Návod k použití - CS







OBSAH

1	Ú٧	Úvod		
	1.1	O této	příručce	1
	1.2	Indika 1.2.1 1.2.2 1.2.3	ce pro použití Určený obsluhující pracovník Skupina pacientů Kontraindikace	2 2 2 2
	1.3	Popis	produktu	3
	1.4	Varov	· ání	4
2	V	balaní	, instalaça	7
2	vy	Dalema		/
	2.1	Kontro	bla	7
	2.2	Označ	Śení	8
	2.3	Instala	ace hardwarové platformy	9
		2.3.1	Uzemnění lůžka pacienta	10
		2.3.2	Zadní panel přístroje Eclipse	11
		2.3.3	Predni panel pristroje Eclipse Panel předzesilovače	11
		2.0.4		
	2.4	Instala	ace software	. 12
		2.4.1	Co musite vedet pred zanajenim instalace	12
		2.4.2	Vilnimaini pozadavky na PC	12
		2.4.3	Co budele polleboval	. 13
		2.4.4	Instalace softwaru	13
		2.4.6	Obnovení továrního nastavení	14
		2.4.7	Instalace jazykového balíčku	14
	2.5	Stanic	e pro čtení	. 15
	26	Licen		15
	2.0	2.6.1	Výrobní číslo přístroie Eclipse	15
		2.6.2	Sériové číslo DSP a licenční klíč	15
	27	Coužt	ění z dotabáza Ota Apagag®	16
	2.1	2.7.1	Nastavení modulu v databázi OtoAccess®	. 10
	2.8	Spušt	ění z databáze Noah (pouze ASSR nebo IA OAE suite)	. 17
		- [
3	Po	okyny k	obsluze EP15/EP25	. 19
	3.1	Záložl	a Record (Záznam)	. 20
		3.1.1	Položky hlavní nabídky	20
		3.1.2	Elektronická nápověda	21
		3.1.3	Prohlížení historických vyšetření	21
		3.1.4	Volba protokolu	21
		3.1.5		21
		3.1.6	Preusporadani Krivek	21
		১.।./ ২.1.೪	οσοκυρστη κηνεκ Μντνάζορι σριάν	∠⊺ 22
		310	v ytvaroni zμίαν Tisk	∠∠ ??
		3 1 10	Zobrazení křivek A-B	22
		3.1.11	Zobrazení kontralaterální křivky	22
		3.1.12	Komunikace směrem k pacientovi	22
		3.1.13	Zobrazení jediné křivky	22
		3.1.14	Zobrazení rozdělené obrazovky	23

	3.1.15	Uložit a nové	.23
	3.1.16	Uložit a konec	.24
	3.1.17	Volba opakovací frekvence stimulace	.24
	3.1.18	Volba frekvence	.24
	3.1.19	Okno Stimul	.24
	3.1.20	Okno manualni stimulace	.24
	3 1 22	Slavove okno.	.20 25
	3 1 23	Start / Ston	25
	3.1.24	Pozastavení	.25
	3.1.25	Další intenzita	.25
	3.1.26	Graf Fmp a reziduálního šumu	.26
	3.1.27	Zvýšení počtu výkyvů/průměrů	.26
	3.1.28	Nezpracovaný EEG	.26
	3.1.29	Pokročilý EEG	.26
	3.1.30	Skrýt podnětný artefakt	.27
	3.1.31	Zvětšení zobrazení	.28
	3.1.32	Okno záznamu	.29
	3.1.33	VOIDA KRIVKY	.29
	3.1.34	Zohrozoní rozdílu křivek	.29
	3 1 36		.29 20
	3 1 37	Monitorování odmítnutí	.23
	3.1.38	Umístění markerů na křivkách	.30
	3.1.39	Vvmazání markerů na křivkách	.31
	3.1.40	Navržení markerů na křivkách	.31
	3.1.41	Normativní data latence	.32
	3.1.42	Vymazání jednotlivých křivek	.32
	3.1.43	Zvětšení/zmenšení jednotlivých křivek	.32
	3.1.44	Skrytí jednotlivých křivek	.32
	3.1.45	Fixování jednotlivých křivek / porovnání s historickým vyšetřením	.33
	3.1.46	Sloučení křivek (vytvoření sumární křivky)	.33
	3.1.47	Soucet krivek	.34
	3.1.48	Rozdil Krivek Ipsi minus Kontra (Ipsi-Contra)	.34
	3.1.49	Rozuli Kilvek A Illilus D (A-D (N))	. 30
	3.1.50	Stav zaznamenané křivky	35
	3 1 52	Přidání komentářů ke křivce	.00
	3.1.53	Použití kurzoru	.36
	3.1.54	Výpočet poměru signál:šum (3:1)	.36
	3.1.55	Markery na křivkách CR, RA a INC	.37
<u> </u>	Zéla≚l		20
3.2		a Latency (Latence)	38
	3.2.1	Hodnoty latence	.38 20
	323	Graf Jatance	00. 20
	324	Zahlokování změny rozložení ikon na ploše (nouze software EPy5)	.59 39
	3.2.5	Zobrazení markerů od vrcholu k minimální hodnotě (marker SN10) (pouze software EPx5)	.40
	00		
3.3	U syst	ému Windows® 7, 8 a 10 se nespouští nápověda	40
34	Kláves	ové zkratky na PC	41
0.4	T lavec		T 1
3.5	Přípra	va pacienta před testováním	42
	3.5.1	Kontrola impedance	.42
	3.5.2	Měniče	.42
36	Prove	dení záznamu prahové hodnoty ABR	<u></u> 4२
0.0	3.61	Přiložení elektrod	.43
	3.6.2	Stimuly pro prahovou hodnotu ABR	.43
	3.6.3	Úprava záznamu prahové hodnoty ABR	.44
	3.6.4	Interpretace a použití výsledků prahové hodnoty ABR	.44
0 7			4 -
3.7	Provadeni zaznamu nervove latence		
	3.1.1		.45
	3.7.2	Uprava zaznarnu nervove latence	.45

	3.8	Prová	dění záznamu eABR	
		3.8.1	Dvě doporučená přiložení elektrod pro eABR	
		3.8.2	Uprava zaznamu eABR	47
		3.0.3		
	3.9	Prová	dění záznamu ECochG	
		3.9.1	Prilozeni elektrod pro EcochG	
		3.9.2		
	3.10) Prová	dění záznamu CM	51
		3.10.1	Přiložení elektrody pro CM	51
		3.10.2	Stimuly pro zaznam CM	51
		3 10.3	Interpretace výsledku CM	51
	3.11	Prova		
		3.11.1	Priklad prilozeni elektrod pro AMLR	52 52
		3.11.2	Příklad záznamu AMI R	
	~	~ 7/		- 4
	3.12		IM ALR / Kortikalni ERA	
		3.12.1	Stimuly	
		3.12.2	Interpretace výsledku ALR	
		3.12.4	Elektrofyziologické stanovení prahu a nastavení sluchadel u kojenců	
	0 4 0			FG
	3.13	2 12 1	Děříklad přiložení elektrod pro P300/MMN	
		3 13 2	Dostupné stimuly pro P300/MMN	
		3.13.3	Souhrn parametrů pro P300 a MMN	57
	21/		prost systému / tostování znětné smyšky (LRK15)	59
	5.14	+ vykui	niosi systemu / testovani zpetne sniycky (LDK13)	
4	Ро	okyny k	použití VEMP	59
			•	
	4.1	Nasta	vení předzesilovače	
	4.1 4.2	Nasta Monite	vení předzesilovače	
	4.1 4.2	Nasta Monite Marke	vení předzesilovače or VEMP	59 60
	4.14.24.3	Nasta Monito Marke	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP	
	4.1 4.2 4.3 4.4	Nasta Monite Marke Výpoč	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP)	59 60 60 60
	4.1 4.2 4.3 4.4 4.5	Nasta Monite Marke Výpoč Použit	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP	
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1	vení předzesilovače or VEMP ory na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP	
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová	vení předzesilovače or VEMP ory na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP	
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP	
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP	59 60 60 61 62 62 62 62 62 62
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup	59
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP	
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62 62 63 63 63 63 63 63
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Drové	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP	59
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7 1	vení předzesilovače or VEMP	59 60 60 60 61 61 62 62 62 62 62 62 62 62 63 63 63 63 63 63 64 65 65
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7.1 4.7.2	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7.1 4.7.2 4.7.3	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7.1 4.7.2 4.7.3 4.7.4	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příložení elektrod pro oVEMP Stimuly pro oVEMP Výchozí parametry sběru Postup	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63 63
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7.1 4.7.2 4.7.3 4.7.4 4.7.5	vení předzesilovače or VEMP	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62
	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7.1 4.7.2 4.7.3 4.7.4 4.7.5 4.7.6	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příložení elektrod pro oVEMP Stimuly pro oVEMP Přiložení elektrod pro oVEMP Stimuly pro oVEMP Přiložení elektrod pro oVEMP Postup Výchozí parametry sběru Postup Výchozí parametry sběru Postup Výchozí parametry sběru Postup Postup	59 60 60 60 61 62 63 63 63 64 65 66
5	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 	Nasta Monite Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7.1 4.7.2 4.7.3 4.7.4 4.7.5 4.7.6	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP zet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Výchozí parametry sběru Postup Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků oVEMP Ýmodul	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62
5	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 Vý 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7.1 4.7.2 4.7.3 4.7.4 4.7.5 4.7.6 zkumny 5.1.1	vení předzesilovače or VEMP ery na křivce VEMP čet asymetrie VEMP (Partner VEMP) tí měřítka u VEMP dění záznamu cVEMP Přiložení elektrod pro cVEMP Stimuly pro cVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku cVEMP Přiložení elektrod pro oVEMP Výchozí parametry sběru Postup Uprava výsledků oVEMP Příklad výsledku cVEMP Příklad výsledku oVEMP Výchozí parametry sběru Postup Úprava výsledků oVEMP Ý modul	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62
5	 4.1 4.2 4.3 4.4 4.5 4.6 4.7 Vý 	Nasta Monito Marke Výpoč Použit 6.1 Prová 4.6.1 4.6.2 4.6.3 4.6.4 4.6.5 4.6.6 4.6.7 Prová 4.7.1 4.7.2 4.7.3 4.7.4 4.7.5 4.7.6 zkumny 5.1.1 5.1.2	vení předzesilovače or VEMP	59 60 60 60 61 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62 62

		5.1.4 5.1.5	Exportování křivek offline Importování uživatelských souborů stimulů	69 69
6	Pr	áce s p	řístrojem	73
	6.1	Zacha	ázení s ušními koncovkami a jejich výběr	74
	62	Test	sondy pro TEOAE	75
	0.2	6.2.1	Průběh testu sondy	
		6.2.2	Funkční sonda	75
		6.2.3	Chybná sonda	76
7	So	oftware	IA OAE	77
	7.1	Konfi	gurace napájení počítače	77
	7.2	Komp	patibilní zařízení	77
		7.2.1	Spuštění z databáze OtoAccess®	77
		7.2.2	Spuštění z databáze Noah 4	77
		7.2.3	Simulační režim	77
		7.2.4	Zpráva o pádu	78
	7.3	Použi	ívání nabídky	78
	7.4	Použi	tí modulu DPOAE	80
		7.4.1	Příprava na test	80
			7.4.2	82
		7.4.2	Prvký v modulu DPOAE	
	7.5	Práce	e s modulem TEOAE	88
		7.5.1	Příprava na test	
		7.5.2		
	7.6	Použi	tí průvodce tiskem	94
8 Pokyny k použití ABRIS				
8	Ро	okyny k	použití ABRIS	97
8	Po 8.1	okyny k Použi	použití ABRIS tí modulu ABRIS	 97 97
8	Po 8.1 8.2	o kyny k Použi Přilož	použití ABRIS tí modulu ABRIS rení elektrod.	 97 97 97
8	Pc 8.1 8.2 8.3	okyny k Použi Přilož Kontr	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod	 97 97 97 98
8	Pc 8.1 8.2 8.3	bkyny k Použi Přilož Kontr	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance	97 97 97 98
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4	okyny k Použi Přilož Kontr Testo	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15)	97 97 97 98 98
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	okyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS	97 97 97 98 98 98
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	okyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky	97 97 97 98 98 98 99
8	Po 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	okyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření	97 97 98 98 98 98 99 99 100
8	Po 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	okyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk	97 97 98 98 98 98 99
8	Po 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda	97 97 98 98 98 98 99
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv	97 97 98 98 98 98 99 100 100 100 100
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.6 7.6.7	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu	97 97 98 98 98 98 99 99 99 100 100 100 100 100
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	A použi Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.8 7.6.8	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu	97 97 98 98 98 98 98 98 99 99 99
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	Použi Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.9 7.6.10	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) voání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu Okno Stimul Stavové okno testu	97 97 98 98 98 98 99 100 100 100 100 100 100 101 101
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.10	použití ABRIS tí modulu ABRIS rení elektrod	97 97 97 98 98 98 98 99 99 100 100 100 100 101 101
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.5	A použi Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.10 Prová 7.6.11	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu Okno Stimul Stavové okno testu Ucho	97 97 98 98 98 98 98 99 99 100 100 100 100 101 101 102 102
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.5	A použi Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.10 Prová 7.6.11 7.6.12	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu Okno Stimul Stavové okno testu Ucho dění záznamu ABRIS	97 97 98 98 98 98 99
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6	A použi Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.10 Prová 7.6.11 7.6.12 7.6.13	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod	97 97 98 98 98 98 99 99 100 100 100 100 101 101 101 101 102 102 102 102 102
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.5	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.10 Prová 7.6.11 7.6.12 7.6.13 7.6.13 7.6.14	použití ABRIS tí modulu ABRIS tení elektrod ola impedance tvání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu Okno Stimul Stavové okno testu Ucho zdění záznamu ABRIS Zahájení a pozastavení testu Graf EEG Lišta šumu EEG Křivka AEP	97 97 97 98 98 98 99 99 100 100 100 100 101 101 101 101 102 102 102 102 102 102
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.10 Prová 7.6.11 7.6.12 7.6.13 7.6.14 7.6.15	použití ABRIS tí modulu ABRIS tení elektrod ola impedance tvání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu Okno Stimul Stavové okno testu Ucho zdění záznamu ABRIS Zahájení a pozastavení testu Graf EEG Lišta šumu EEG Křivka AEP Pole Poznámky	97 97 97 98 98 98 99 99 99 100 100 100 100 100 101 101 102 102 102 102 102 102 102
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.10 Prová 7.6.11 7.6.12 7.6.13 7.6.14 7.6.15 7.6.16	použití ABRIS tí modulu ABRIS tení elektrod ola impedance vání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu Okno Stimul Stavové okno testu. Ucho. zdění záznamu ABRIS Zahájení a pozastavení testu Graf EEG Lišta šumu EEG Křivka AEP Pole Poznámky Stavová lišta	97 97 97 98 98 98 99 99 100 100 100 100 100 101 101 102 102 102 102 102 102 102 102 102 102 102 102
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.7 7.6.8 7.6.7 7.6.8 7.6.10 Prová 7.6.11 7.6.12 7.6.13 7.6.14 7.6.15 7.6.16 7.6.16	použití ABRIS tí modulu ABRIS ení elektrod ola impedance vvání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu Okno Stimul Stavové okno testu. Ucho. adění záznamu ABRIS Zahájení a pozastavení testu Graf EEG Lišta šumu EEG Křivka AEP Pole Poznámky Stavová Ilšta Křivka odezvy ABRIS	97 97 97 98 98 98 99 99 99 99 99 99 99 99 90 100 100 100 101 101 102
8	Pc 8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6 8.6	bkyny k Použi Přilož Kontr Testo Obraz 7.6.1 7.6.2 7.6.3 7.6.4 7.6.5 7.6.6 7.6.7 7.6.8 7.6.7 7.6.8 7.6.9 7.6.10 Prová 7.6.11 7.6.12 7.6.13 7.6.14 7.6.15 7.6.16 7.6.17 Kláve	použití ABRIS tí modulu ABRIS vení elektrod ola impedance vvání zpětnou smyčkou (LBK15) zovka Test ABRIS Položky hlavní nabídky Prohlížení historických vyšetření Uložit a konec Tisk Elektronická nápověda Vytváření zpráv Zobrazení EEG nebo lišty šumu Okno Stimul Stavové okno testu Ucho dění záznamu ABRIS Zahájení a pozastavení testu Graf EEG Lišta šumu EEG Křivka AEP Pole Poznámky Stavová lišta Křivka odezvy ABRIS sové zkratky na PC	97 97 97 98 98 98 99 99 99 100 100 100 100 100 101 101 102 102 102 102 102 103 103

