminställningen.
- Välj mellan 24- och 12-timmarsvisning.

Delete (ta bort) alla patienter och testdata från enheten.

Radering av data kan inte ångras. Ett varningsmeddelande visas innan raderingen är slutförd.



4.13.3 Ljud

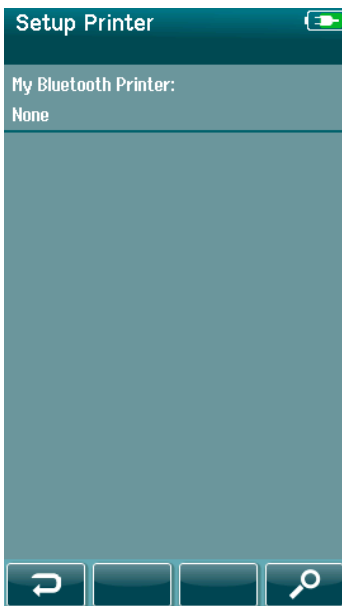


Välj önskade inställningar för presentation av ett ljud som feedback för olika funktioner. Här kan även volymen ställas in. Funktionsljud som kan väljas är:

- **Tryckljud** – ett ljud för alla knapptryckningar på enheten
- **Test klar** – ljud som hörs när ett test har slutförts
- **Varningsljud** – ett varningsljud som hörs om en elektrod lossnar under automatisk ABR-testning eller när batteriet börjar ta slut

Tryck på knappen med **bocken** i verktygsraden för att bekräfta inställningarna och stäng skärmbilden med ljudinställningar.

4.13.4 Skrivare

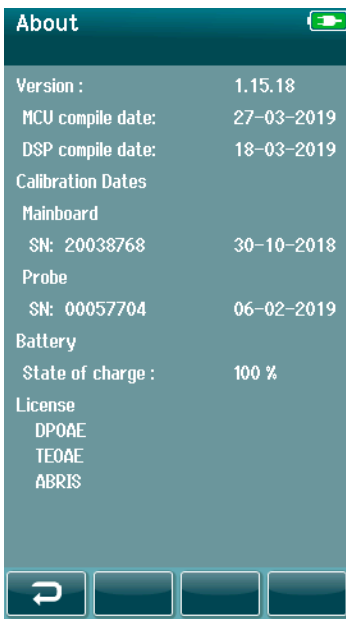


För parkoppling med en trådlös HM-E200-skrivare (tillval) väljer du knappen **Sök** i verktygsraden. Se till att skrivaren är påslagen. Namnet "HM-E200" visas när skrivaren har parkopplats med Sera™.

Tryck på knappen med **bocken** i verktygsraden för att bekräfta inställningarna och stäng skärmen Setup (inställningar).



4.13.5 Om Sera™



Välj **Om Sera™** för att visa information om Sera™, inklusive:

- Versioner av inbyggd programvara
- Serienummer och kalibreringsdatum
- Batteriinformation
- Licenser



5 Funktionskontroller (integritet)

5.1 Allmänt

Sond- och elektrodkablaras prestanda är avgörande för testresultaten. Vi rekommenderar att du utför en funktionskontroll av utrustningen i början av varje dag innan du påbörjar testning av patienter för att säkerställa att utrustningen fungerar korrekt.

- Säkerställ att mätspetsen eller öronkuddsadaptorn är ren och fri från vax och/eller smuts
- Utför alltid funktionskontrollen i en tyst testmiljö
- Använd endast den rekommenderade Pass-Checker eller kaviteten för testning. Användning av en annan typ av enhet eller testkavitet kan resultera i att fel på utrustningen eller en transduktor inte upptäcks

5.2 Pass-Checker för automatisk ABR (tillval)

Tillvalet Sera™ ABRIS Pass-Checker kan användas för att kontrollera elektrodkablar och transduktorn som används för automatisk ABR-testning med Sera™. En funktionskontroll kan göras regelbundet eller om du misstänker problem med Sera™-enhetens maskinvara, elektroder eller transduktor. Pass-Checker kan köpas av din Interacoustics-representant.

1. Kontrollera att elektrodkablar och instickshörtelefonerna/sonden/EarCups är anslutna till Sera™-enhetens förstärkarkabel och att denna är ansluten till Sera™.



2. Anslut de 3 färgade elektrodkablar till deras respektive metallknappar på Pass-Checker (se till att kabelfärgen matchar färgen på ringen runt metallknapparna).



3. För en EarCups-transduktor ska de svarta EarCup-adaptrarna tryckas in helt i hålen på varje sida.





Vid användning av instickshörlurar ska det sitta en öronkudde för engångsbruk (9 mm grön rekommenderas) på öronkuddsadaptern. Tryck in öronkuddarna i hålen tills den yttre kanten på den svampformade kudden är i höjd med hålets yttre kant. Tryck inte in öronkuddarna för långt, eftersom de då kan fastna.

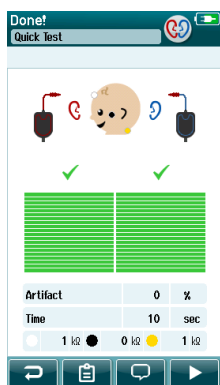
Om sonden används ska en öronkudde för engångsbruk sättas dit (blå rekommenderas) innan den trycks in i hålet. Blockera det andra hålet på Pass-Checker innan du utför testet.

4. Slå på Pass-Checker genom att trycka på strömbrytaren. Den orange LED-indikatorn tänds när Pass-Checker startar.

Pass-Checker har en automatisk avstängningsfunktion. Om flera tester utförs i samband med felsökning måste Pass-Checker vara påslagen under alla tester.

5. Utför ett normalt binauralt eller monauralt (för sond) automatiskt ABR-test.
6. Impedans- och mätningfaserna ska gå snabbt och resultera i Godkänt för båda öronen (ett öra vid användning av sond). Om testet inte resulterar i Godkänt eller inte går vidare efter impedanskontrollen kan det indikera ett problem med systemet.

ABR
(CE-Chirp 35dB nHL)



Information om symptom, möjliga orsaker och felsökningsförslag finns i handboken med tilläggsinformation om Sera™.