9	Ро	kyny k použití ASSR	105
	9.1	Použití modulu ASSR	105
	9.2	Příprava před testem ASSR	106
	9.3	Příprava před testováním	106
		7.6.18 Priprava kuze 7.6.19 Přiložení elektrod	106
		7.6.20 Kontrola impedance	106
	9.4	Připojení elektrod	108
	9.5	Kontrola impedance	108
	9.6	Test systému pomocí zpětné smyčky (LBK15)	108
	9.7	Záložka ASSR	109
		7.6.21 Položky hlavní nabídky	109
		7.6.23 Dočasné nastavení	110
		7.6.24 Vytváření zpráv	110
		7.6.25 Tisk	110
		7.6.26 Ulozit a konec	110
		7.6.28 Okno Stimul	110
		7.6.29 Okno Celkový stav vyšetření	111
		7.6.30 Rychlost stimulace	111
	9.8	Provádění záznamu ASSR	112
		7.6.31 Start a Stop	112
		7.6.32 Pause (Pozastaveni)	112
		7.6.34 Graf testovací frekvence	112
		7.6.35 Tabulka ASSR	113
		7.6.36 Prodloužení doby testování	114
		7.6.38 Ukončení testovací frekvence/intenzity	115
	99	Záložka Audiogram	116
	0.0	7.6.39 Hodnocený audiogram	116
		7.6.40 Bez odezvy	117
		7.6.41 Zvolený korekční faktor	117
	9.10	Klávesové zkratky na PC	118
10	Úd	ržba	119
	10.1	Postupy při běžné údržbě	119
	10.2	Jak čistit výrobky společnosti Interacoustics	120
	10.3	čištění zakončení sondy OAE	120
	10.4	Informace o opravách	122
	10.5	[,] Záruka	122
11	Те	chnické údaje	125
	11.1	Technické údaje - hardwarová platforma Eclipse	125
	11.2	2 Technické údaje EP15/EP25/VEMP	126
		11.2.1 Korekční hodnoty peSPL na nHL	128
	11.3		129
	11.4	Technické údaje DAOAE	130
	11.5	Technické údaje ABRIS	131

11.6	Technické údaje ASSR			
11.7	⁷ Electromagneticá kompatibilita (EMC)133			
11.8	Přehle	d softwarových modulů Eclipse	. 137	
	11.8.1	Moduly EP15/EP25/VEMP	137	
	11.8.2	Maximální hodnota intenzity stimulace modulů EP15/EP25/VEMP	138	
	11.8.3	Modul TEOAE	139	
	11.8.4	Modul DÅOAE	139	
	11.8.5	Modul ABRIS	139	
	11.8.6	Modul ASSR	140	

1 Úvod

1.1 O této příručce

Tato příručka platí od verze softwaru EP15/25 v4.5.1, IA OAE suite 1.0, ABRIS v1.06.1, VEMP v4.5.1 a ASSR v 1.2.7.

Výrobce tohoto produktu je:

Interacoustics A/S Audiometer Allé 1 5500 Middelfart Dánsko Tel.: +45 6371 3555 Fax: +45 6371 3522 E-mail: info@interacoustics.com Web: www.interacoustics.com

Účelem příručky je poskytnout uživatelům modulů Interacoustics EP15, EP25, VEMP, TEOAE, DÅOAE, ABRIS a ASSR informace potřebné k provádění bezpečných a spolehlivých měření. Některé z uvedených softwarových modulů nemusí být zahrnuty do vaší licence. Pokud máte zájem o rozšíření vaší licence o další moduly, spojte se se svým distributorem.

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse – Návod k použití - CS () Interacoustics

Strana 1



1.2 Indikace pro použití

Použití EP15 a EP25

Přístroje Eclipse EP15 a EP25 jsou určeny k použití při elektrofyziologickém vyšetření, dokumentaci a v diagnostice lidských ušních poruch. Přístroj EP15/EP25 je dvoukanálový systém pro vyšetření evokovaných potenciálů, který umožňuje záznam křivek použitelných ve screeningu a diagnostice.

Modul EP15 umožňuje záznam ABR (Auditory Brainstem Responses - odezev mozkového kmene na sluchové podněty); EP25 umožňuje záznam ABR, střednědobých a pozdních potenciálů. Do cílové populace EP15 a EP25 patří všechny věkové skupiny.

cVEMP a oVEMP

Přístroj Eclipse s VEMP (Vestibular Evoked Myogenic Potential – vestibulární evokované myogenní potenciály) je určen pro vyšetření vestibulárních evokovaných myogenních potenciálů, kdy pomáhá při vyšetření vestibulární funkce. Do cílové skupiny přístroje Eclipse VEMP patří děti ve věku 8 let a starší..

Použití TEOAE

Modul Eclipse TEOAE je určen k použití při audiologickém vyšetření a dokumentaci ušních poruch pomocí transientních evokovaných otoakustických emisí. Do cílové populace Eclipse TEOAE patří všechny věkové skupiny.

Použití systému DÅOAE

Modul Eclipse DÅOAE je určen k použití při audiologickém vyšetření a dokumentaci ušních poruch pomocí distorsních otoakustických emisí. Do cílové populace Eclipse DÅOAE patří všechny věkové skupiny.

Použití ABRIS

Modul Eclipse ABRIS je určen k použití při audiologickém vyšetření a dokumentaci ušních a nervových poruch pomocí sluchových evokovaných potenciálů z vnitřního ucha, sluchového nervu a mozkového kmene. Cílovou populací Eclipse ABRIS jsou novorozenci.

Použití ASSR

Systém Eclipse ASSR (Auditory Steady-State Response - ustálená odezva na sluchové podněty) je určen k použití při záznamu a analýze lidských fyziologických dat v diagnostice sluchových a souvisejících funkcí. Do cílové populace Eclipse ASSR patří všechny věkové skupiny.

1.2.1 Určený obsluhující pracovník

Systém Eclipse a všechny moduly musí být používány pouze školenými pracovníky, jako jsou např. audiologové, otorinoloaryngologové, chirurgové, lékaři, audiologičtí pracovníci či pracovníci s podobným stupněm vzdělání. Přístroj by neměl být používán bez nezbytných znalostí a proškolení o způsobu jeho použití a o interpretaci výsledků.

1.2.2 Skupina pacientů

Do cílové skupiny pacientů pro všechny moduly patří všechny věkové skupiny s výjimkou testování VEMP, které se provádí u dětí ve věku 8 let a starších.

1.2.3 Kontraindikace

Mezi kontraindikace patří zavedení stimulačního měniče do nebo na ucho pacienta v případě sekrece z ucha, akutního traumatu zevního zvukovodu, dyskomfortu (např. závažné otitis externa) nebo okluze zevního zvukovodu. U pacientů s těmito příznaky by se testování nemělo provádět bez předchozího schválení lékařem.

U pacientů, kteří mají problémy s krkem, svaly nebo krční páteří, nesmí být testování VEMP prováděno. Mezi ně také patří pacienti s konduktivní poruchou sluchu a pacienti, u kterých lze s obtížemi lokalizovat m. sternocleidomastoideus. Testování oVEMP se nesmí provádět u pacientů s celkovou slepotou a pacientů s exenterací (odstranění oka a extraokulárních svalů).



1.3 Popis produktu

Eclipse je multifunkční přístroj pro screening a diagnostiku, ovládaný audiologickými moduly na PC. Podle nainstalovaných softwarových modulů a licencí s použitím softwaru OtoAccess® lze provádět následující vyšetření:

- Vyšetření časných, střednědobých a pozdních evokovaných potenciálů (EP15/25)
- Vyšetření vestibulárních evokovaných myogenních potenciálů (VEMP)
- Měření transientních evokovaných otoakustických emisí (TEOAE)
- Měření distorsních otoakustických emisí (DÅOAE)
- Screening odezvy mozkového kmene na sluchové podněty u novorozenců (ABRIS)
- Vyšetření ustálené odezvy na sluchové podněty (ASSR)

Systém se skládá z následujících standardních součástí:

EP15/EP25/VEMP/ASSR/ABRIS Eclipse Předzesilovač EPA Pacientský kabel EPA4 Kabel USB Napájecí kabel LBK15 (pouze EP15, EP25, VEMP) Zásuvná sluchátka IP30 včetně ušních koncovek 3A, 3B Zásuvná sluchátka s ušními koncovkami pro novorozence 4,0 mm, 3,5 mm Pediatrická startovací sada (ušní koncovky) Adaptér ušní koncovky a sada hadiček (Tubekit). Standardní elektrodové svody ETB s patenty¹ Sada povrchových elektrod ETSE Propojovací kabel 125mm. Gel NuPrep tuba 114 g (SPG15) Gázové štětičky Jednorázové pěnové elektrody s gelem PEG15 (25 kusů) Jednorázové připínací elektrodv Jednorázové jazýčkové elektrody Čističe můstků a implantátů (Proxysoft) Alkoholové čtverečky EP15/25/VEMP Software OtoAccess® Návod k použití na USB Další informace na USB

DÅOAE

Eclipse Kompletní sonda OAE¹ Napájecí kabel Kabel USB Software IA OAE suite Sada ušních koncovek BET25 pro OAE Čisticí nástroj Zakončení sondy Software OtoAccess® Návod k použití na USB Další informace na USB

TEOAE

Eclipse Kompletní sonda OAE¹ Napájecí kabel Kabel USB Software IA OAE suite Sada ušních koncovek BET25 pro OAE Čisticí nástroj Zakončení sondy Software OtoAccess® Návod k použití na USB Další informace na USB

EP25:

Startovní souprava ECochG obsahuje kabel, gel a 2 elektrody

Volitelné součásti:

K dispozici jsou také převodníky, jako např. sluchátka DD45s nebo kostní vibrátor B81. Viz aktuální brožurku příslušenství k jednorázovému použití Sanibel (<u>www.interacoustics.com</u>) nebo se spojte se svým distributorem.

¹ Použité díly v souladu s normou IEC60601-1

1.4 Varování

V této příručce jsou použita varování, výstrahy a upozornění s následujícím významem:

	VAROVÁNÍ označuje stavy nebo postupy, které mohou představovat nebezpečí pro pacienta a/nebo uživatele.
\triangle	POZOR označuje stavy nebo postupy, které by mohly vést k poškození zařízení.
UPOZORNĚNÍ	UPOZORNĚNÍ se používá k označení postupů, které nevedou k poranění osob.

Federální zákon omezuje prodej, distribuci nebo používání tohoto zařízení na lékaře s platnou licencí nebo na jeho objednávku.





- 1. Toto zařízení je určeno k připojení k dalšímu vybavení, se kterým vytvoří zdravotnický elektrický systém. Externí zařízení určené k připojení na vstupu a výstupu signálu či jiných konektorů musí splňovat příslušnou produktovou normu, např. IEC 60950-1 pro zařízení IT a řadu IEC 60601 pro zdravotnické elektrické přístroje. Kromě toho musí všechny takové kombinace zdravotnické elektrické systémy splňovat bezpečnostní požadavky uvedené ve všeobecné normě IEC 60601-1, vydání 3.1, článek 16. Jakékoli vybavení, které není v souladu s požadavky na svodový proud uvedené v IEC 60601-1, musí být uloženo mimo prostředí pacienta, tedy nejméně 1,5 m od podpory pacienta, nebo musí být napájeno přes separační transformátor, aby došlo ke snížení svodových proudů. Každý, kdo připojí externí zařízení ke vstupu signálu, výstupu signálu či jiným konektorům, vytvoří zdravotnický elektrický systém, a je proto odpovědný za shodu systému s těmito požadavky. Jste-li na pochybách, kontaktujte kvalifikovaného zdravotního laboranta nebo místního zástupce. Když je přístroj připojen k PC a jiným podobným zařízením, pamatujte, že se nesmíte současně dotknout PC a pacienta.
- Pro izolaci vybavení umístěného mimo prostředí pacienta od vybavení umístěného uvnitř prostředí pacienta je nutno použít separační zařízení (izolační zařízení). Takovéto separační zařízení je zejména nutno použít v případě síťového připojení. Požadavky na separační zařízení jsou stanoveny v IEC 60601-1, článek 16.
- Abyste zabránili riziku úrazu elektrickým proudem, musí být toto zařízení připojeno pouze ke zdroji napájení s ochranným uzemněním.
- 4. Nepoužívejte dodatečnou rozdvojku ani prodlužovací kabel. Informace o bezpečném nastavení naleznete v části 2.3
- 5. Nejsou povoleny žádné úpravy tohoto zařízení bez schválení společnosti Interacoustics. Společnost Interacoustics vám na vyžádání zašle schémata obvodů, seznam součástí, popisy, pokyny pro kalibraci nebo další informace, které pomohou servisním technikům opravit ty části audiometru, které jsou společností Interacoustics označeny jako opravitelné pracovníky servisu.
- 6. Pro maximální elektrickou bezpečnost přístroje napájeného ze sítě jej odpojte od sítě, když není používán.



- 7. Přístroj není chráněn proti vniknutí vody či jiných tekutin. Dojde-li k rozlití tekutin, přístroj před použitím pečlivě zkontrolujte nebo jej zašlete do servisu.
- 8. Žádná součást zařízení nesmí být opravována ani se na ní nesmí provádět údržba, když je používána u pacienta.
- 9. Zařízení nepoužívejte, pokud vykazuje viditelné známky poškození.



- Nikdy nezavádějte ani žádným způsobem nepoužívejte vložné náhlavní soupravy bez nové a nepoškozené testovací koncovky. Vždy se ujistěte, že je pěna nebo ušní koncovka správně připevněna. Ušní koncovky jsou určeny pouze k jednorázovému použití.
- 2. Přístroj nesmí být používán v prostředí, kde by do něho mohla proniknout tekutina.
- 3. Tento přístroj není určen k použití v prostředí bohatém na kyslík ani k použití společně s hořlavými látkami
- 4. Pokud je kterákoli část zařízení vystavena nárazu nebo neopatrnému zacházení, zkontrolujte kalibraci.
- 5. Součásti označené jako "na jedno použití" jsou určeny pro jednoho pacienta během jediného postupu, neboť v případě opakovaného použití hrozí riziko kontaminace této součásti.
- 6. Nezapínejte ani nevypínejte napájení přístroje Eclipse, když je připojen k pacientovi.
- 7. Specifikace tohoto přístroje platí, pokud je přístroj provozován v prostředí s uvedenými limity.
- 8. Při připojování příslušenství k přístroji používejte pouze příslušnou zdířku, jak je popsáno v části "Zadní panel přístroje Eclipse". Pokud zvolíte nesprávnou zdířku pro měnič, nebude úroveň akustického tlaku stimulu (SPL) splňovat kalibrovanou úroveň nastavenou v</2756 uživatelském rozhraní, což by mohlo vést k nesprávné diagnóze.</p>
- 9. Aby byl zajištěn bezpečný provoz a validní měření, musí být přístroj Eclipse a jeho příslušenství kontrolovány a kalibrovány alespoň jednou ročně nebo častěji, pokud to vyžadují místní předpisy nebo vzniknou-li jakékoli pochyby o správné funkci přístroje Eclipse.
- 10. Používejte pouze takovou intenzitu zvukové stimulace, která je pro pacienta přijatelná.
- 11. Doporučuje se, aby součásti, které přicházejí do přímého styku s tělem pacienta (např. sonda) byly před použitím u dalšího pacienta podrobeny standardním postupům pro kontrolu infekcí. Pročtěte si část týkající se čištění
- 12. Zajistěte, aby byl pravý/levý měnič připojen k příslušnému uchu pacienta a aby bylo v uživatelském rozhraní zvoleno správné ucho pro vyšetření.

UPOZORNĚNÍ

- 1. Aby nedošlo k poruše systému, učiňte příslušná opatření proti PC virům a podobně.
- 2. Používejte pouze snímače kalibrované se stávajícím přístrojem. Pro zjištění platné kalibrace bude na měniči vyznačeno sériové číslo přístroje
- Přestože přístroj splňuje příslušné požadavky na elektromagnetickou kompatibilitu, musejí být učiněna opatření, aby nebyl vystaven elektromagnetickému poli, vytvářenému např. mobilními telefony apod. Pokud se přístroj používá v blízkosti jiného zařízení, je nutné jej sledovat a dbát opatrnosti, aby nedošlo ke vzájemnému rušení. Pročtěte si prosím také informace o EMC v části 11.7.
- 4. Použití příslušenství, měničů a kabelů jiných, než jsou specifikovány, s výjimkou měničů a kabelů prodávaných společností Interacoustics nebo jejími zástupci, může mít za následek zvýšené emise nebo sníženou odolnost přístroje. Seznam příslušenství, měničů a kabelů splňujících požadavky je uveden v části 1.3.

5. V zemích Evropské unie je likvidace elektrického a elektronického odpadu společně s netříděným



domácím odpadem protizákonná. Elektrický a elektronický odpad může obsahovat nebezpečné látky, a proto musí být shromažďován odděleně. Takové produkty jsou označeny symbolem přeškrtnuté popelnice s kolečky, jak je znázorněno níže. Spolupráce uživatele je důležitá k tomu, aby byl zajištěn vysoký stupeň opakovaného

použití a recyklace elektrického a elektronického odpadu. Pokud tyto odpadní produkty nejsou recyklovány řádným způsobem, může dojít k ohrožení životního prostředí, a tedy i lidského zdraví.

- 6. Při likvidaci produktu po skončení jeho životnosti v zemích mimo Evropskou unii je nutno dodržovat místní předpisy.
- Jednotka LBK15 není vzhledem k povaze algoritmů ASSR vhodná k provádění kontroly funkce ASSR a ABRIS. Při testování funkce (detekce falešných pozitivních výsledků) musí být k pacientovi připojeny elektrody, aniž by byl vydán stimul (měnič je odpojen).

2 Vybalení a instalace

2.1 Kontrola

Uchovejte přepravní obal

Obal od přístroje si prosím uchovejte. V případě, že budete přístroj zasílat do servisu, budete tento obal potřebovat. Je-li třeba provedení servisu, kontaktujte prosím místního dodavatele.

Před zapojením zkontrolujte

Před zapojením je nutno produkt zkontrolovat, zda není poškozen. Celou skříňku a příslušenství je třeba vizuálně zkontrolovat a ověřit, že nejsou viditelně poškrábané a že nechybí žádné součásti.

Jakékoli závady ihned ohlaste

Jakoukoli chybějící součást nebo nesprávnou funkci je nutno ihned ohlásit dodavateli přístroje. K tomuto hlášení přiložte vždy fakturu, výrobní číslo a podrobný popis problému. Na zadní straně této příručky naleznete "Hlášení o vrácení výrobku", v němž můžete problém vysvětlit.

Použijte prosím "Hlášení o vrácení výrobku"

Použitím Hlášení o vrácení výrobku poskytnete servisním pracovníkům informace důležité k prošetření hlášeného problému. Bez těchto informací může být nalezení závady a oprava přístroje obtížná. Přístroj prosím vždy vracejte s vyplněným Hlášením o vrácení výrobku, aby bylo zajištěno, že náprava problému bude provedena k vaší spokojenosti.

Skladování

Pokud potřebujete přístroj po nějakou dobu skladovat, zajistěte prosím, že bude uchováván za podmínek specifikovaných v části s technickými specifikacemi.

adovat, zajistěte prosím, že bude uchováván za podmínek specifikovaných v části s technickými údaji.

2.2 Označení

Přístroj je označen následujícím způsobem:

Symbol	Vysvětlení
Ŕ	Použité části typu B. To se používá u částí použitých u pacienta, které vyžadují pouze běžnou elektrickou ochranu, např. u sluchátek.
Ŕ	Použité části typu BF. To se používá u částí použitých u pacienta, které vyžadují elektrickou ochranu vyššího stupně, např. u pacientských elektrod.
\$	Řiďte se návodem k použití
CE 0123	Označení CE znamená, že společnost Interacoustics A/S splňuje požadavky přílohy II směrnice o zdravotnických prostředcích 93/42/EHS. Společnost TÜV Product Service, identifikační č. 0123, schválila kvalitu systému.
~~	Rok výroby.
	Výrobce
SN	Serial number
REF	Reference number
\otimes	Označuje komponentu určenou na jedno použití nebo komponentu, kterou lze použít pouze u jednoho pacienta během jediného postupu.
I	Zapnuto (Napájení: připojení k elektrické síti).
(\clubsuit)	Ekvipotenciálnost se využívá k uzemnění kovových částí, např. rámu pod lůžkem pacienta. Sníží se tím rušení pacienta šumem. Použijte ekvipotenciální kabel, který je součástí zásilky Eclipse.
0	Vypnuto (Napájení: odpojení od elektrické sítě).
Ť	Udržujte v suchu

X	Rozsah teplot pro přepravu a skladování
×	Omezení vlhkosti pro přepravu a skladování
.	Omezení atmosférického tlaku pro přepravu a skladování
ETL CLASSIFIED EXAMPLE A Intertek 4005727 Conforms to ANS/AAMI ES06001-1:2005/A1: Certified to CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1:2	Označení položky ETL
() Interacoustics	Logo společnosti

Tento štítek je umístěn na zadní části hardwarové platformy Eclipse.

2.3 Instalace hardwarové platformy

Při připojování přístroje Eclipse k elektrické síti a k počítači je třeba dbát následujících varování:



1. Je nutno zabránit všem kontaktům mezi vodivými částmi elektrod či jejich konektory včetně neutrální elektrody a jinými vodivými částmi včetně země.

V případě potřeby koupě izolátoru optického kabelu USB kontaktujte místního distributora.



- 1. Zabraňte křížení kabelů, např. kabelů USB/napájecí šňůry apod. s kabelem elektrody/předzesilovače použitým pro systém EP.
- 2. Na níže uvedených diagramech je znázorněno, jak zajistit, aby byl přístroj Eclipse nainstalován správně a aby byla zachována bezpečnost pacientů.

Na níže uvedených diagramech je znázorněno, jak zajistit, aby byl přístroj Eclipse nainstalován správně a aby byla zachována bezpečnost pacientů.



Přístroj Eclipse se sériovým číslem 8507420 nebo vyšším má v zásuvce zdroje napájení přístroje Eclipse, konektoru USB a Trigger In/Out (Vstup/výstup spouštěče) integrovanou pojistku schválenou pro zdravotnictví

Pro zachování bezpečnosti pacienta není nutné připojovat další bezpečnostní transformátor. Přístroj Eclipse splňuje požadavky bezpečnostní normy IEC 60601-1:2012.



V případě pochybností situaci konzultujte s odborníkem na bezpečnost zdravotnických přístrojů.



K bezpečnému odpojení přístroje od sítě se používá odnímatelná zástrčka. Přístroj umístěte tak, aby bylo možné napájecí zástrčku snadno odpojit.

2.3.1 Uzemnění lůžka pacienta

Zemnící kolík na zadní straně přístroje Eclipse lze použít při testování evokovaných potenciálů k dalšímu snížení šumu v testovacím prostředí.

- 1. Povolte matku šroubu uzemnění na zadní straně přístroje Eclipse.
- 2. Upevněte smyčku na konci zemnícího drátu okolo šroubu a šroub dotáhněte.
- 3. Svorku na druhém konci drátu spojte s lůžkem nebo židli pacienta, na které bude pacient během testování evokovaných potenciálů uložen. Zajistěte, aby svorka měla dobrý kontakt s vodivou kovovou částí bez nátěru (např. šroub nebo svorka na lůžku či židli).

V případě pochybností situaci konzultujte s odborníkem na bezpečnost zdravotnických přístrojů.



Pozice:	Symbol:	Funkce:
1	Power (Napájení)	Vypínač napájení přístroje
2	Mains	Zástrčka pro síťový kabel, 100–240 V při 50–60 Hz
3	Ą	Ekvipotenciální připojení je popsáno v kapitole Značení.
4	USB/PC	Zástrčka pro kabel USB k připojení k PC
5	Trigger In/Out	Konektor pro vstup/výstup spouštěče
	(Vstup/výstup	Např. testování eABR (kochleární implantát) atd.
	spouštěče)	
6	Komunikace	Konektor pro mikrofon pro komunikaci směrem k
	směrem k pacientovi	pacientovi
7	OAE	Zástrčka pro sondu OAE Upozorňujeme, že sonda OAE je
		určena pouze pro jedno zařízení Eclipse! Kalibrace se
		ukládá v zařízení Eclipse.
8	Reakce pacienta	Zástrčka pro pacientské tlačítko
9	Bone (Kost)	Zástrčka pro kostní vibrátor
10	Right (Pravé)	Zástrčka pro pravé sluchátko/zásuvné sluchátko
11	Left (Levé)	Zástrčka pro levé sluchátko/zásuvné sluchátko
12	Preamp. (Předzesil.)	Zástrčka pro připojení předzesilovače

2.3.2 Zadní panel přístroje Eclipse

2.3.3 Přední panel přístroje Eclipse



Pozice:	Symbol:	Funkce:
1	Power indication (Indikátor napájení)	Napájení zapnuto - modré světlo. Napájení vypnuto - žádné světlo.



Předzesilovač se používá u modulů ABRIS, EP15, EP25, VEMP a ASSR. Další informace o způsobu použití jsou uvedeny v kapitole o modulech.

Pozice:	Symbol:	Funkce:
1	Potenciometr	Potenciometr se používá ke stanovení impedance elektrod.
2	Tlačítko	Stiskem tlačítka (Imp.) se volí režim měření impedance. V tomto režimu tlačítko modře bliká.
3	LED	Zelené nebo červené světlo ukazuje impedanci elektrody.

2.4 Instalace software

2.4.1 Co musíte vědět před zahájením instalace

- 1. Abyste mohli do počítače nainstalovat softwarový modul Eclipse, musíte mít oprávnění správce.
- 2. NEPŘIPOJUJTE hardwarovou platformu Eclipse k počítači dříve, než bude dokončena instalace softwaru!

NOTICE

- Společnost Interacoustics nezaručuje správnou funkci systému v případě, že je v počítači nainstalován software třetí strany, s výjimkou databáze OtoAccess® nebo Noah 4.0 a vyšší.
- 2. Pro optimální činnost uživatelského rozhraní musí být po spuštění EP15/EP25/VEMP ve Windows® 7 zakázána změna rozložení ikon na ploše.

2.4.2 Minimální požadavky na PC

Eclipse je zdravotnický přístroj, který musí být používán s PC splňujícím určité minimální požadavky

- CPU Core i3 nebo lepší (doporučuje se Intel)
- RAM 8 GB nebo více
- 10 GB volného místa na pevném disku (doporučujeme Solid State Drive (SSD))
- Doporučuje se minimální rozlišení displeje 1280x1024 pixelů nebo vyšší)
- Grafika kompatibilní s DirectX 11.x (doporučuje se Intel/NVidia)
- Jeden USB port verze 1.1 nebo vyšší

Podporované operační systémy

- Microsoft Windows® 7 32-bit a 64-bit
- Microsoft Windows® 8 32-bit a 64-bit
- Microsoft Windows® 10 32-bit a 64-bit

Windows® je registrovaná ochranná známka společnosti Microsoft Corporation ve Spojených státech a dalších zemích.

2.4.3 Co budete potřebovat:

- 1. CD se softwarem OtoAccess® (nebo NOAH Systém)
- 2. USB se softwarovými moduly Eclipse
- 3. Kabel USB
- 4. Hardwarová platforma Eclipse

Nainstalujte program OtoAccess® z přiloženého CD. Softwarový modul Eclipse pracuje s databází OtoAccess® (nebo modul Eclipse ASSR Softwarový nebo IA OAE Suite Softwarový s databází Noah 4). Zajistěte, aby před instalací softwaru Eclipse byla nainstalována databáze. Postupujte podle pokynů výrobce k instalaci příslušné databáze.

2.4.4 Instalace softwaru

- Po vložení instalačního USB postupujte podle pokynů k instalaci softwarového modulu Eclipse na obrazovce. Klikněte na "Start", pak přejděte na "My Computer" (Tento počítač) a poklepáním na jednotku USB zobrazte obsah instalačního USB. Poklepejte na soubor "setup.exe" a spustí se instalace.
- 2. Procesem instalace vás provedeme. Řiďte se výzvami, které se objeví v dialogových oknech.
- 3. V průběhu instalace můžete být vyzváni k instalaci výchozích protokolů, korekčních faktorů, normativních dat, hlášení, tiskových šablon nebo položek obecného nastavení. Tyto výzvy přijměte, abyste zajistili použití nejaktuálnějšího výchozího nastavení.
- 4. Pokud chcete software nainstalovat, přečtěte si a přijměte veškerá prohlášení o vyloučení odpovědnosti.
- 5. Dokončení instalace vám oznámí dialogové okno instalace. Instalaci dokončete kliknutím na "**Close**" (Zavřít).
- 6. V návodu k použití přístroje Eclipse najdete pokyny pro nastavení spuštění instalovaného modulu Eclipse v databázi OtoAccess® nebo Noah 4.

2.4.5 Instalace ovladače

Po instalaci softwaru modulu Eclipse musíte nainstalovat ovladač pro přístroj Eclipse .