Observera: Batteriet till Pass-Checker ska endast bytas ut av en auktoriserad Interacoustics-representant. Skada på elektroniken i Pass-Checker som orsakas av att någon annan än en auktoriserad representant försöker byta batteriet berättigar inte till reparation under produktgarantin.

Om ingen Pass-Checker finns tillgänglig att utföra en funktionskontroll av automatisk ABR kan du utföra testet på dig själv.



5.3 Sondkontroll för TEOAE

En testkavitet kallad Infant Ear Simulator (Spädbarnsöronsimulator) för användning vid probtestning för OAE-modulerna medföljer Sera™.

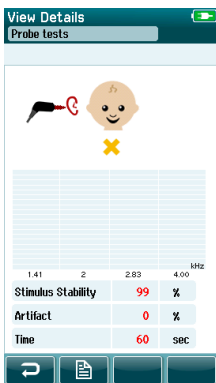
Probens integritetstest garanterar att systemförvrängningar inte genereras av proben eller maskinvaran. Mätspetsen bör inspekteras för vax eller skräp innan testen genomförs. Och testningen bör genomföras i en lugn miljö



TEOAE

(15 – 4 kHz)

1. För in OWA-proben med 3 mm röd flänsad öronkudde eller SnapPROBE™ med valfri öronkudde i den "Infant Ear Simulator" (öronsimulator för spädbarn) som medföljer Sera™.
2. Välj snabbtestalternativet på huvudskärmen och kör en standard TEOAE-test. Låt testen gå tills det stannar automatiskt. Stoppa inte testet manuellt.
3. Om sonden fungerar korrekt (inga TE-band får en bock) kan du gå vidare med den dagliga testningen.



4. Om felmeddelanden visas under testning eller om det finns en bock över ett eller flera av TE-banden när testerna slutförts har probtestet misslyckats. Kontrollera och rengör mätspetsen från vax och smuts och gör om testet. Om probtestet misslyckas en andra gång får Sera™-enheten **inte användas för testning av patienter. Kontakta din lokala distributör för assistans.**



Information om symptom, möjliga orsaker och felsökningsförslag finns i tilläggsinformation om Sera™.

Observera: Om en sond hanteras ovarsamt (t.ex. tappas på en hård yta) kan den behöva kalibreras om. Sondens kalibreringsvärden sparas i sondkontakten. Därför kan sonden bytas ut när som helst.



5.4 Sondkontroll för DPOAE

En testkavitet kallad Infant Ear Simulator (Spädbarnsöronsimulator) för användning vid probtestning för OAE-modulerna medföljer Sera™.

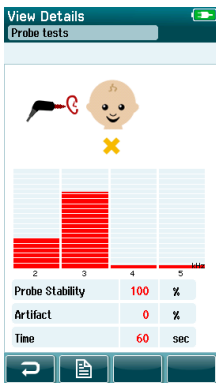
Probens integritetstest garanterar att systemförvrängningar inte genereras av proben eller maskinvaran. Mätspetsen bör inspekteras för vax eller skräp innan testen genomförs. Och testningen bör genomföras i en lugn miljö



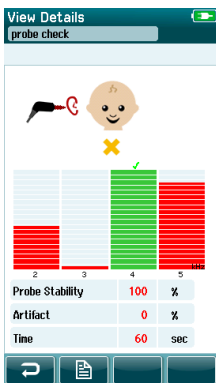
DPOAE

(2 – 5 kHz)

1. För in OWA-proben med 3 mm röd flänsad öronkudde eller SnapPROBE™ med valfri öronkudde i den "Infant Ear Simulator" (öronsimulator för spädbarn) som medföljer Sera™.
2. Välj snabbtestalternativet på huvudskärmen och kör en standard DPOAE-test. Låt testen gå tills det stannar automatiskt. Stoppa inte testet manuellt.
3. Om sonden fungerar korrekt (inga DP-band får en bock) kan du gå vidare med den dagliga testningen.



4. Om felmeddelanden visas under testning eller om det finns en bock över ett eller flera av DP-banden när testerna slutförts har probtestet misslyckats. Kontrollera och rengör mätspetsen från vax och smuts och gör om testet. Om probtestet misslyckas en andra gång får Sera™-enheten **inte användas för testning av patienter. Kontakta din lokala distributör för assistans.**



Information om symptom, möjliga orsaker och felsökningsförslag finns i tilläggsinformation om Sera™.

Observera: Om en sond hanteras ovarsamt (t.ex. tappas på en hård yta) kan den behöva kalibreras om. Sondens kalibreringsvärden sparas i sondkontakten. Därför kan sonden bytas ut när som helst.



6 Underhåll

6.1 Allmänna underhållsprocedurer

Instrumentets prestanda och säkerhet kommer att upprätthållas om följande rekommendationer för vård och underhåll observeras:

1. Vi rekommenderar att du låter instrumentet genomgå service minst en gång om året, för att säkerställa att dess akustiska, elektriska och mekaniska egenskaper är korrekta. Denna utvärdering ska göras av en auktoriserad reparatör för att garantera korrekt service och reparation.
2. Se till att det inte finns några skador på isoleringen av elkabeln eller anslutningskablarna, och att de inte utsätts för någon mekanisk belastning som kan orsaka skador.
3. För att säkerställa att instrumentets tillförlitlighet upprätthålls, rekommenderas det att operatören med korta mellanrum, t.ex. en gång per dag, utför ett test på en person med kända data. Denna person kan vara operatören själv. För OAE-testning rekommenderas en daglig sondfunktionstest för att kontrollera att sonden fungerar korrekt innan testning av patienter.
4. Om instrumentets ytor eller delar är smutsiga kan de rengöras med en mjuk trasa som har fuktats med en mild vatten- och rengöringsmedelslösning eller liknande. Koppla alltid ur strömkontakten under rengöringsprocessen och var noggrann med att inte låta några vätskor tränga in i instrumentet eller tillbehören.
5. Efter varje patientundersökning, kontrollera att inga av de delar som vidrör patienten har kontaminerats. Normala försiktighetsåtgärder måste vidtas för att förebygga korskontaminering av sjukdom från en patient till en annan. Vid regelbunden rengöring ska man använda vatten, men vid svår kontaminering kan det vara nödvändigt att använda ett desinficeringsmedel.



Ytterligare anvisningar om rengöring och underhåll av utrustning och tillbehör finns i handboken med tilläggsinformation om Sera™.

6.2 Allmänna underhållsprocedurer



FÖRSIKTIG

- Före rengöringen ska instrumentet alltid stängas av och kopplas bort från strömkällan
- Använd en mjuk trasa som är lätt fuktad med rengöringslösning för att rengöra alla exponerade ytor
- Låt inte vätska komma i kontakt med metalldelarna inuti hörtelefonerna/hörlurarna
- Instrumentet och tillbehören får inte autoklaveras, steriliseras eller sänkas ned i någon vätska
- Använd inte hårda eller spetsiga objekt för att rengöra någon del av instrumentet eller tillbehören
- Låt inte delar som har kommit i kontakt med vätska torka före rengöringen
- Öronkuddar av gummi eller skumplast är endast avsedda för engångsbruk

Rekommenderade rengörings- och desinfektionslösningar:

- Varmt vatten med en mild rengöringslösning utan slipeffekt (tvål)



6.3 Rengöra Sera™

6.3.1 Pekskärm

Rengör instrumentet genom att torka av höljet med en luddfri trasa som är lätt fuktad med rengöringslösning. Använd en linsrengörings- eller mikrofiberduk för att rengöra Sera™-enhetens pekskärm.

6.3.2 Hölje, laddare och kablar



FÖRSIKTIG

Var försiktig vid rengöring.

- Ta ut Sera™ ur laddaren innan rengöring och ta ut elkontakten ur vägguttaget
- Använd en mjuk rengöringsduk fuktad med en mild vatten- och rengöringsmedelslösning eller liknande för att rengöra Sera™-enhetens och laddarens plastdelar
- Om desinfektion krävs ska en desinfektionsduk användas istället för en sprayprodukt. Se till att ingen kvarvarande vätska från avtorkningen tränger in i några känsliga områden som runt kontakter och skarvar i plasten, som exempelvis under gummiramen runt Sera™-enheten

Följ anvisningarna för desinfektionsmedlet.

6.3.3 Engångsartiklar

Använd endast de Sanibel™ engångsartiklar som medföljer Sera™. Öronproppar, EarCups, EARturtle™ och självhäftande elektroder är endast avsedda för engångsbruk. Dessa ska kastas efter användning. De kan inte desinficeras.



FÖRSIKTIG

Om engångsartiklar återanvänds ökar risken för korskontaminering!



6.4 Rengöra mätspetsen

För att säkerställa korrekt impedansmätning är det viktigt att se till att sondsystemet alltid hålls rent. Följ därför illustrationerna nedan som visar hur man avlägsnar t.ex. öronvax från mätspetsens små ljudkanaler.



Använd rengöringstrådarna Thornton Bridge & Implant Floss eller Thornton 3 in 1 Floss för rengöring.

Kassera rengöringstråden efter användning.

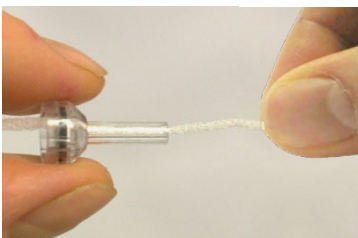


Rengör aldrig mätspetsen med spetsen monterad på sondhuset.

Skruva loss sondskyddet genom att vrida det moturs och ta bort mätspetsen från sondhuset.



Trä in rengöringstråden i en av kanalerna från mätspetsens bas.



Dra rengöringstråden genom hela mätspetskanalen. Upprepa proceduren för varje kanal vid behov.



För att rengöra den större kanalen är det rekommenderat att dubblera rengöringstråden för att kunna rengöra alla hörn ordentligt.



För att komma åt och rengöra den större kanalen måste packningen på insidan av mätspetsen tas bort. Det här kan göras med hjälp av ett tunt stift. Tryck tillbaka packningen på plats efter rengöring.



Sätt tillbaka mätspetsen på sonden och skruva dit packningen.



FÖRSÖK INTE rengöra mätspetsen medan den är monterad på sonden.

För endast in rengöringstråden i sondens bas så att vax/smuts trycks ut ur mätspetsen och inte in i den. Det här skyddar också packningen från att skadas. Använd aldrig verktyg för att sätta fast sondskyddet!



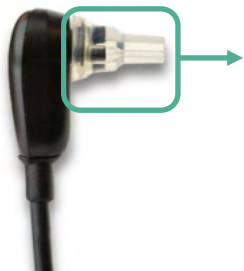
Ytterligare anvisningar om rengöring av sonden finns i handboken med tilläggsinformation om Sera™ (Additional Information).



6.5 Rengöra SnapPROBE™

Öronkuddarna för SnapPROBE™ är utformade för att upprätthålla avståndet mellan de känsliga probkomponenterna och barnets hörselgång. Den utdragna formen samlar vanligtvis upp det mesta av öronvaxet, som sedan kastas tillsammans med öronkudden efter användning. Därmed behöver inte probens filter bytas ut lika ofta. Det är viktigt att se till att mätspetsen är ren och fri från vax och skräp innan ett test ska utföras. Vax eller skräp på mätspetsen kan orsaka felaktig presentation av stimulus eller recording (inspelning). Proben och dess filter ska därför inspekteras visuellt före varje mätning.

Om minsta spår av vax, skräp eller liknande upptäcks måste probens filter bytas ut.



Avlägsna öronkudden från proben för att nå de tre filtren i SnapPROBE™.



Filtren kan avlägsnas med ett verktyg för filterbyte från utbytesfiltersatsen.



Avlägsna filtret från proben med hjälp av det tomma utrymmet i utbytesfiltersatsen.



För in det nya filtret från verktyget i det tomma filterutrymmet. Kasta det gamla filtret omedelbart så att det inte blandas ihop med nya utbytesfilter.

6.6 Tillbehör/utbytesdelar

Vissa återanvändbara delar slits ut över tiden. Vi rekommenderar att du har sådana utbytesdelar tillgängliga (enligt vad som är tillämpligt för din aktuella Sera™-enhetskonfiguration).