- 1. Přístroj Eclipse propojte prostřednictvím USB s počítačem, dodržujte bezpečnostní požadavky uvedené v předchozí části. Přístroj Eclipse zapněte.
- 2. Systém bude automaticky detekovat nový hardware a na hlavním panelu se vedle hodin zobrazí vyskakovací okno informující o tom, že byl nainstalován ovladač a hardware je připraven k použití.
- 3. Správné nainstalování ovladače zkontrolujete otevřením **Device Manager** (Správce zařízení) a ověřením toho, zda se přístroj Eclipse objeví pod položkou Medical devices (Zdravotnické přístroje).



2.4.6 Obnovení továrního nastavení

Chcete-li obnovit výchozí tovární protokoly, řiďte se pokyny pro instalaci softwaru s použitím instalačního USB příslušného modulu Eclipse. Není nutné nejdříve software odinstalovat.

2.4.7 Instalace jazykového balíčku

Po instalaci softwarového modulu Eclipse lze nainstalovat jazykový balíček ke změně jazyka uživatelského rozhraní modulů Eclipse.

Po vložení instalačního USB postupujte podle pokynů k instalaci softwarového modulu Eclipse na obrazovce. Pokud se instalace nespustí automaticky, klepněte na "Start", pak přejděte na "My Computer" (Tento počítač) a poklepáním na jednotku USB zobrazte obsah instalačního USB. Poklepáním na soubor "setup.exe" spustíte instalaci.

	ED25		VCCD		ΠΛΟΛΕ	TEONE
EFIJ	EF23		ASSK	ADRIS	DAUAE	TEUAE
Němčina						
Francouzština						
Španělština						
Italština						
Ruština						
Polština						
Portugalština						
Čínština						
Japonština						
Turečtina						
Korejština	Korejština	Korejština			Korejština	Korejština

Pro každý z příslušných modulů Eclipse jsou k dispozici následující jazyky:



2.5 Stanice pro čtení

Pokud je program spuštěn bez platného licenčního klíče nebo <u>pokud není připojena/zapnuta hardwarová</u> <u>platforma</u>, stávají se softwarové moduly Eclipse automaticky stanicemi pro čtení. Když je systém v režimu stanice pro čtení, není možné provést žádný záznam. Je však možné prohlížet a upravovat uložené záznamy.

2.6 Licence

Každý softwarový modul Eclipse a v některých případech i testy v modulu podléhají licenci. Pokud chcete do systému přidat další moduly nebo testy, kontaktujte prosím distributora a oznamte mu výrobní číslo přístroje Eclipse, sériové číslo DSP a váš stávající licenční klíč pro tento přístroj.

2.6.1 Výrobní číslo přístroje Eclipse

Výrobní číslo hardwarové platformy Eclipse je uvedeno na spodní straně přístroje.

2.6.2 Sériové číslo DSP a licenční klíč

Sériové číslo DSP a licenční klíč pro příslušný modul jsou přístupné ze softwaru.

- 1. Spusťte příslušný softwarový modul a v hlavní nabídce klepněte na **Help** | **About** (Nápověda | O programu).
- 2. Když se zobrazí dialogové okno, klepněte na tlačítko License (Licence).

About			
∿	EPxx V DSP1 V DSP2 V Hardwar Firmware Copyrigh	ersion 4.5.1.4 ersion: 3.03.1 /ersion: 3.01.1 e version: 4.5.6 version: 1.03.41 t (C) 2002-2017	
	OK	License	

3. Dialogové okno licence obsahuje v nadpisu sériové číslo DSP, dříve uložený licenční klíč a pole, kam můžete zadat licenční klíč od distributora.

License key stored in Hardware :	BWG9GAG7WGCRYKD8GMH
New License Key :	J

Až vyplníte pole novým licenčním klíčem, tlačítko OK se změní na aktivní.



2.7 Spuštění z databáze OtoAccess®

Před otevřením softwarového modulu se ujistěte, že je přístroj Eclipse zapnut a připojen. Pokud není hardwarová platforma detekována, zvolený modul Eclipse se spustí, ale nelze cokoli měřit.

Spuštění z databáze OtoAccess®:

- 1. Otevřete OtoAccess®
- 2. Zvýrazněním modrou barvou zvolte pacienta, se kterým chcete pracovat.
- 3. Pokud pacient není dosud na seznamu:
 - stiskněte tlačítko New client (Nový klient),
 - vyplňte alespoň povinná pole označená hvězdičkou a
 - uložte údaje pacienta stisknutím tlačítka Save patient information (Uložit údaje pacienta)
- V poli Select Instrument (Zvolit přístroj) se zobrazí Eclipse moduly, které máte nainstalovány. EP 15 /25, ASSR, IA OAE suite a ABRIS jsou moduly související s Eclipse. Poklepáním na vybraný modul zahájíte test.

Image: State in the	Address Bit bit sole Fristance Bit data 12:10:70 Bit data 13:10 14:10:10			(A.)				
Internet	Internet	Series And	ne Beib Logen	L.				
hete in and in a second in a s	Next Normal First asse Internet Next Internet	N III N	8					
Intel and the second of the	Interiment Address Interiment Address Interiment Interim Interim Interim In	lients ()	Journal					
First same 0:6 Initiá	Fact asso Def initia		1					Select Instrument
Lat tame Coc 6 Initial Address Address Address Address <	Lattare los 6 netal netal recolu 1245073 Rick date 25:1:1575 Rick d	First name	pohn					A more
Addrew Addrew <td>Address With data Address With data Address With schedule today</td> <td>Lastname</td> <td>Doe 6</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>Titan</td>	Address With data Address With data Address With schedule today	Lastname	Doe 6					Titan
Press 10 122-5929 Nith date 22-5929 Nith	Process 10 12-5679 Rith date 22-5679 Rith date Categories Category 1 Rith date Commy Rith date Category 2 Rith date Category 3 Rith date Category 4 Rith date Category 5 Rith date Category 6 Category 7 Rith date Category 7 Rith date Category 8 Category 9 Rith date Category 1 Category 2 Rith date Category 3 Rith date Category 4 Rith date Category 5 Rith date Category 6 Category 7 Rith date Category 8 Rith date Category 9 Rith date Rith date Rith date	Inthials	1		1.00	3		ASSR ABRIS
Bith date Gender New Plass Constru State State State Constru State Constru With schedule today	Birch dete 26:22:1276 Gender Neile Strip Strip Holds Strip Strip	Person ID	12345675		ABOTESS			OPDAE TEDAE
Gender Naie Please Please Rabia Tese Email	Gender Nale Plane Plane Rable Contry State Rable Contry State Contry With schedule today	Birth date	26-12-1976	(III-)	Address			ins IA GAE Suite
Plane Pade Pade Pade State	Phone Phone Phone Phone Phone Phone State State </td <td>Gender</td> <td>Nale</td> <td>~</td> <td>Zipcode</td> <td></td> <td></td> <td></td>	Gender	Nale	~	Zipcode			
Heldie Country Heldie State Face State State Country State Country State Country State Country Initial Country Person ID First name Last name Last name State State	Heldle Country Catopy 1 Free State Catopy 1 State Cantry Catopy 1 State Cantry Catopy 2 State Catopy 2 With schedule today Catopy 2 State Catopy 2 <td>Discourse</td> <td></td> <td></td> <td>Oty</td> <td><</td> <td></td> <td></td>	Discourse			Oty	<		
Pres State Fast State Fast County Email County With schedule today Valoation	First Statz First Compt With schedule today City V156/32 Jahr 231297/121 Jahr 23297 Jahr 23297 Jahr		-		Country	r (Categories
Fast County Interspectation County Category 2 Interspectation First same Category 2 First same Interspectation First same Category 2 First same Interspectation First same Category 2 First same Interspectation First same First same First same Interspectation First same First same First same Interspectation First same First same	Face County Encode With schedule today Image: State in the schedule today With schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today Image: State in the schedule today	Flabela	1		State			Category 1
Email With schedule today Percens ID First same LS4 man City Todaphone Hobite 251279-1201 zohowes Cale Ex64600 256578 Jahn Des 5 125407 zohowes Cale Ex64600	Enall With schedule today Versen 10 First same Loc / name Chy Valschold Sale Factor (Sale) Sale Cale Estebule 2026578 Sale Estebule	Face			County	1		Category 2
Persona IID First same LGst name City Tolephone Noble 21562/01 3de bes 6 6356630 20582/2 2de 6356630 125852 2de 6356630 125852 2de 6356630 125852 2de 6356630	Porson ID First name Catr Telephone 2026/07 Jahn Dox 5 3127-123 Jahn Dox 5 1234578 Jahn Dox 5 1234577 Jahnres Cals	Email				T with school	ula today	
Liperson LD First name Last name City Telephone 125607 Jah De K 31276-1271 Johnnes Cila 556600 123637 Jahn De S 123677 Jahnnes Cila Lips	Person ID First name Lot name City Telephone 203677 Jah De 4 203678 Jah De 4 203677 Jah De 4 203677 Jah De 4					- Hiel scheb	ine courry	
Percent ID First same Last name City Totelop C12-60.07 Jate Dark Statestin S1226-107 Sobores Cole 6 Statestin D246678 Jate Dark 6 Statestin D24677 Sobores Cole (Jrs) Statestin	Processe ID First name Last name Last name Last name Hobbie L2267.8 Jahr Davb Call Call Call J2367.8 Jahr Doe 5 Call Call Call L22467. Jahrene Call Lys Call Call							
D156/78 Jahn Dave 281276-1291 Johnnes Cale 636660 12366578 Jahn Dos 4 636660 1224977 Jahnnes Cale Lyns Cale Lyns	D15673 Jahn David 361276-1281 208mmes Cold 5826608 1246678 208mmes Colds Lyns 124687 1226877 208mmes Colds Lyns 124687	Perso	an ID First na	ne Last name	City	Telephone	Mobile	
33:37-1291 20homs Cale 65:66:10 123:657 Jahn Dee 5 123:677 Jahonnes Cale Lyne	35:1276-1291 Johannes Cala 65646;00 12:246578 Jahn Dee 5 12:24677 Jahannes Cala: Lyne	123456	70 - John	Dos 6				
12346778 Jahn Dosi 122407 Jahonnes Cale Line	D346678 Jahn De § 123497 Jahnmein Calar Lynn	261276	-1291 Johannes	Calle			6 16 6 6 6 10	
10%07. Jøtonnes Gold Lyne	10%07. Jøtonnes Gold Lyne	123456	78 John	Doe 5				
		123467	Johannes	Calls Lyne				

2.7.1 Nastavení modulu v databázi OtoAccess®

Pokud se ikona softwarového modulu v OtoAccess® v poli Select Instrument (Zvolit přístroj) nezobrazuje,

- 1. Přejděte k záložce File | Setup | Instruments (Soubor | Nastavení | Přístroje)
 - 2. Vytvořte nový přístroj:
 - a. Do pole New Instrument name (Název nového přístroje) vepište Název softwarového modulu.
 - b. Z rozbalovací nabídky Software modules (Softwarové moduly) zvolte příslušný modul.
 - c. Z rozbalovací nabídky Hardware (Hardwarová platforma) zvolte Eclipse.
 - d. Zvolte připojení USB.
 - e. Stiskněte Create (Vytvořit).
 - f. Stiskněte Apply Settings (Použít nastavení).
 - g. Ukončete stisknutím **OK**.

Database	Backup					
General	Permissions	View	Addins	Clinic info	Examiners	Instruments
Instrume	ents					
EPx5		Create New In	e Instrumen Instrument i	nt name		
ABRIS DPOA	E	Softw	are module	s:/		
TEOA	E	OS IA	OAE Suite			~
Affinity S	Suite	Hardw	rare			
OtoRead	Transfer	IA OA	E Suite			×
Diagnost Microme Video Fri	ic Suite dical VisualEye enzel E Suite	() Ser	ial Commu	Com port	•	
		() USI	3			
			Create		Del	ete

Další pokyny k práci s databází naleznete v Návodu k obsluze databáze OtoAccess®.

2.8 Spuštění z databáze Noah (pouze ASSR nebo IA OAE suite)

- 1. Otevřete databázi NOAH
- 2. Zvýrazněním oranžovou barvou zvolte pacienta, se kterým chcete pracovat.
- 3. Pokud pacient není dosud na seznamu:
 - stiskněte tlačítko Add a New Patient (Přidat nového pacienta),
 - vyplňte povinná pole,
 - uložte údaje pacienta stisknutím tlačítka OK.
- 4. Poklepejte na modul ASSR/IA OAE.

noahoud noah =	4 ASSR Geni	e Titan	Journal		
itient Browser	Johnso	on, Peter () Born ()	Gesder Male Soc. Se	c No.	8
1868	Latest Audiogram		Sessions		
Search Patients					
dvanced search (3)	125 250 500 1k	2e 4e 8k			
Show all nations by default	0				
Hirst name it	10				
n By:[III y IIIIII	20.				
	20				
it name 41 Last name 1	50				
Jensen Asker	60 No Audiogr				
er Johnson Z	70				
	80				
	100				
	110				
	120				
	Patient Comments	0			
	La l	1	Bight ear:	eft ear:	@ @
			rugit ear	Lerc ear.	6
			SN:	SN:	
			Fitting:	Fitting:	5
			Remote.		

Další pokyny k práci s databází Noah naleznete v Návodu k obsluze databáze Noah.

ET 52

3 Pokyny k obsluze EP15/EP25



- 1. Je nutno zabránit jakémukoli kontaktu mezi vodivými částmi elektrod či jejich konektorů včetně neutrální elektrody a ostatními vodivými přístroje včetně země.
- Před záznamem prosím zkontrolujte nastavení a ověřte si, že bude použit správný typ, úroveň a filtr zvukového stimulu a správné okno záznamu, protože jiný pracovník mohl nastavení protokolu změnit nebo vymazat. Během záznamu budou parametry stimulu zobrazeny v uživatelském rozhraní.
- 3. Pokud nebyl systém po nějakou dobu používán, musíte prohlédnout měniče (např. zkontrolovat, zda na silikonových hadičkách zásuvných sluchátek nejsou praskliny) a elektrody (např. zkontrolovat datum použitelnosti jednorázových elektrod a zkontrolovat, zda nejsou poškozené kabely), abyste si ověřili, že systém je připraven k testování a že poskytne správné výsledky.
- 4. Je nutno používat gel na elektrody určený pro elektroencefalografii. Při použití gelu se řiďte pokyny výrobce.
- 5. Přítomnost tinitu, hyperakuze nebo jiné citlivosti na silné zvuky může být kontraindikací pro testování s použitím stimulů vysoké intenzity.

NOTICE

- 1. Systém Eclipse obsahuje základní desku s dvoukanálovým vstupem, který uživateli umožňuje měření obou uší bez přepínání elektrod.
- 2. V případě napjatých svalů v krční, šíjové a ramenní oblasti může být kvalita záznamu špatná nebo může být záznam úplně odmítnut. Bude možná nutné znovu poučit pacienta, aby se uvolnil, a pak testování začít znovu, až budou svaly uvolněné. Tato rada neplatí pro testy VEMP (vestibulárních evokovaných myogenních potenciálů), u kterých má pacient některé svaly napnout.
- 3. Digitální filtry systému EP mohou obsluze do jisté míry pomoci k odfiltrování nežádoucích signálů.
- 4. Obsluha může mít výhodu, pokud může pozorovat nezpracovanou EEG křivku a měnit filtry předzesilovače v nastavení automatického protokolu, a zlepšit tak kvalitu vyšetření. Filtry mohou být upraveny před záznamem nebo i během záznamu.