6.7 Reparation

Interacoustics kan endast hållas ansvarigt för CE-märkningens giltighet och utrustningens säkerhetseffekter, pålitlighet och prestanda om:

1. montering, utökningar, omjusteringar, ändringar och reparationer utförs av behöriga personer,
2. ett serviceintervall på 1 år upprätthålls,
3. de elektriska installationerna i det aktuella rummet uppfyller tillämpliga krav, och
4. utrustningen används av behörig personal och i enlighet med den dokumentation som tillhandahålls av Interacoustics.

Kontakta den lokala distributören för att ta reda på vilka service- och reparationsmöjligheter som finns, till exempel service/reparation på plats. Det är viktigt att (via den lokala distributören) fylla i **RETURN REPORT (returrapporten)** varje gång en komponent eller produkt skickas till Interacoustics för service/reparation.

6.8 Garanti

Interacoustics garanterar att:

- Sera™ är fri från defekter avseende material och utförande under normal användning och service under en period på 24 månader från det datum då Interacoustics levererade enheten till den första köparen.
- Tillbehör är fria från defekter av material och utförande under normal användning och service under en period på nittio (90) dagar från det datum då Interacoustics levererade dem till den första köparen.

Om en produkt behöver service under gällande garantiperiod bör köparen kommunicera direkt med Interacoustics lokala servicekontor för att fastställa var den bör repareras. Kostnaden för reparation eller utbyte kommer enligt villkoren i denna garanti att täckas av Interacoustics. Den produkt som behöver service bör returneras snarast, korrekt förpackad och frankerad. Köparen ansvarar för eventuell förlust eller skada under retursändningen till Interacoustics.

Instrumentets förväntade livslängd är 7 år.

Under inga förhållanden ska Interacoustics hållas ansvariga för några direkta eller indirekta följdskador i samband med inköp eller användning av någon Interacoustics-produkt.

Detta gäller endast den ursprungliga köparen. Denna garanti gäller inte någon efterföljande ägare eller innehavare av produkten. Vidare ska denna garanti inte omfatta, och Interacoustics ska inte hållas ansvariga för, eventuell förlust som uppstår i samband med inköp eller användning av någon av Interacoustics produkter som:

- reparerats av någon annan än Interacoustics auktoriserade servicerepresentanter;
- ändrats på ett sätt som, enligt Interacoustics gottfinnande, har påverkat produktens stabilitet eller tillförlitlighet;
- utsatts för felaktig eller ovarsam hantering, eller om serie- eller partinumret har ändrats, skadats eller tagits bort; eller
- inte har blivit korrekt underhållen eller har använts på något annat sätt än enligt de instruktioner som tillhandahålls av Interacoustics.


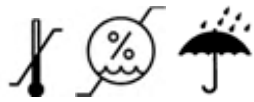
Denna garanti ersätter alla andra garantier, vare sig uttryckliga eller underförstådda, och alla andra Interacoustics ansvar eller skyldigheter. Interacoustics ger eller överlåter inte till någon annan person eller myndighet, vare sig direkt eller indirekt, behörighet att på uppdrag av Interacoustics påta sig något annat ansvar i samband med försäljning av Interacoustics-produkter.

INTERACOUSTICS AVSÄGER SIG ALLA ANDRA GARANTIER, UTTRYCKLIGA SÄVÄL SOM UNDERFÖRSTÅDDA, INKLUSIVE GARANTIER FÖR SÄLJBARHET ELLER FÖR FUNKTION ELLER LÄMPLIGHET FÖR ETT SÄRSKILT ÄNDAMÅL ELLER TILLÄMPNING.



7 Allmänna tekniska specifikationer

7.1 Sera™-instrumentet – tekniska specifikationer

Medicinsk CE-märkning		CE-märkningen tillsammans med MD-symbolen indikerar att Interacoustics A/S uppfyller kraven EU-direktivet 2017/745 för medicintekniska produkter. Godkännande av kvalitetssystemet görs av TÜV nr. 0123.
Standarder	Säkerhet:	IEC 60601-1: 2012, internt drivna, tillämpade delar av typ B och BF
	Elektromagnetisk kompatibilitet (EMC):	IEC 60601-1-2:2014+AMD1:2020 IEC 60601-2-40: 2016
	Kalibrering:	ISO 389-2: 1994 ISO 389-6: 2007
	Testsignal:	IEC 60645-3: 2007
	OAE:	IEC 60645-6 2009, typ 2
	ABR:	IEC 60645-7 2009, typ 2
Laddare	Säkerhet: Av/på Nätström och frekvenser: Uteffekt:	IEC 60601-1: 2012, klass II UES12LCP-050160SPA artikelnummer 8515473 100 – 240 V~, 50/60 Hz, 400 mA 5,0 V DC, 1,6 A MAX
Driftmiljö 	Temperatur: Relativ luftfuktighet: Omgivningstryck: Starttid: Uppvärmningstid:	5 – 40 °C, + 41 °F... + 104 °F 15 – 93 % (icke-kondenserande) 98 kPa – 104 kPa < 5 sek. Nil
Transport- och förvaringsmiljö	Förvaringstemperatur: Transporttemperatur: Transport och förvaring – relativ luftfukt.:	0 °C – 50 °C, - 4 °F... + 122 °F -25 – 70 °C, - 13 °F... + 158 °F Max. 93 % (icke-kondenserande)
Nominell höjd	Max. drifthöjd:	2000 m / 6561 ft över havsytan
Märkning IP02 IP20	IP-märkningen anger nivån av inträngningsskydd. Märkningen anger nivån av skydd mot inträngning av partiklar och vätskor. Instrumentet har olika IP-märkningar med följande betydelser: IP02: Använd alltid den medföljande bärväskan för att skydda instrumentet mot regn och vatten. IP20: Den här märkningen finns på instrumentets olika delar, vilket innebär att dessa inte är skyddade mot vatten OBS: Laddaren, nätadaptorn och dockningsstationen ska inte användas i hemvårdsmiljö.	





Allmänt		
Sera™-enhetens mått		15,8 x 8,3 x 1,9 cm / 6,2 x 6,2 x 0,7 tum
Sera™-enhetens vikt		265 g / 0,5 lbs
Användargränssnitt:		Resistiv pekskärm
Skärmstorlek:		9,5 x 5,6 cm, färg, 272 x 480 upplösning
Datagränssnitt:		Trådlös Sändarfrequens: 2400 – 2483,5 MHz Moduleringstyper: GFSK, π/4-DQPSK och 8DPSK Utsänd effekt: 2,5 mW (Klass 2)
Användarfeedback:		Inbyggd högtalare
Språkinställningar:		English (engelska), German (tyska), Spanish (spanska), French (franska), Italian (italienska), Portuguese (portugisiska), Dutch (nederländska), Polish (polska), Finnish (finska), Romanian (rumänska), Russian (ryska), Chinese (kinesiska), Korean (koreanska), Turkish (turkiska), Norwegian (norska), Japanese (japanska), Kazakh (kazakiska), Czech (tjeckiska)
Batteri	Typ:	Li-ion batteri 44794; Batterikapacitet: 3,7 V/3850 mAh
	Förväntad livslängd:	Beroende på användning – normalt mer än 3 år
Minne		1 GB (max. 250 patienter kan sparas, med 50 tester vardera)
Kontakt		Omnetics 12-pin-kontakt
Förförstärkarens vikt		85 g / 0,19 lbs
Förförstärkarens mått		8,5 x 0,5 x 2,5 cm / 3,4 x 0,2 x 0,9 tum

Printer (skrivare)		
Termoskrivare (tillval)	Typ:	HM-E200
	Anslutning:	Trådlös
	Batteri:	Laddningsbart Li-polymer, DC 7,4 V, 1300 mAh
	Laddare:	Växelström 100 – 240 V, ~50/60 Hz, 1,0 A
	Vikt:	234 g / 8,3 oz
	Papper:	Termopapper Termoetiketter (103 per rulle)
	Pappersbredd:	58 mm (bredd) för termoskrivare 56 mm x 60 mm (bredd x längd) för etikettskrivare
	Utskriftstid:	Högst 100 mm/sek. Utskriftstiden beror på storleken på det protokoll som använts.

ABRIS		
Förförstärkare	En kanal:	3 elektroder, 51 cm, 20 tum
	Förstärkning:	72 dB
	Frekvensrespons:	0,5 – 5000 Hz
	Brus:	<25 nV/√Hz
	CMR-förhållande:	> 100 dB vid 100 Hz
	Samplingsfrekvens:	22,05 kHz
	Max. ingående offsetspänning:	2,5 V
	Ingångsimpedans:	10 MΩ/ 250 pF
	Effekt från huvudenhet:	Isolerad strömförsörjning



Elektrisk impedansmätning	Mätfrekvens:	33 Hz
	Vågform:	Rektangulär
	Mätström:	11,25 μ A
	Intervall:	0,5 k Ω – 50 k Ω \pm 10 %
Stimuli	Stimuli:	CE-Chirp® (200 Hz – 11 kHz), Click (200 Hz – 11 kHz)
	Stimulifrekvens:	90 Hz
	Transduktorer: (kalibrerade enligt standarder)	IP30 instickshörlur och EARTurtle IP30 EarCup OWA-sond SnapPROBE™
	Nivå:	25, 30, 35, 40, 45 dB nHL
	Bandbredd:	22,05 kHz
	Registrering	Analystid:
	A/D-upplösning:	24 bitar
	Artefaktförkastningssystem:	Avvisningsnivå (max., min. RMS, max. RMS) klippning (mättnad)
Skärm		Transduktor: testresultatstaplar, resultatsymboler (godkänt/ remittera/ofullständigt), testtid, artefakt, elektrodimpedanser.
Mätnoggrannhet	Algoritmisk känslighet (standardprotokoll):	\geq 99.99 %  Ytterligare information om testprotokoll, testprotokollinställningar, känslighet och specificitet finns i tilläggsinformation om Sera™.

DPOAE		
Stimuli	Frekvensområde:	1500 till 6000 Hz
	Nominell frekvens:	f2
	Nivå:	50 till 65 dB SPL
	f2/f1-förhållande:	1,22
	Transduktor:	SnapPROBE™ automatisk detektering, automatiskt kalibrerad Replaceable probe tip (utbytbar mätspets) OWA-sond med automatisk detektering, automatiskt kalibrerad Utbytbar mätspets
Registrering	Analystid:	60 sekunder
	A/D-upplösning:	24 bitar, 5.38 Hz-upplösning
	Artefakt (brus) förkastningssystem:	30 dB SPL
	SNR-kriterier:	Fast, 6 dB
	Restbrus:	Genomsnittlig RMS-mätning i frekvensområdet för DP bin (26 bins vid frekvenser < 2500 Hz & 60 bins \geq 2500 Hz).
	Testtryck:	Omgivande
Skärm		Transduktor: testresultatstaplar, resultatsymboler (godkänt/ remittera/ofullständigt), sondstabilitet, testtid, artefakt.
Accuracy of Measurement:	Algoritmisk känslighet (standardprotokoll):	\geq 99.6 %  Ytterligare information om testprotokoll, testprotokollinställningar, känslighet och specificitet finns i tilläggsinformation om Sera™.



I Sera™ med DPOAE används en förbättrad metod för stimulinivåkontroll som levererar den angivna intensiteten med större exakthet i alla typer av hörselgångar, från spädbarn till vuxna. För närvarande omfattar standarden IEC 60645-6 bara vuxna personers öron. För att bättre kunna tillgodose behovet av en produkt som ger mer exakta stimuli för en mängd olika hörselgångsvolymer (framför allt spädbarn) har vi valt att använda en mer heltäckande kalibreringsprocedur för DPOAE och den omfattas inte av IEC 60645-6. För några protokoll.

Alla protokoll som innehåller IEC i namnet använder den angivna IEC-kalibreringsmetoden.