3.1 Záložka Record (Záznam)

Následující část popisuje prvky v záložce **Record** (Záznam). Některé funkce budou dostupné rovněž i v záložce **Edit** (Upravit).



3.1.1 Položky hlavní nabídky

File Edit View Help

File (Soubor) poskytuje přístup k System setup (Nastavení systému), Print all pages (Tisk všech stran), Print preview (Náhled tisku), Print setup (Nastavení tisku) a Exit (Konec).

Edit (Upravit) umožňuje přístup k Delete waveform marker (Vymazat marker na křivce) a Delete waveform markers on all curves (Vymazat markery na všech křivkách).

- 1. Chcete-li vymazat určitý marker na zvolené křivce, zvolte **Delete waveform marker** (Vymazat marker na křivce).
- 2. Chcete-li vymazat všechny markery na zvolené křivce, zvolte **Delete waveform markers on all curves** (Vymazat markery na všech křivkách).

View (Zobrazení) poskytuje přístup k možnostem zobrazení křivek.

- Chcete-li na obrazovce prohlížet pouze zaznamenané křivky levého ucha, zvolte Left (Levé) (Alt+V + L).
- 2. Chcete-li na obrazovce prohlížet pouze zaznamenané křivky pravého ucha, zvolte **Right** (Pravé) (Alt+V + R).
- Chcete-li na obrazovce prohlížet zaznamenané křivky z levého i pravého ucha, zvolte Both L & R (Levé i pravé) (Alt+V + B).
- 4. Chcete-li umožnit funkci kurzoru, zvolte Show cursor (Ukázat kurzor).



Help (Nápověda) poskytuje přístup k Help topics (Předměty nápovědy) a k About... (O programu...).

- 1. Obsáhlý seznam předmětů nápovědy z návodu k obsluze otevřete volbou Help Topics (Témata nápovědy).
- 2. Přístup informacím o číslu verze softwaru, DSP1, DSP2, verzi hardwarové platformy a verzi firmwaru získáte volbou **About...** (O programu...).

3.1.2 Elektronická nápověda

2

Klepněte na ikonu elektronické nápovědy a pak ukažte/klepněte na položku, o které potřebujete získat informace. Pokud je k dispozici kontextová nápověda, otevře se okno poskytující příslušné informace.

Použijte ikonu 💷 v dialogových oknech.

3.1.3 Prohlížení historických vyšetření

Chcete-li přepínat mezi historickými vyšetřeními, můžete použít klávesy PgUp a PgDn na klávesnici.

Když je otevřeno určité vyšetření z deníku databáze, funkce PgUp/PgDn není k dispozici.

3.1.4 Volba protokolu

Θ.	Current date : 2009-02-09 Reader Station	
<u>File</u>	idit <u>V</u> iew <u>H</u> elp	
\?	ABR Threshold 500Hz	~

Z rozbalovací nabídky zvolte Test Protocol (Protokol testu).

3.1.5 Dočasné nastavení

TP

lkona Temporary Setup (Dočasné nastavení) umožňuje provedení dočasných změn ve zvoleném protokolu. Změny budou platit pouze při aktuálním vyšetření. U modifikovaných protokolů se zobrazí hvězdička (*) vedle názvu protokolu.

3.1.6 Přeuspořádání křivek

200

Chcete-li zobrazit křivky ve stejné vzdálenosti od sebe, klepněte na ikonu Rearrange Curves (Přeuspořádání křivek).

3.1.7 Seskupení křivek

*

Ikona Group Waveforms (Seskupení křivek) automaticky seskupí křivky se stejnými parametry (např. se stejnou úrovní stimulace) nad každou z nich. Aby mohly být křivky seskupeny, musí mít totožné parametry.

մինութ

3.1.8 Vytváření zpráv

- <mark>/</mark>

lkona Report (Zpráva) otevře editor zpráv k výběru předem vytvořené šablony pro zprávy anebo k úpravě či napsání nové zprávy ze zvoleného vyšetření.

3.1.9 Tisk

9

lkona Print (Tisk) vytiskne zprávu ze zvoleného vyšetření. Počet vytištěných stran může být různý, podle volby **Printer layout setup** (Nastavení rozvržení tisku).

3.1.10 Zobrazení křivek A-B

-**C**B

Ikona A-B Curve (Křivka A-B) zobrazí křivku A a B pro zvolený tvar křivky. Při stimulaci se střídavou polaritou bude mít křivka A méně časté rozmítnutí, křivka B bude mít hustší rozmítnutí.

3.1.11 Zobrazení kontralaterální křivky

¢≱

Ikona Contra Curve (Kontralaterální křivka) zobrazí křivku kontralaterální ke zvolené křivce.

3.1.12 Komunikace směrem k pacientovi

Я

Ikona Talk Forward (Komunikace směrem k pacientovi) aktivuje komunikaci obsluhy k pacientovi. Během komunikace bude test pozastaven. Možnost Komunikace směrem k pacientovi není dostupná v záložce Edit (Upravit).

3.1.13 Zobrazení jediné křivky

.wA

Ikona Single Curve (Jediná křivka) zobrazí na obrazovce v detailním náhledu pouze zvolenou křivku, aby bylo snazší vizuální hodnocení. Ostatní zaznamenané křivky si prohlédněte pomocí klávesy Tab nebo poklepáním myší na značku skryté křivky na ose y. Druhým klepnutím na ikonu se zobrazí na jediné obrazovce všechny zaznamenané křivky.

V režimu jediné křivky mohou být zobrazeny také rozsahy latencí pro zvolenou křivku, pokud byly zvoleny v nastavení.



3.1.14 Zobrazení rozdělené obrazovky

44

Funkce Split Screen (Rozdělená obrazovka) zobrazí na polovinách obrazovky křivky pravého a levého ucha.



3.1.15 Uložit a nové

睝

Ikona Save & New (Uložit a nové) uloží aktuální vyšetření a umožní zahájení nového vyšetření, aniž byste museli zavřít software. Pokud nebyla zaznamenána žádná data, vyšetření nebude uloženo. Při úpravě historického vyšetření zůstanou data z vyšetření v databázi nezměněna, protože se vždy vztahují k datu záznamu.

3.1.16 Uložit a konec

B,

lkonou Save & Exit (Uložit a konec) uložíte aktuální vyšetření a uzavřete software. Pokud nebyla zaznamenána žádná data, vyšetření nebude uloženo.

Při úpravě historického vyšetření zůstanou data z vyšetření v databázi nezměněna, protože se vždy vztahují k datu záznamu.

Chcete-li ukončit bez uložení, klepněte na červené "X" v pravém horním rohu obrazovky.

3.1.17 Volba opakovací frekvence stimulace

39.1 Hz 🔻

Z rozbalovací nabídky zvolte různé opakovací frekvence stimulace.

3.1.18 Volba frekvence

1 kHz

Z rozbalovací nabídky zvolte frekvenci stimulů.

3.1.19 Okno Stimul

Ŧ

Stimulus Level :60 dB nHL Type : NB CE-Chirp® 1K Mask. : Off Ear : Right Outp.: ABR3A Rate.: 39.1 Hz Polarity: Alt. HPF: 33 Hz 6/oct LPF: 1.5kHz

Okno Stimulus (Stimul) zobrazí parametry pro aktuálně zaznamenávanou křivku – intenzitu a typ stimulů, maskování zapnuto nebo vypnuto, testované ucho, měnič, opakovací frekvence stimulace, polarita stimulů, nastavení filtrů - dolní a horní propusti.

3.1.20 Okno manuální stimulace

- Ma	n. Stim. –	
	0 dB	
	10 dB	
	20 dB	
	30 dB	
	40 dB	
	50 dB	
1	60 dB	
	70 dB	
	80 dB	
	90 dB	
	100 dB	
	100 dB	-
	Stim.	
🔘 F	Right	
OL	.eft	
0	Simult.	

V okně Manual Stimulation (Manuální stimulace) jsou k dispozici tyto možnosti

- Intenzita stimulů než zahájíte testování, musíte zvolit intenzitu stimulů, pokud zvolený protokol není automatický protokol s předdefinovaným stimulem. Pokud nebude zvolena žádná intenzita stimulů, tlačítko Start nebude aktivní. Před záznamem a během záznamu lze zvolit více než jednu intenzitu. Nejprve bude vysílán stimul s nejvyšší intenzitou. K přechodu na další intenzitu bez zastavení testu použijte tlačítko Next Intensity (Další intenzita).
- Stimulace (Stim.) Stimulace vysílá k pacientovi stimul zvolené intenzity před zahájením testování. Tato možnost je vhodná při použití funkce pokročilého EEG.
- Testované ucho Zvolte pravé, levé ucho nebo simultánní režim (Simult.). Když je zvolen simultánní režim, zobrazí se na obrazovce černou barvou jediná kombinovaná křivka,

սիներ

3.1.21 Stavové okno

Status	
Recorded :	0
Rejected :	None

Okno Status (Stav) ukazuje počet přijatých záznamů spolu s počtem odmítnutých záznamů v procentech.

3.1.22 Reprodukovatelnost křivky



Během testování jsou odezvy střídavě zaznamenávány do vyrovnávací paměti A a B (viz "Zobrazení křivek A-B"). Indikátor reprodukovatelnosti křivky ukazuje automatický výpočet korelace (podobnosti) mezi dvěma křivkami v určitém časovém rozsahu vyznačeném tlustou černou čárou na časové stupnici.



Rozsah času pro výpočet reprodukovatelnosti křivky (poloha/časový rozsah) můžete upravit v nastavení protokolu, pouhým přetažením konců tlusté černé čáry nebo jejím zachycením kurzorem a posunutím na požadovanou pozici časové stupnice. Výpočet reprodukovatelnosti křivky se okamžitě opraví podle nového časového rozsahu/polohy.

3.1.23 Start / Stop

Start Stop

Tlačítka Start a Stop se používají k zahájení a ukončení měření. Po zahájení záznamu se tlačítko Start změní na tlačítko Stop.

3.1.24 Pozastavení

Pause

Pause (Pozastavení) bude aktivní po zahájení testování. Umožní pozastavení během provádění testu. Stimul bude dále vysílán, ale nebude probíhat měření.

3.1.25 Další intenzita

Next intensity...

Tlačítko Next Intensity (Další intenzita) se používá k zahájení testování při další intenzitě zvolené v okně Manual Stimulus (Manuální stimulace).

Պլլալու

3.1.26 Graf Fmp a reziduálního šumu



Graf Fmp a reziduálního šumu podává informace o kvalitě zvolené křivky.

- 1. Cílová kvalita (%) (např. 99,0 %) a horizontální šedá čára vycházející z černé šipky ukazují kvalitu cílové odezvy a vztahují se k hodnotě Fmp. Cílem je, aby křivka Fmp procházela horizontální šedou čarou
- 2. Během testování je vypočtena a zobrazena hodnota Fmp a po testování je u shromážděných křivek dostupná.
- 3. Křivka Fmp (červená nebo modrá, podle testovaného ucha) ukazuje vývoj spolehlivosti odezvy v průběhu testu.
- 4. Černá šipka a hodnota v nV (např. 40 nV) ukazují cílový reziduální šum.
- 5. Během testování je vypočtena a zobrazena hodnota reziduálního šumu a po testování je u shromážděných křivek dostupná.
- 6. Křivka reziduálního šumu (černá) ukazuje změnu hladiny reziduálního šumu v průběhu testu.
- 7. Je vyznačen počet výkyvů zvolených pro testování.

Popis metody použité ke stanovení hladiny reziduálního šumu je popsána ve článku:

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

3.1.27 Zvýšení počtu výkyvů/průměrů



Chcete-li zvýšit počet záznamů během testování, klepněte vedle grafu Fmp a reziduálního šumu.

3.1.28 Nezpracovaný EEG

Graf nezpracovaného EEG ukazuje natáčenou nezpracovanou EEG křivku. Když jsou křivky černé, je nezpracovaný EEG pod úrovní nastavenou pro odmítnutí. Když křivky změní barvu na červenou, bude zaznamenaná odezva odmítnuta, protože nezpracovaný EEG překračuje limity nastavené pro odmítnutí.



Uroveň pro odmítnutí můžete upravit klepnutím na šipky vlevo od nezpracované křivky EEG. Šipky jsou během testování skryté a úroveň odmítnutí nemůže být odtud změněna.

3.1.29 Pokročilý EEG

Poklepáním na graf nezpracovaného EEG otevřete pokročilý graf EEG.

- <u>Zobrazení</u> úrovně šumu lze nastavit pomocí šipek.
 Šedě je vyznačena oblast, kde je úroveň odmítnutí neúčinná.
- 3. Bíle je vyznačena oblast, ve které je odmítnutí aktivní.
- 4. Přetáhnutím tečkovaných horizontálních čar určete signál EEG od vrcholu k vrcholu, než dojde k potlačení.
- 5. Ukazuje rozsah, ze kterého se vypočítává Fmp. V tomto rozsahu pro výpočet nelze zablokovat odmítnutí.
- 6. Chcete-li zavřít okno Advanced EEG (Pokročilý EEG), klepněte na Close (Uzavřít).

D-0120584-B - 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS



- 7. Aktivaci stimulu provedete kliknutím na Stim @ 0 dB nHL. Případně stiskněte jinou úroveň na levém ovládacím panelu.
- 8. Chcete-li zcela odmítnout odmítnutí.
- 9. Po kliknutí na možnost Skrýt artefakt stimulu se na začátku křivky zobrazí tlustší černá čára. Přesunutím okrajů čáry pomocí myši změníte načasování. Po kliknutí na možnost Skrýt artefakt stimulu se zobrazí rovná čára a lze skrýt např. velké artefakty.
- 10. Vycentrujte EEG na základní linii 0uV.
- 11. Zobrazí se normální EEG.



3.1.30 Skrýt podnětný artefakt

Pomocí této možnosti můžete "Skrýt artefakt stimulu" u pořízených křivek následujícím způsobem:

1. Pravým kliknutím na graf a výběrem možnosti "Skrýt artefakt stimulu".



- 2. V horní části grafu (viz obrázek níže) se zobrazí malá černá čára s aktuálním načasováním pro skrytí artefaktu (všechny křivky najednou).
- 3. Přesuňte myš na konec černé čáry a přetáhnutím čáry načasování skrytí artefaktu stimulu zkraťte nebo prodlužte.

Funguje rovněž pro historické relace.

մինութ



- 4. Tato funkce pomáhá např. při odstraňování nežádoucích rušivých velkých artefaktů ze stimulátorů Cl nebo BC.
- 5. Toto je užitečné například při záznamech eABR, neboť se tím usnadňuje přehled díky skrytí velkých artefaktů, viz obrázek níže.



V případě potřeby klikněte pravým tlačítkem myši a opětovnou volbou možnosti "Skrýt artefakt stimulu" funkci vypněte.

3.1.31 Zvětšení zobrazení



Zvětšení zobrazení všech křivek změníte šipkami vlevo od oblasti záznamu. Můžete také použít šipky nahoru a dolů na klávesnici.



Zvětšení zobrazení jedné křivky změníte klepnutím pravým tlačítkem myši na značku zvolené křivky na ose y a výběrem Enlarge nebo Diminish (zvětšit nebo zmenšit). Můžete u zvolené křivky též použít Ctrl + šipka nahoru nebo dolů na klávesnici.
3.1.32 Okno záznamu



Okno záznamu upravíte šipkami vpravo od grafu.

3.1.33 Volba křivky

80

50

Křivku zvolíte poklepáním na značku křivky na ose y. K přecházení z jedné křivky na druhou můžete také použít klávesu Tab nebo Shift +Tab.

3.1.34 Posun jednotlivé křivky

Křivku pretáhnete nahoru a dolů klepnutím na a posunem křivky za značku na ose y.

3.1.35 Zobrazení rozdílu křivek

Rozdíl křivek A minus B (A-B) nebo ipsi minus kontra (Ipsi-Contra) zobrazíte klepnutím pravým tlačítkem myši na značku zvolené křivky na ose y.

3.1.36 Přidání poznámky ke křivce

Klikněte na značku křivky na ose a klikněte na možnost "Note" (Poznámka)

Zde napište poznámku/komentář ke křivce.

Poznámka může mít maximálně 20 znaků tak, aby na rozdělené obrazovce zůstal prostor pro levé značky intenzity.

Např. ve vztahu k eABR se např. elektroda kochleárního implantátu č. 10 stimuluje intenzitou proudu o velikosti 80.

Tato poznámka se zobrazí vedle křivky a bude zahrnuta do výtisku.

Poznámky lze v případě potřeby později změnit v historické relaci.



Další vhodné poznámky lze rovněž "připnout" například do testování kochleární mikrofonické odezvy.



Záložka Edit (Upravit)

V následující části jsou popsány prvky v záložce Edit (Upravit).

Dokončené křivky mohou být upraveny v průběhu jiného měření a/nebo po dokončení celého testu. Funkce dostupné na záložce **Record** (Záznam) a **Edit** (Upravit) byly popsány v předchozí části.



3.1.37 Monitorování odmítnutí

Monitorujte situaci odmítnutí tím, že budete pozorovat malou oválnou kontrolku v dolní části obrazovky. Zelené znamená žádné odmítnutí, červené znamená odmítání.



3.1.38 Umístění markerů na křivkách

Tlačítka značek zobrazí markery důležité pro zvolený typ testu. Markery mohou být umístěny pouze na dokončené křivky. Před umístěním markerů na křivku musíte křivku vybrat poklepáním na značku křivky na ose v.



D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS



Křivky mohou být označeny třemi různými způsoby:

- 1. Klepněte na tlačítko markeru (např. I, II, III, IV, V) a pak klepněte na křivku, na kterou chcete marker umístit.
- Stiskněte číslo markeru (např. 1, 2, 3, 4, 5) na klávesnici a pak použijte klávesu se šipkou, Ctrl + šipka nebo myš a posuňte kurzor do potřebné polohy. Stisknutím tlačítka Enter nebo klepnutím levým tlačítkem myši marker umístíte. Použitím kláves Ctrl + šipka posunete kurzor od vrcholu k vrcholu.
- 3. Klepněte na křivku pravým tlačítkem myši a tak markery zvolíte a umístíte.

Příslušné hodnoty ms a µV se zobrazí v polích vedle markerů na křivkách. Po umístění potřebných markerů budou také vypočteny hodnoty interlatence.

Pro výpočet poměru signálu k šumu u křivky zobrazené v tabulce Stav zaznamenané křivky musí být umístěn marker SN10 (marker minimální hodnoty vlny V).

3.1.39 Vymazání markerů na křivkách



Markery na křivkách vymažete klepnutím pravým tlačítkem myši na zvolenou křivku a postupem podle možností pro vymazání.

3.1.40 Navržení markerů na křivkách

謑

Tato možnost je dostupná, pouze když neprobíhá žádný aktivní záznam.

Chcete-li automaticky umístit markery na nejvýraznější vrcholy v rozsahu normativní latence, pro kterou existují data normativní latence, klepněte na ikonu Suggest Waveform Markers (Navržení markerů na křivkách).

Uvědomte si, že je to pouze nástroj navrhující a že markery mohou být umístěny daleko od správné polohy (např. když je skutečný vrchol mimo rozsah normativní latence nebo když ve skutečnosti není žádná odezva)!! Žádný klinický závěr nelze vytvořit výlučně na základě navržených markerů na křivkách.

3.1.41 Normativní data latence

Normativní data latence budou během umisťování markerů na křivku zobrazena na obrazovce pro každou zvolenou křivku (pokud budou v nastavení aktivována a pokud normativní data latence existují).



K provedení výběru příslušných normativních dat latence budou z databáze získány údaje o pohlaví a věku.

3.1.42 Vymazání jednotlivých křivek



Chcete-li vymazat křivku, klepněte pravým tlačítkem myši na značku křivky na ose y a vyberte Delete. Tím křivku trvale vymažete!!

3.1.43 Zvětšení/zmenšení jednotlivých křivek



Zvětšení zobrazení jedné křivky změníte klepnutím pravým tlačítkem myši na značku zvolené křivky na ose y a volbou Enlarge nebo Diminish (Zvětšit nebo zmenšit). Také můžete použít Ctrl + šipka nahoru nebo dolů na klávesnici.

3.1.44 Skrytí jednotlivých křivek



Chcete-li křivku dočasně skrýt, zvolte Hide (Skrýt) po klepnutí pravým tlačítkem myši na značku křivky na ose y. Tím křivku dočasně skryjete.

Značka na ose y zůstane viditelná, aby byla zřejmá přítomnost skryté křivky. Chcete-li křivku zobrazit, klepněte pravým tlačítkem myši na značku skryté křivky na ose y.

3.1.45 Fixování jednotlivých křivek / porovnání s historickým vyšetřením

Enlar Dimir	rge nish
Hide	
Fixat	te
Crea	ite sum curve (merge)
Add	this curve
Dele	te
Ipsi-	Contra (D)
A-B ((N)

Chcete-li křivku fixovat na obrazovce, klepněte pravým tlačítkem myši na značku křivky na ose y a vyberte Fixate. Fixovaná křivka/křivky mohou být porovnány s předchozími vyšetřeními a předloženy stisknutím kláves PgUp nebo PgDn na klávesnici.

Tato funkce je dostupná, pouze jste test právě zaznamenali, nebo když zadáváte v software nový testovací režim. Není dostupná, pokud jste zadali režim úprav přímo z databáze.

3.1.46 Sloučení křivek (vytvoření sumární křivky)

Křivky se stejnou intenzitou, stejným typem stimulu a ze stejného ucha lze sloučit a vytvořit sumární křivku vycházející z celkového průměru jednotlivých záznamů na dvou zvolených křivkách.

- 1. Zvolte jednu křivku poklepáním na značku křivky na ose y.
- 2. Klepněte pravým tlačítkem myši na druhou křivku a zvolte Create sum curve (merge) (Vytvořit sumární křivku (sloučit)).

Sloučenou/sumární křivku lze opět rozdělit na dvě původní křivky klepnutím pravým tlačítkem myši na značku na ose y a volbou Undo Sum Curve (Zrušit sumární křivku).



Pro sloučené/sumární křivky se vypočtou nové hodnoty Fmp a reziduálního šumu, ale křivky Fmp a reziduálního šumu nebudou dostupné.

Ke značce intenzity je přidáno písmeno "M", které signalizuje, že se jedná o sloučenou křivku.

3.1.47 Součet křivek

Křivky se stejnou intenzitou, stejným typem stimulu a ze stejného ucha lze sečíst a vygenerovat třetí křivku vycházející z celkového průměru jednotlivých výkyvů na dvou zvolených křivkách.

- 1. Zvolte jednu křivku poklepáním na značku křivky na ose y.
- 2. Klepněte pravým tlačítkem myši na druhou křivku a zvolte Add this curve (Přidat tuto křivku). Přidaná křivka bude označena "a" za intenzitou na značce na ose y (např. 60a)



Přidanou křivku lze odstranit/vymazat klepnutím pravým tlačítkem myši na křivku a volbou Delete (Vymazat).

Pro přidanou křivku se vypočtou nové hodnoty Fmp a reziduálního šumu, ale křivky Fmp a reziduálního šumu nebudou dostupné.

3.1.48 Rozdíl křivek ipsi minus kontra (lpsi-Contra)



Chcete-li zobrazit rozdíl křivek ipsi minus kontra, klepněte pravým tlačítkem myši na značku křivky na ose y a zvolte Ipsi-Contra (D).

մինութ

3.1.49 Rozdíl křivek A minus B (A-B (N))



Chcete-li zobrazit diferenci křivek A minus B, klepněte pravým tlačítkem myši na značku křivky na ose y a zvolte A-B (N).

3.1.50 Změna filtru zobrazení

	11.1	
Low pass	High pass	
3000 Hz 🔽	100 Hz	~

Filtry zobrazení lze kdykoli během testování anebo později při úpravách změnit a odstranit tak ze záznamu nežádoucí šum.

Uvědomte si, že to neovlivní záznam nezpracovaných dat (filtrů hardwarové platformy) a že zobrazené filtry mohou být kdykoli změněny nebo deaktivovány!!

3.1.51 Stav zaznamenané křivky

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

Show conditions Show Fmp graph

Chcete-li zobrazit parametry záznamu křivky, poklepejte na značku křivky na ose y a zajistěte, aby byla zvolena možnost Show conditions (Zobrazit stav). Zobrazí se tyto údaje:

- 1. Measured (Naměřeno) počet zaznamenaných výkyvů.
- 2. Rejected (Òdmítnuto) počet odmítnutých výkyvů.
- 3. Rejection (Odmítnutí) úroveň odmítnutí použitá během testování.
- 4. Masking (Maskování) ukazuje úroveň maskování v dBSPL anebo ukazuje vypnuto, pokud není použito.
- 5. Stim./Sec rychlost stimulace použitá během testování.
- 6. Headset (Náhlavní souprava) měnič použitý pro záznam.
- 7. Wave repro. reprodukovatelnost křivky v procentech.
- 8. Residual noise (Reziduální šum) hladina reziduálního šumu v nV.
- 9. Polarity (Polarita) polarita stimulu používaného pro testování.
- 10. LP mezní frekvence dolní propusti.
- 11. Fmp hodnota Fmp.
- 12. HP mezní frekvence horní propusti.
- 13. Ratio (Poměr) poměr signálu k šumu. Aby mohl být poměr vypočten, musí být na křivce umístěn marker SN10 (marker minimální hodnoty vlny V).
- 14. Stim. typ testovacího stimulu (např. impulz, tónový svazek, CE-Chirp®LS).
- 15. Pole pro komentáře komentář ke křivce.

3.1.52 Přidání komentářů ke křivce

Measured	2000	Masking	Off	Wave repro.	84 %	LP	3kHz	HP	100 Hz 12/oct	Γ	Latencies wtihin	*
Rejected	0%	Stim./Sec	21.1	Residual noise	58 nV	Fmp	5.26	Ratio	515nV/58nV=8.9		limits	
Rejection	±40µ∨	Headset	ABR3A	Polarity	Rarefacti	on		Stim.	Click			-
	Г	Show m	nditions (Show Emp graph								-

Komentáře ke zvolené křivce lze zadat do pole pro komentář v pravém horním rohu tak, že klepnete na pole a zadáte text.

Tyto komentáře se zobrazí pouze při zvolené křivce. Všechny komentáře ke křivce budou vytištěny ve zprávě na straně "Stav křivek".

Použít lze také funkci Waveform Note (Poznámka ke křivce). Tam, kde lze poznámku přidat a zobrazit vedle křivky (přístup k funkci získáte kliknutím pravým tlačítkem na značku křivky).

3.1.53 Použití kurzoru

Klepnutím pravým tlačítkem myši na zvolenou křivku (nikoli na její značku na ose y) aktivujete dvojitý kurzor. Kurzor můžete aktivovat také v nabídce View (Zobrazení).

- 1. Posuňte myš a klepněte na potřebné místo. První kurzor je nyní uzamčen v této poloze.
- Posunutím myši přetáhněte druhý kurzor na potřebné místo. Pole v okně Cursor (Kurzor) nyní zobrazí polohu, ve které byl fixován první kurzor, současnou polohu druhého kurzoru a rozdíl mezi těmito dvěma polohami.
- 3. Dvojitý kurzor zrušíte klepnutím levým tlačítkem myši.



3.1.54 Výpočet poměru signál:šum (3:1)

Poměr signál:šum (SNR) vypočtete z křivky umístěním markeru na vlnu V a markeru SN10 (markeru minimální hodnoty vlny V) na zvolenou křivku. Je to poměr amplitudy vrcholu vlny V k minimální hodnotě SN10. Šum se vypočte automaticky z hodnoty reziduálního šumu.



3.1.55 Markery na křivkách CR, RA a INC

Markery na křivkách CR, RA a INC byly zavedeny ve Spojeném království a mohou být použity ke kategorizaci křivek.

CR = Clear Response (jasná odezva)

RA = Response Absent (odezva chybí)

INC = Inconclusive (neprůkazné)



O použití těchto markerů si přečtěte více v dokumentu nazvaném "Auditory Brainstem Response testing in babies - Guidance v2.1 March 2013" (Testování odezvy mozkového kmene na zvukové podněty u dětí – pokyny v2.1, březen 2013) na: <u>http://abrpeerreview.co.uk/resources.html</u>

3.2 Záložka Latency (Latence)

V následující části jsou popsány prvky v záložce Latency (Latence).



3.2.1 Hodnoty latence

-	Record Edit Latency									
I	Latency 🔘 🔘 InterLatency									
	Right									
	dB	1	П	Ш	IV	V				
	80	1.37		3.6		5.33				
	80	1.37			5.27					

Chcete-li zobrazit doby latence všech křivek s markery pro levé i pravé ucho zvolte Latency (Latence).

3.2.2 Hodnoty interlatence

ļ	<u>R</u> ecord	Edit.	<u>L</u> at	ency		
Latency 🔘 💿 InterLatency						
ſ	Right				Dif	f. R/L
	dB	1-111	III-V	I-V	1-111	III-V
	80	2.23	1.73	3.97	0.067	0.0
	80	2.27	1.63	3.9	0.033	0.1

Chcete-li zobrazit hodnoty latence mezi vrcholy a rozdíl hodnot latence mezi vrcholy u obou uší ze všech křivek s markery pro levé i pravé ucho, zvolte Interlatency (Interlatence).

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS (D) Interacoustics

3.2.3 Graf latence

Představuje grafické znázornění latencí na křivkách s markery. To umožňuje snadnou interpretaci změn latence vztažených ke změně intenzity stimulace. Šedě stínovaná oblast ukazuje normativní rozsah a bude zobrazena za předpokladu, že do nastavení systému byla přidána data latence. K provedení výběru příslušných normativních dat latence budou z databáze získány údaje o pohlaví a věku.



3.2.4 Zablokování změny rozložení ikon na ploše (pouze software EPx5)

Při práci s Windows® 7 musí být možnost změny rozložení ikon na ploše zablokována, aby se v softwarovém modulu EPx5 zabránilo pomalým pohybům kurzoru při umisťování markerů na křivku.