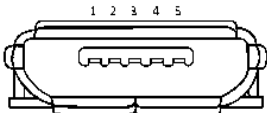
TEOAE		
Stimuli	Frekvensområde:	1500 till 4000 Hz
	Stimulityp:	Icke-linjär (i enlighet med IEC 60645-3: 2007)
	Nivå:	60 till 83 SPL, topp-till-topp-kalibrerad, AGC-kontrollerad
	Klickfrekvens:	71/sekund
	Transduktor:	SnapPROBE™ automatisk detektering, automatiskt kalibrerad Replaceable probe tip (utbytbar mätpets) OWA-sond med automatisk detektering, automatiskt kalibrerad Utbytbar mätpets
Registrering	Analystid:	60 sekunder
	Registreringsfönster:	2,5 - 14,1 ms
	A/D-upplösning:	24 bitar
	Artefakt (brus) förkastningssystem:	55 dB SPL
	SNR-kriterier:	Fast, 4 dB
	Testtryck:	Omgivande
	Restbrus:	Ett RMS-värde för varje oktavband baserat på det Bayesianska vägda genomsnittet för det definierade OAE-tidsfönstret.
Mätnoggrannhet	Algoritmisk känslighet (standardprotokoll):	≥ 99.6 %  Ytterligare information om testprotokoll, testprotokollinställningar, känslighet och specificitet finns i tilläggsinformation om Sera™.
Skärm		Transduktor: testresultatstaplar, resultatsymboler (godkänt/ remittera/ofullständigt), stimulistabilitet, testtid, artefakt.

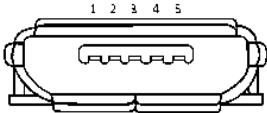


7.2 Specifikation av in/utgånganslutningar

Sera™ ABR/OAE-kontakt för sond, förstärkare		Förförstärkar-, sond-, transduktorkontakt
Stift	Beskrivning	Beskrivning
1	CH1 ut	CH1 ut
2	CH1 GND	CH1 GND
3	DGND	DGND
4	GND A / GND mikrofon	GND A / GND mikrofon
5	Mikrofon – ingång/analog balanserad in	Mikrofon – ingång/analog balanserad in
6	Mikrofon + ingång/analog balanserad in	Mikrofon + ingång/analog balanserad in
7	Strömförsörjning +3/+5 V	Strömförsörjning +3/+5 V
8	CH2 ut	CH2 ut
9	CH2 GND	CH2 GND
10	I2C CLK	I2C CLK
11	I2C DATA	I2C DATA
12	I2C avbrott	I2C avbrott

Dataingång/datautgång	
USB Typ A-B Micro	USB port for communication

DOCKINGSSTATION, KONTAKT	KONTAKT
ELNÄT	 <p>MICRO USB 5 V/1,6 A</p>

SERA™-ENHETENS KONTAKT	MICRO USB (IN)
1	 <p>1. +5 VDC 2. NC 3. NC 4. NC 5. Jord</p>

Kalibreringsegenskaper

Noggrannhet	
ABRIS	±2 dB för alla stimulyper

DPOAE	±1,5 dB för 1 000–4 000 Hz och ±3 dB utanför intervallet
TEOAE	±2 dB för klickstimuli



7.3 Referensvärden för kalibrering av CE-Chirp® stimulus

Prob- och insticksstimuli är kalibrerade i SPL-värden med användning av en öronsimulatorcoupler i enlighet med IEC 60318-4.

Hörtelefon	20 µPa]
RadioEar IP30 med öronkuddar och EARTurtle	31,5 dB SPL
RadioEar IP30 med EarCups	58,5 dB SPL
OWA-prob	35 dB SPL
34,1 dB SPL	34,1 dB SPL

Referensvärdena för CE-Chirp®-stimuli är Interacoustics standardvärden.

7.4 Referensvärden för kalibrering av klickstimulus

Prob- och insticksstimuli är kalibrerade i SPL-värden med användning av en öronsimulatorcoupler i enlighet med IEC 60318-4.

Hörtelefon	peRETSPL [dB re. 20 µPa]
RadioEar IP30 med öronkuddar och EARTurtle	35 dB SPL
RadioEar IP30 med EarCups	61,5 dB SPL
OWA-prob	33,5 dB SPL
SnapPROBE™	37,4 dB SPL

7.5 Anslutningstyper som använts för kalibrering

ABRIS:

Sond- och insticksstimuli är kalibrerade i SPL-värden med användning av en öronsimulatoranslutning i enlighet med IEC 60318-4.

DPOAE:

Sondstimuli L1 och L2 är individuellt kalibrerade i SPL-värden med användning av öronsimulatoranslutning IEC 711 i enlighet med IEC 60318-4.

TEOAE:

Sondstimuli är kalibrerade i peSPL-värden med användning av öronsimulatoranslutning IEC 711 i enlighet med IEC 60318-4.



7.6 Allmän information om specifikationer

Interacoustics strävar ständigt efter att förbättra sina produkter och deras prestanda. Därför kan specifikationerna komma att ändras utan att detta meddelas. Instrumentets prestanda och specifikationer kan bara garanteras om det genomgår tekniskt underhåll minst en gång per år. Detta ska utföras av en verkstad som är auktoriserad av Interacoustics.

Interacoustics tillhandahåller diagram och servicemanualer till auktoriserade serviceföretag. Förfrågningar om representanter och produkter kan skickas till:

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Denmark

Tel: +45 6371 3555

E-post: info@interacoustics.com

Web: www.interacoustics.com

7.7 Bilaga A: Stimuli

Ett annan stimuli än vad som specificeras i IEC 60645-3-standarden används för några automatiska ABR protokoll. Denna CE-Chirp®-stimuli har samma linjära magnitudfrekvensrespons som den klickstimuli som specificeras i standarden. Det är dock konstruerat som en summa av cosinusfunktioner i frekvensbandet. Cosinusfrekvenserna är multipler av stimulirepitionsfrekvensen. Med likvärdig intensitet för varje frekvens för att uppnå samma linjära magnitudfrekvensrespons. Fasen hos cosinuskomponenterna fördröjs dock i enlighet med fördröjningen i öronsnäckan för motsvarande frekvens i syfte att uppnå en effektivare stimulifunktion. Frekvensområdet för aktuellt stimuli är mellan 200 Hz upp till 11 kHz.



7.8 Bilaga B: Elektromagnetisk kompatibilitet (EMC)

Denna utrustning lämpar sig för användning på sjukhus och i kliniska miljöer, förutom i närheten av -aktiv högfrekvent kirurgisk utrustning och RF--avskärmade rum med system för magnetisk resonanstomografi, där den elektromagnetiska intensiteten är hög.