- 1. Přejděte k Control Panel (Ovládací panel)
- 2. Zvolte Performance information and tools (Informace o výkonu a nástroje)
- 3. Zvolte Adjust visual effects (Upravit vizuální efekty)
- 4. Zrušte zatržení pole Enable desktop composition (Umožnit změny rozložení ikon na ploše)
- 5. K uložení změn stiskněte **OK**.



սիներ

3.2.5 Zobrazení markerů od vrcholu k minimální hodnotě (marker SN10) (pouze software EPx5)

Ve výchozím stavu se amplituda křivek vypočítá ze vzdálenosti od vrcholu k základní linii. Chcete-li v záložce úprav umožnit markery minimální hodnoty, aby se mohla vypočíst amplituda od vrcholu k minimu, postupujte podle těchto pokynů.

- 1. V záložce **General setup** (Obecné nastavení) změňte **Level measure method** (Metoda měření úrovně) na "Peak to trough" (Od vrcholu k minimu)
- 2. Uložte stisknutím OK.



V záložce **Edit** (Upravit) se nyní zobrazí tlačítka **Tr** pro manuální umístění jednotlivých markerů minimální hodnoty /SN10.



3.3 U systému Windows[®] 7, 8 a 10 se nespouští nápověda

V některých případech nemusí být Windows® verze 7, 8 a 10 se kterou pracujete, kompatibilní s online nápovědou v softwaru. Pokud nápověda není funkční, budete muset stáhnout a nainstalovat KB917607 (WinHlp32.exe) z domovské stránky společnosti Microsoft.

3.4 Klávesové zkratky na PC

Mnohé funkce prováděné přetažením a klepnutím myší lze ovládat i klávesnicí.

Klávesová zkratka	Popis
Ctrl +F7	Zadání dočasného nastavení
F1	Spuštění předmětů nápovědy
F2	Spuštění/ukončení testu
F3	Další intenzita
F4	Pozastavení / obnovení testu
Ctrl + F4	Zobrazení kontralaterální křivky
F5	Přesunutí křivek
Ctrl + F5	Seskupení křivek
F6	Navržení markerů na křivkách
F7	Zpráva
Ctrl +F7	Zadání dočasného nastavení
F8	Tisk vyšetření
F9	Zobrazení křivek A-B
Shift + F9	Zobrazení všech křivek A-B
F10	Umožnit komunikaci směrem k pacientovi
Ctrl + Shift + F4	Zobrazení všech kontralaterálních křivek
Ctrl + L	Přepnutí na záložku Latency (Latence)
Ctrl + R	Přepnutí na záložku Record (Záznam)
Ctrl + E	Přepnutí na záložku Edit (Upravit)
Ctrl + P	Tisk vyšetření
Shift + F1	Kontextová nápověda
Ctrl + N	Uložit a nové
Alt + X	Uložit a konec
Stránka dolů	Přepínat směrem zpět mezi historickými vyšetřeními
Stránka nahoru	Přepínat směrem kupředu mezi historickými vyšetřeními
Domů	Návrat k aktuálnímu vyšetření
Konec	Přeskočit k nejstaršímu historickému vyšetření
Alt + F	Nabídka File (Soubor)
Alt + E	Nabídka Edit (Upravit)
Alt + V	Nabídka View (Zobrazení)
Alt + H	Nabídka Help (Nápověda)
Šipky nahoru/dolů	Změnit zvětšení zobrazení
Šipky	Změna okna záznamu
doprava/doleva	
Klávesa 1	Značka na křivce 1 pod záložkou Edit (Upravit)
Klávesa 2	Značka na křivce 2 pod záložkou Edit (Upravit)
Klávesa 3	Značka na křivce 3 pod záložkou Edit (Upravit)
Klávesa 4	Značka na křivce 4 pod záložkou Edit (Upravit)
Klávesa 5	Značka na křivce 5 pod záložkou Edit (Upravit)

3.5 Příprava pacienta před testováním

Před testováním musí být pacient poučen o postupu při testování, o tom, že mu vyšetříte zvukovod, že musíte připravit kůži pro přiložení elektrod a že na jeho tělo přiložíte povrchové elektrody.

Do všech zdířek pacientského kabelu připojeného k předzesilovači musíte zapojit elektrodový svod, a ten přes elektrody připojit k tělu pacienta.

Pokud je zdířka ponechána volná nebo pokud svod není připojen přes elektrody k tělu pacienta, dojde k odmítnutí a testování nebude možné. Ke stanovení odmítnutí budou hodnoceny ipsilaterální i kontralaterální EEG křivky.



Riziko uškrcení.

Kabely udržujte v bezpečné vzdálenosti od dětí, zejména jejich krku



Zabraňte kontaktu mezi nevyužitými elektrodami a jinými vodivými částmi

3.5.1 Kontrola impedance



Stiskněte tlačítko Imp. a otočte kolečkem ve směru hod. ručiček.



Pomalu otočte kolečkem proti směru hod. ručiček.



Jakmile bude u každé elektrody zjištěna impedance, LED dioda u každé elektrody se změní z červené na zelenou.



Chcete-li před testováním ukončit režim impedance, stiskněte tlačítko Imp.

3.5.2 Měniče

Před testováním je nutno umístit příslušné měniče správně na tělo pacienta.

Zpoždění vložného sluchátka a NÁHLAVNÍ SOUPRAVA je kompenzováno softwarem, takže do 0 ms na časové stupnici odpovídá vyslání akustického podnětu do zvukovodu. Proto jsou latence křivky na obrazovce testu opravdové latence porovnatelné mezi všemi měniči.

Další informace o přípravě testu získáte v příručce Eclipse – Další informace.

3.6 Provedení záznamu prahové hodnoty ABR

Záznam prahové hodnoty ABR se používá ke stanovení prahových hodnot u jednotlivců, kteří nemohou být vyšetřeni tradiční subjektivní audiometrií.

Před testováním se ujistěte, že je pacient uvolněný. To se projeví snížením amplitudy EEG v okně v pravém horním rohu aplikace.

3.6.1 Přiložení elektrod

Testování prahové hodnoty ABR se tradičně používá jako pomůcka při stanovení stupně ztráty sluchu u dětí nebo u populace, u níž je testování obtížně proveditelné. Obvyklé přiložení elektrod při testování prahové hodnoty ABR je:



ČERVENÁ Pravý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)

MODRÁ Levý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)

BÍLÁ Temeno nebo horní část čela (aktivní nebo neinvertující)

ČERNÁ Zemnící na tvář nebo na dolní část čela - musí být zachována vzdálenost několika cm od BĺLÉ elektrody.

3.6.2 Stimuly pro prahovou hodnotu ABR

Záznam prahové hodnoty ABR se obvykle zahajuje při 45 dB a rozhodne se, jestli se má pak intenzita stimulu zvyšovat nebo snižovat.

Svazek stimulů CE-Chirp®:	CE-Chirp® a CE-Chirp® LS
	NB CE-Chirp® a NB CE-Chirp LS 500 Hz, 1 kHz, 2 kHz a 4 kHz
Tónový svazek a "klik"	Tone Burst 250 Hz–4 kHz
	Click

մինութ

3.6.3 Úprava záznamu prahové hodnoty ABR

Obvyklý záznam prahové hodnoty ABR používá pro hodnocení prahu NB CE-chirp® LS nebo tónový svazek.



Výše je uveden příklad záznamu prahové hodnoty pomocí tónového svazku 2 kHz. Všimněte si vysoké odezvy PAM z pravé strany způsobené hlasitým stimulem 80 dB nHL. Prahová hodnota ABR při 20dB nHL zde zjištěná při 2kHz by byla spolehlivě v rozsahu normálního sluchu.

3.6.4 Interpretace a použití výsledků prahové hodnoty ABR

Měření prahové hodnoty ABR se používá při aplikaci sluchadel u dětí. V některých softwarech sloužících pro aplikaci, jako je např. DSL v5.0 a Oticon, jsou k dispozici behaviorální korekční faktory ABR. Ty nabízejí audiologům řešení, když zjištěné sluchové prahy nejsou korigovány.



	500Hz	1kHz	2kHz	4kHz
Stimuly dB nHL	50	60	65	65
Korekce (dB)*	-20	-15	-10	-5
dB, odhadovaná úroveň slyšení eHL	30	45	55	60

Vpravo je příklad hodnoceného audiogramu. Purpurové čtverečky představují hodnoty nHL a zelené kosočtverce představují hodnoty eHL. Vlevo jsou korekční hodnoty, tyto korekční faktory ABR specifické pro frekvenci se používají pro předpisový vzorec v DSL u prahů pro vzdušné vedení. Stejné korekce se aplikují v softwaru pro zavedení Genie při volbě "Tone-burst ABR" (ABR tónovým svazkem).

Další informace o stanovení prahu u ABR získáte v příručce Eclipse – Další informace.

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS



3.7 Provádění záznamu nervové latence

Neurologické testování se tradičně používá jako pomůcka při stanovení dysfunkcí dráhy sluchového nervu a jiných poruch nervového systému.

3.7.1 Přiložení elektrod



ČERVENÁ	Pravý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)
MODRÁ	Levý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)
BÍLÁ	Temeno nebo horní část čela (aktivní nebo neinvertující)
ČERNÁ	Zemnící na tvář nebo na dolní část čela - musí být zachována vzdálenost několika cm od BĺLÉ elektrody.

3.7.2 Úprava záznamu nervové latence

Záznamy nervové latence se obvykle provádějí pomocí "kliku" a svazkem CE-Chirp LS s úrovní stimulů od 80 dB nHL.



Zaznamenávají se a porovnávají změny v latenci odezvy mezi pravou a levou stranou. Přístroj Eclipse také poskytuje markery pomalé a rychlé rychlosti a provádí výpočet latence mezi vrcholy vlny V (mezi pravou a levou stranou) a také změny posunu latence mezi vrcholy od pomalých do rychlých.

Na straně Latence jsou rozdíly v nervové latenci vyneseny na graf latence, vlevo (červený čtvereček) jsou uvedeny přesná latence a hodnoty interlatencí vypočtené pro každý z markerů na křivce, I, II, III, IV a V, pokud jsou na ní markery umístěny.



Výpočty latence a interlatencí jsou uvedeny na výtisku.

				Interlatencies diff. R/L								
Curve	1		- 11	IV	V	HII	III-V	I-V	-III	III-V	I-V	٧
80 R	1.30	247	3.33	4.70	5.20	2.03	1.87	3.90	0.0	0.0	0.0	0.0
80 L	1.30	243	3.33	4.63	5.20	2.03	1.87	3.90	0.0	0.0	0.0	0.0

Informujte se o maximálních rozdílech v latenci mezi oběma ušima podle místních požadavků. Buďte opatrní při kompenzaci jednostranné ztráty sluchu ve vysokých frekvencích a korigujte průměrný stupeň:

- ztráta 4 kHz < 50 dB nHL: bez korekce.
- Odečtěte 0,1 ms na 10 dB nad 50 dB nHL.
- Selters & Brackmann (1977), také popsáno v NHSP UK.

Prostudujte si prosím funkce nervové latence popsané v záložkách Record (Záznam) a Edit (Upravit) dále v tomto návodu k použití a ve stručných pokynech pro testování nervové latence přístrojem Eclipse v Dalších informacích.

Další informace o záznamech nervové latence získáte v příručce Eclipse – Další informace.

3.8 Provádění záznamu eABR

Testování prahové hodnoty eABR (elektrické ABR) se tradičně používá jako pomůcka při nastavování kochleárních implantátů u dětí nebo u populace, u níž je testování obtížně proveditelné.

3.8.1 Dvě doporučená přiložení elektrod pro eABR



- ŽLUTÁ Kontralaterální (nikoli na straně implantátu) ušní lalůček nebo mastoid
- BÍLÁ Temeno/horní část čela nebo skalp ve střední čáře (aktivní nebo neinvertující elektroda)

ČERNÁ Zemnící na dolní část čela nebo ipsilaterálně na stranu implantátu, aby se snížilo rušení cívky

3.8.2 Úprava záznamu eABR

Elektrické stimuly jsou vysílány ze systému kochleárního implantátu, kde je zvolena normální intenzita elektrického proudu, rychlost a elektroda implantátu.



Levý záznam eABR u mladého muže s kochleárním implantátem společnosti Advanced Bionics.



Pravý záznam eABR u dospělého s kochleárním implantátem Cochlear Freedom.

Funkce Skrýt artefakt stimulu usnadňuje vyhodnocení bez velkých artefaktů kochleárního implantátu!

3.8.3 Odhad elektrického prahu pro zavedení kochleárního implantátu

Režimy eABR jsou obvykle v softwaru kochleárního implantátu.

Test eÁBR je užitečný nástroj pro odhad intenzity proudu potřebné pro každou elektrodu implantátu, což pomáhá při ladění kochleárního implantátu.

Obvykle nejsou při testu eABR testovány všechny elektrody vzhledem k tomu, že u mnoha elektrod by se jednalo o dlouhou testovací proceduru. Místo toho se používá interpolace ze záznamů vybraných elektrod. Níže je uveden příklad odhadovaného ladění eABR u Cochlear Freedom.

CL\ elektroda	1	2	3	4	5	6	7	8	
Zaznamenaný práh eABR	100			200				150	
Hodnota interpolace		150	150		175	175	175		



Doporučujeme používat funkci poznámky ke křivce za účelem přidání intenzity proudu kochleárního implantátu pro jednotlivé křivky.

Další informace o záznamech eABR získáte v příručce Eclipse – Další informace.

3.9 Provádění záznamu ECochG

ECochG (elektrokochleografie) je měření odezvy kochleárního implantátu (sumační potenciál (SP), akční potenciál (AP) a kochleární mikrofonická odezva (CM)). ECochG se používá k různým účelům, např. v diagnostice Menièrovy choroby, perilymfatického píštěle a náhlého ohluchnutí.

Doporučujeme, aby k měření elektrokochleogramu byly použity elektrody Tiptrodes, TMtrodes nebo transtympanické. Transtympanické elektrody budou mít silnější odezvu, ale nemusí být na mnoha klinikách použitelné.

3.9.1 Přiložení elektrod pro EcochG

TipTrode



Vertikální přiložení

- (+) Aktivní elektroda (tiptrode) se umístí na horní část čela nebo na skalp ve střední čáře.
- (-) Referenční elektroda se umístí do zvukovodu (elektroda ve formě zlaté fólie).
- Společná elektroda se umístí na dolní část čela.

Tmtrode



- (+) Aktivní elektroda se umístí na ušní bubínek
- (-) Referenční elektroda se umístí na netestované místo (mastoideus/ušní lalůček)
- Společná elektroda se umístí na čelo.
- Při změně testovaného ucha přepínejte mezi aktivní a referenční elektrodou

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS



միսութ





Příklad vyznačených bodů pro podíl amplitudy

Příklad vyznačených bodů pro podíl plochy

Další informace o záznamech ECochG získáte v příručce Eclipse – Další informace.



3.10 Provádění záznamu CM

CM (kochleární mikrofonická odezva) je odezva kochleárního implantátu, která napodobuje vstupní stimul. Používá se v diagnostice spektra neuropatických sluchových poruch (ANSD).