OBSERVERA: ESSENTIELL PRESTANDA för denna utrustning definieras av tillverkaren som:
För denna utrustning förekommer ingen frånvaro av ESSENTIELL PRESTANDA, eller också kan förlust av ESSENTIELL PRESTANDA inte leda till någon oacceptabel omedelbar risk.
En slutlig diagnos ska alltid grunda sig på klinisk kunskap.

Användning av denna utrustning i närheten av annan utrustning ska undvikas, eftersom detta kan resultera i felfunktion. Om denna utrustning måste användas på sådant sätt ska denna utrustning och övrig utrustning övervakas för att kontrollera att allt fungerar normalt.

Användning av andra tillbehör och kablar än de som specificeras eller tillhandahålls av denna utrustnings tillverkare kan orsaka ökade elektromagnetiska emissioner eller minska utrustningens elektromagnetiska immunitet och därmed resultera i felfunktion. Listan över tillbehör och kablar finns i detta avsnitt.

Portabel RF-kommunikationsutrustning (inklusive kringutrustning som antennkablar och externa antenner) ska inte användas närmare än 30 cm (12 tum) från någon del av denna utrustning, inklusive kablar som specificeras av tillverkaren. I annat fall kan utrustningens prestanda försämrans, vilket kan resultera i felfunktion.

Denna utrustning uppfyller kraven i IEC60601-1-2:2014+AMD1:2020, emissionsklass B grupp 1.

OBSERVERA: Det finns inga avvikelser från tilläggsstandarderna och tillåten användning.

OBSERVERA: Alla nödvändiga underhållsanvisningar uppfyller kraven på elektromagnetisk kompatibilitet (EMC) och finns i avsnittet i allmänt underhåll i denna bruksanvisning. Inga ytterligare steg krävs.
För att säkerställa överensstämmelse med kraven på elektromagnetisk kompatibilitet (EMC) i enlighet med specifikationerna i IEC 60601-1-2 får endast följande tillbehör användas:

Artikel	Tillverkare	Modell
Förförstärkare	Interacoustics	-
OWA-prob	RadioEar	-
Snäpp-prob	RadioEar	-
IP30 50 Ohm stereo ID-hörtelefon	RadioEar	IP30
IP30 50 Ohm EarCup stereo-ID-headset	RadioEar	IP30

Var och en som ansluter ytterligare utrustning ansvarar för att kontrollera att systemet efterlever IEC 60601-1-2-standarderna.

Efterlevnad av kraven på elektromagnetisk kompatibilitet (EMC) enligt specifikation i IEC 60601-1-2 garanteras under förutsättning att kabeltyper och -längder uppfyller specifikationerna nedan:

Beskrivning	Längd (meter)	Screened (skärmad) (Ja/Nej)
Strömförsörjning	1,5	N
Trådlös laddare/laddare	-	-
Audiometriska instickstelefoner (IP30)	0,25	Y
Öronprober (OWA/snäpp)	0,50	Delvis
Förförstärkare	1,15	Delvis
Elektrodkablar	0,51	N

Användning av tillbehören, hörlurarna och kablarna med annan än denna medicinska utrustning/system kan resultera i högre utsändningar eller minskad immunitet hos den medicinska utrustningen/systemet.



Vägledning och tillverkarens deklARATION – elektromagnetisk emission

Instrumentet (Sera™) är avsett att användas i en sådan elektromagnetiska miljö som specificeras nedan. Kunden eller användaren av *instrumentet* ska säkerställa att det används i en sådan miljö.

Emissionstest	Överensstämmelse	Elektromagnetisk miljö – vägledning
RF-emission CISPR 11	Grupp 1	<i>Instrumentet</i> använder endast RF-energi för dess interna funktioner. Därmed är enhetens RF-emission mycket låg och det är inte sannolikt att enheten kommer att störa näraliggande elektronisk utrustning.
RF-emission CISPR 11	Klass B	<i>Instrumentet</i> lämpar sig för användning i alla kommersiella och industriella miljöer, samt i butiker och bostäder.
Övertonemissioner IEC 61000-3-2	Ej tillämpligt	
Spänningsfluktuationer/ flimmeremissioner IEC 61000-3-3	Ej tillämpligt	

Rekommenderade separationsavstånd mellan bärbar och mobil RF-kommunikationsutrustning och instrumentet.

Instrumentet (Sera™) är avsett för användning i en elektromagnetisk miljö där utstrålade RF-störningar kontrolleras. Kunden eller användaren av *instrumentet* kan förebygga elektromagnetiska störningar genom att upprätthålla ett minsta avstånd mellan portabel och mobil RF-kommunikationsutrustning (sändare) och *instrumentet* enligt nedanstående rekommendationer, beroende på kommunikationsutrustningens maximala uteffekt.

Sändarens maximala märkuteffekt [W]	Separationsavstånd beroende på sändarens frekvens [m]		
	150 kHz till 80 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	80 MHz till 800 MHz $d = 1,17\sqrt{P}$	800 MHz till 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

För sändare vars maximala uteffekt inte anges ovan, kan rekommenderat separationsavstånd d i meter (m) beräknas med hjälp av den ekvation som är tillämplig för sändarens frekvens, där P är max. uteffekt för sändaren i watt (W) enligt sändartillverkaren.

Anm. 1 Vid 80 MHz och 800 MHz gäller det högre frekvensintervallet.

Anm. 2 Dessa riktlinjer gäller eventuellt inte alla situationer. Elektromagnetisk spridning påverkas av absorption och reflektion från strukturer, föremål och människor.



Vägledning och tillverkarens deklARATION – elektromagnetisk immunitet

Instrumentet (Sera™) är avsett att användas i en sådan elektromagnetiska miljö som specificeras nedan. Kunden eller användaren av instrumentet ska säkerställa att det används i en sådan miljö.


Immunitetstest	IEC 60601-testnivå	Överensstämmelse	Elektromagnetisk miljö – vägledning
Elektrostatisk urladdning (ESD) IEC 61000-4-2	+8 kV kontakt +15 kV luft	+8 kV kontakt +15 kV luft	Golvet ska vara av trä, betong eller keramiska plattor. Om golvet är täckt av syntetmaterial ska den relativa luftfuktigheten vara högre än 30 %.
Immunitet till närhetsfält från trådlös RF-kommunikationsutrustning IEC 61000-4-3	Frekvenspunkt. 385-5,785 MHz Nivåer och modulering anges i tabell 9	Se tabell 9	Trådlös RF-kommunikationsutrustning bör inte användas i närheten av några delar av Instrumentet .
Elektrisk snabbtransient/skur IEC61000-4-4	+2 kV för elledningar +1 kV för in-/utgående ledningar	Ej tillämpligt +1 kV för in-/utgående ledningar	Nätströmmens kvalitet ska motsvara typisk nätström i kommersiella inrättningar eller bostäder.
Överström IEC 61000-4-5	+1 kV ledning till ledning +2 kV ledning till jord	Ej tillämpligt	Nätströmmens kvalitet ska motsvara typisk nätström i kommersiella inrättningar eller bostäder.
Spänningsfall, korta avbrott och spänningsvariationer i nätkablar IEC 61000-4-11	0% UT (100% fall i UT) för 0,5 cykler, @ 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 och 315° 0% UT (100% fall i UT) under 1 cykler 40% UT (60% fall i UT) under 5 cykler 70% UT (30% fall i UT) under 25 cykler 0% UT (100% fall i UT) under 250 cykler	Ej tillämpligt	Nätströmmens kvalitet ska motsvara typisk nätström i kommersiella inrättningar eller bostäder. Om användaren av instrumentet kräver att det fortsätter att fungera vid strömavbrott rekommenderas det att Instrumentet strömförsörjs från en avbrottsfri strömkälla eller enhetens interna batteri.
Strömfrekvens (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Strömfrekventa magnetfält ska ligga på nivåer som är karaktäristiska för en typisk plats i en typisk kommersiell miljö eller bostadsmiljö.
Strålningsfält i omedelbar närhet - Immunitetstest IEC 61000-4-39	9 kHz till 13,56 MHz. Frekvens, nivå och modulering anges i AMD 1: 2020, tabell 11	Som anges i tabell 11 för AMD 1: 2020	Om instrumentet innehåller magnetiskt känsliga komponenter eller kretsar ska närhetsmagnetfältet inte vara högre än testnivåerna som anges i Tabell 11

OBS! UT är nätspänningen före applicering av testnivån.



Vägledning och tillverkarens deklARATION – elektromagnetisk immunitet

Instrumentet (Sera™) är avsett att användas i en sådan elektromagnetiska miljö som specificeras nedan. Kunden eller användaren av **instrumentet** ska säkerställa att det används i en sådan miljö.

Immunitetstest	IEC/EN 60601-testnivå	Överensstämmelsenivå	Elektromagnetisk miljö – vägledning
Ledd RF IEC/EN 61000-4-6	3 Vrms 150kHz till 80 MHz 6 Vrms I ISM-band (och amatörradioband för hemvårdsmiljö.)	3 Vrms 6 Vrms	Bärbar och mobil RF-kommunikationsutrustning ska inte användas närmare någon del av instrumentet , inklusive sladdarna, än det rekommenderade separationsavstånd som beräknas med den ekvation som är tillämplig avseende sändarens frekvens. Rekommenderat separationsavstånd: $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
Utsänd RF IEC/EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz till 2,7 GHz 10 V/m 80 MHz till 2,7 GHz Endast för hemvårdsmiljö	3 V/m 10 V/m (Om hemvård)	$d = \frac{3,5}{V/m} \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz till } 800 \text{ MHz}$ $d = \frac{7}{V/m} \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz till } 2,7 \text{ GHz}$ Där P är maximal utgångseffekt för sändaren i watt (W) enligt sändartillverkaren och d är det rekommenderade separationsavståndet i meter (m). Fältstyrkor från fasta RF-sändare, som fastställs genom en elektromagnetisk platsundersökning, ^a ska vara lägre än efterlevnadsnivån inom varje frekvensintervall. ^b Interferens kan förekomma i närheten av utrustning som är märkt med följande symbol: 

Anm. 1: Vid 80 MHz och 800 MHz gäller det högre frekvensintervallet

Anm. 2: Dessa riktlinjer gäller eventuellt inte alla situationer. Elektromagnetisk spridning påverkas av absorption och reflektion från strukturer, föremål och människor.

^{a)} Fältstyrkor från fasta sändare som t.ex. basstationer för radiotelefoner (mobila/sladdlösa) och landbaserad mobilradio, amatörradio, AM- och FM-sändningar och TV-sändningar kan inte förutsägas teoretiskt med exakthet. För utvärdering av den elektromagnetiska miljön som genereras av fasta RF-sändare, ska en elektromagnetisk platsundersökning övervägas. Om den uppmätta fältstyrkan på den plats där **instrumentet** i används överstiger den tillämpliga efterlevnadsnivån avseende RF ovan, ska **instrumentet** i övervakas för att kontrollera att det fungerar som avsett. Om enheten inte fungerar normalt kan ytterligare åtgärder krävas, som att rikta om eller flytta **instrumentet**.

^{b)} Över frekvensintervallet 150 kHz till 80 MHz ska fältstyrkorna vara högst 3 V/m.

Return Report – Form 001



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

Company: _____

Address: _____

Phone: _____

e-mail: _____

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

Mail:
rma-diagnostics@dgs-diagnostics.com

Contact person: _____ Date: _____

Following item is reported to be:

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

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

Serial No.: _____ Supplied by: _____

Included parts: _____

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

Description of problem or the performed local repair:

Returned according to agreement with: Interacoustics, Other : _____

Date : _____ Person : _____

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

The above mentioned item is reported to be dangerous to patient or user ¹

In order to ensure instant and effective treatment of returned goods, it is important that this form is filled in and placed together with the item.
Please note that the goods must be carefully packed, preferably in original packing, in order to avoid damage during transport. (Packing material may be ordered from Interacoustics)

¹ EC Medical Device Directive rules require immediate report to be sent, if the device by malfunction deterioration of performance or characteristics and/or by inadequacy in labelling or instructions for use, has caused or could have caused death or serious deterioration of health to patient or user.