Příprava pacienta je velmi důležitá. Pacient se musí uvolnit nebo spát v klidném prostředí. Pacient by měl během výkonu nejlépe pohodlně ležet v klidném prostředí.

3.10.1 Přiložení elektrody pro CM

CM je možno měřit zavedením standardní elektrody pro ABR, ale aby byl signál co nejsilnější, doporučujeme, aby byl zaznamenáván z bodu co nejbližšího místu generování signálu, proto se elektrody často umisťují do zvukovodu, na ušní bubínek (TipTrode nebo TMtrode) nebo se používá transtympanická elektroda.

Přiložení elektrod TipTrode a TMtrode je popsáno v části "Provádění záznamu ECochG".

3.10.2 Stimuly pro záznam CM

CM by se měla měřiť pomocí zřeďujících a zhusťujících "kliků" při intenziě 80-85 dB nHL.

3.10.3 Příklad záznamu CM



Příklad pacienta s ANSD s provedením záznamu CM, osa Y 100 nV na dílek.

3.10.4 Interpretace výsledku CM

Pacienti s ANSD vykazují nenormální CM, v prvních milisekundách se pozoruje vyšší než normální amplituda odezvy. U vlny 1 při stimulaci s vysokými hodnotami ABR chybí střídavá polarita. Dále je latence v trvání CM delší než očekávaná.

Další informace o záznamech CM získáte v příručce Eclipse – Další informace.

3.11 Provádění záznamu AMLR

AMLR může být použita jako pomůcka při stanovení stupně ztráty sluchu u dospělé populace.

Nejčastěji je však AMLR v neurologii používána při stanovení funkční integrity sluchové dráhy nad úrovní mozkového kmene v případech suspektních lézí a ke zhodnocení neorganické ztráty sluchu.

U malých dětí a kojenců nemusí být AMLR přítomna, i když jsou jejich sluchové a neurologické funkce normální, protože mají vyšší citlivost na rychlost stimulace. Obecně je nutno AMLR u dětí mladších 10 let interpretovat opatrně.

Stimuly používané pro AMLR jsou podobné tradičním oktávovým stimulům u ABR.

3.11.1 Příklad přiložení elektrod pro AMLR



ČERVENÁ Pravý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)

MODRÁ Levý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)

- BÍLÁ Skalp přesně ve střední čáře nebo temeno/horní část čela (aktivní nebo neinvertující)
- ČERNÁ Zemnící na tvář nebo na dolní část čela musí být zachována vzdálenost několika cm od BĺLÉ elektrody.

Pacient je poučen, že se musí během testování uvolnit nebo spát.

Sedací např. chloralhydrátem není v porovnání s normálním spánkem odezva ALMR ovlivněna.

Latence AMLR se pohybuje v rozsahu 5-50 ms a velikost amplitudy je v rozsahu 0-2 µV.

3.11.2 Dostupné stimuly pro AMLR

Svazek CE-Chirp®:	CE-Chirp® a CE-Chirp® LS
	NB CE-Chirp® a NB CE-Chirp LS 500 Hz, 1 kHz, 2 kHz a 4 kHz
Tónový svazek a "klik"	TB 250 Hz–4 kHz
	Preferuje se TB 500 Hz, pokud poskytuje největší amplitudu odezvy
	Click
	Uživatelský stimulační soubor

Pro neurologickou diagnostiku jsou vhodné stimuly se střední intenzitou, nižší než 70 dB.

Pro odhad amplitudy prahové odezvy následuje hodnota stimulů jako u tradičního testování prahové hodnoty ABR.



3.11.3 Příklad záznamu AMLR

Na záznamu prahové hodnoty AMLR je zde k hodnocení prahu použit tónový svazek 1 kHz.

Kochleární implantáty

Delší latence u AMLR ji oddělují od artefaktů ve stimulech kochleárních implantátů, které lze vidět u tradiční eABR.

AMLR může být takto použita k hodnocení účinnosti kochleárního implantátu při aktivaci sluchové dráhy

Prostudujte si prosím funkce prahové AMLR popsané dále v této příručce v záložkách Record (Záznam) a Edit (Upravit).

Další informace o záznamech AMLR získáte v příručce Eclipse – Další informace.

3.12 Záznam ALR / kortikální ERA

Testování ALR/ACR může být použito jako pomůcka při stanovení stupně ztráty sluchu u dospělé populace. V porovnání s tradiční ABR s oktávávými stimuly mají stimuly ALR/ACR mnohem specifičtější frekvenci vzhledem k delšímu tónu a jsou mnohem blíže čistým tónům používaným jako stimuly při subjektivní audiometrii.

Stav probuzení/pozornosti pacienta má u pacienta významný účinek na amplitudy odezvy ALR. Křivky ALR se mění, když je člověk ospalý nebo usíná. Když pacient spí, je amplituda N1 menší a amplituda P2 je větší. Když však pacient čeká na změnu nebo věnuje stimulům velkou pozornost, N1 se zvětšuje až o 50 %, ale zdá se, že P2 se se zvýšenou pozorností subjektu věnovanou signálům snižuje. Jak si pacient zvyká na stimul, amplituda odpovědi se snižuje, a proto je důležité zkrátit vyšetření nebo pacienta dle potřeby přeobjednat.

Pacient je poučen, že má sedět klidně, být ve střehu a číst si text. Vyšetření ALR a P300 by se nemělo provádět u pacienta pod sedací (*Crowley & Colrain, 2004*).

3.12.1 Příklad přiložení elektrod pro záznam prahové hodnoty ALR



ČERVENÁ Pravý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)

MODRÁ Levý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)

BÍLÁ Temeno nebo horní část čela (aktivní nebo neinvertující)

ČERNÁ Zemnící na tvář nebo na dolní část čela - musí být zachována vzdálenost několika cm od BĺLÉ elektrody.

3.12.2 Stimuly

Záznam prahové hodnoty ABR se obvykle zahajuje při 45 dB a rozhodne se, jestli se má pak intenzita stimulu zvyšovat nebo snižovat.

Dostupné stimuly pro prahovou ABR jsou:

Tónový svazek a "klik"	TB 250 Hz–4 kHz
	Click
	Uživatelský soubor křivek

միսովին

3.12.3 Interpretace výsledku ALR

Latence ALR/ACR se pohybuje v rozsahu 50-300 ms a velikost amplitudy je v rozsahu 0-20 µV. Obvyklý záznam prahové hodnoty ALR zde k hodnocení prahu používá tónový svazek 2kHz.



Obvykle se záznam prahové hodnoty ALR zahajuje při 60 dB nHL a rozhodne se, zda intenzitu stimulu zvýšit o 20 dB nebo snížit o 20 dB a znovu o 10dB až pod práh. Zde zjištěný práh ALR při 25 dB nHL a 2 kHz by byl v rozsahu normálního sluchu. Při použití obvyklého korekčního faktoru by byl práh behaviorálního audiogramu 18,5 dB HL při 2 kHz.

Nejnižší úroveň odezvy >5 µV: interpolujte

Nejnižší úroveň odezvy <5 µV: je to práh

3.12.4 Elektrofyziologické stanovení prahu a nastavení sluchadel u kojenců

Korekční faktory behaviorálního prahu ALR pro stanovené prahové hodnoty slyšení, které mají být použity při nastavování sluchadla

Hodnocený audiogram

	500 Hz	1 000 Hz	2 000 Hz	4 000 Hz
Stimuly dB nHL	50	60	65	65
Střední korekce (dB)*	- 6,5	- 6,5	- 6,5	- 6,5
dB, odhadovaná úroveň slyšení eHL	43,5	53,5	58,5	58,5
*Reference http://www.corticalera.com/research.html				
' Hlášení z Liverpoolu, Spojené království*, variance 95 % v rozsahu ±10 dB				

Povšimněte si příležitostně velmi špatné odpovědi s chybou > 20dB

*Odkaz na www.corticalera.uk. V Liverpoolu bylo ukázáno, že střední rozdíl ACR a PTA je 6,5 dB.

Další informace o záznamech ALR získáte v příručce Eclipse – Další informace.



3.13 Provádění záznamu P300/MMN

K hodnocení sluchových funkcí mohou být použity P300 a MMN (negativita neshody).

Test MMN se vztahuje zejména ke schopnosti mozku rozlišovat mezi řečovými zvuky.

MMN se získává metodou "oddball paradigm", při které se s malou frekvencí vyskytují odchylné zvuky začleněné do řady často se vyskytujících standardních zvuků.

Trvání stimulů P300/MMN je v porovnání s tradičními stimuly ABR mnohem delší.

3.13.1 Příklad přiložení elektrod pro P300/MMN



ČERVENÁ Pravý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)

MODRÁ Levý mastoid nebo ušní lalůček (referenční nebo invertující)

Doporučuje se přemostění červené a modré elektrody, aby byl stanoven zprůměrovaný signál referenční elektrody.

WHITE Skalp přesně ve střední čáře (aktivní nebo neinvertující)

ČERNÁ Zemnící na tvář nebo na dolní část čela - musí být zachována vzdálenost několika cm od BĺLÉ elektrody.

Stav probuzení/pozornosti pacienta má u pacienta vliv na amplitudy odezvy MMN.

MMN lze také získat, když subjekt věnuje stimulům pozornost, ale je za těchto podmínek obtížně měřitelná, protože se překrývá s komponentou N₂₁.

Proto se doporučuje, aby byla MMN zaznamenávána, když si subjekt nevšímá stimulů a čte si nebo se dívá na video beze zvuku a s titulky a stimulům nevěnuje pozornost.

Amplitudy MMN se snižují při zvýšené ospalosti a ve spánku.

Nedoporučuje se provádět vyšetření P300/MMN pod sedací.

Latence P300/MMN se pohybuje v rozsahu -100 -500 ms a velikost amplitudy je v rozsahu 0-20 µV.

3.13.2 Dostupné stimuly pro P300/MMN

Tónový svazek a NB CE-	TB 250 Hz–4 kHz	
Chirps	Uživatelský soubor stimulu	

Amplitudy jsou větší u binaurálních než u monaurálních stimulů.

միսույ

3.13.3	Souhrn	parametrů	pro P300	a MMN
--------	--------	-----------	----------	-------

		Supraprahové hodnoty P1, N1, P2 u P300	MMN
Subjekt	Stav	Probuzení a klidní dospělí, děti a kojenci	Probuzení a klidní dospělí, děti a kojenci
	Oči	Otevřené oči	Otevřené oči
	Podmínky	Věnuje či nevěnuje pozornost podmínkám	Nevěnuje pozornost podmínkám
Stimuly	Typy stimulů	Tónový svazek, kombinace řečových samohlásek nebo souhlásek	Tónový svazek, kombinace řečových samohlásek nebo souhlásek
	Interval mezi začátky	1-2 sekundy	0,1-1 sekunda
	Doba trvání stimulu		50-300 ms
			Dejte pozor na překrývání odezvy, pokud je doba analýzy krátká
	Prezentace		Metoda "oddball paradigm"
			Pravděpodobnost odchylky 0,05- 0,20
			Počet odchylek nejméně 200
	Intenzita	60-80 dB peSPL	60-80 dB peSPL
Záznamy	Referenční elektroda	Špička zprůměrované referenční elektrody (přemostěné elektrody)	Špička zprůměrované referenční elektrody (přemostěné elektrody)
	Filtrování	1-30 Hz	1-30 Hz
	Doba analýzy	Před stimulací -100ms	Před stimulací -50 ms nebo více
		Po stimulaci 700 ms nebo více	Po stimulaci 400 ms nebo více
	výkyv	50-300	50-300
	replikace	Nejméně 2	Nejméně 2 z nejméně 200 odchylných hodnot.
Měření	Dospělý	P1, N1, P2	Jakýkoli věk, použijte diferenční
	Děti	P1, N200-250	křívku (odezva na odchylnou hodnotu)
	Kojenci	Spolehlivé komponenty	
	Měřené hodnoty	Amplituda od základní linie k vrcholu, latence vrcholu	Amplituda od základní linie k vrcholu, latence vrcholu
		Použijte okno latence stanovené pomocí dat z průměru z průměrů	Berte v úvahu střední amplitudu MMN v okně odezvy
			Použijte okno latence stanovené pomocí dat z průměru z průměrů
Přítomnost	Stanoveno čím	Replikovatelné komponenty	Replikovatelné komponenty
odezvy		Odezva 2-3x větší než amplituda v intervalu před stimulací	Odezva 2-3x větší než amplituda v intervalu před stimulací

Další informace o záznamech P300 & MMN získáte v příručce Eclipse – Další informace.

միսու

3.14 Výkonnost systému / testování zpětné smyčky (LBK15)

Pole Loop Back (Zpětná smyčka) (LBK15) umožňuje snadnou kontrolu systému měření impedance, kvality stimulů a získávání dat. Další informace o postupu LBK 15 získáte v příručce Eclipse – Další informace.

4 Pokyny k použití VEMP

Modul VEMP může mít samostatnou licenci nebo společnou licenci se softwarem EP15/EP25. Přehled různých činností a funkcí softwaru EP15/25 je uveden v kapitole 3. V této části budou popsány činnosti a funkce související pouze s modulem VEMP.



- 1. Je nutno zabránit jakémukoli kontaktu mezi vodivými částmi elektrod či jejich konektorů včetně neutrální elektrody a ostatními vodivými částmi včetně země.
- Před záznamem prosím zkontrolujte nastavení a ověřte si, že bude použit správný typ, úroveň a filtr zvukového stimulu a správné okno záznamu, protože jiný pracovník mohl nastavení protokolu změnit nebo vymazat. Během záznamu budou parametry stimulu zobrazeny na uživatelském rozhraní.
- 3. Pokud nebyl systém po nějakou dobu používán, musí obsluha prohlédnout měniče (např. zkontrolovat, zda na silikonových hadičkách vložných sluchátek nejsou praskliny) a elektrody (např. zkontrolovat datum použitelnosti jednorázových elektrod a zkontrolovat, zda nejsou poškozené kabely), aby si ověřila, že systém je připraven ke spuštění testování a že poskytne správné výsledky.
- 4. Je nutno používat elektrodový gel určený pro elektroencefalografii. Při použití gelu se řiďte pokyny jeho výrobce.
- 5. Přítomnost tinitu, hyperakuze nebo jiné citlivosti na silné zvuky může být kontraindikací pro testování s použitím stimulů vysoké intenzity.
- 6. Pacienti, kteří mají problémy s krční páteří, by měli být vyšetřeni, aby bylo zajištěno, že budou moci během testování udržet dostatečnou kontrakci m. sternocleidomastoideus, aniž by jim to způsobilo větší bolest či dyskomfort. V případě pochyb požádejte před testováním o lékařskou radu.
- 7. Odezva VEMP je citlivá na úroveň stimulu, která dosáhne do vnitřního ucha. Převodní ztráty sluchu, které oslabují stimul putující do vnitřního ucha, jsou kontraindikací pro testování vzdušným vedením.

NOTICE

- 1. Systém Eclipse obsahuje základní desku s dvoukanálovým vstupem, který umožňuje měření obou uší bez přepínání elektrod.
- 2. Digitální filtry systému EP oslabí do jisté míry nežádoucí signály/frekvence.
- Obsluha může mít výhodu, pokud může pozorovat nezpracovanou EEG křivku a měnit filtry předzesilovače v nastavení automatického protokolu, a zlepšit tak kvalitu vyšetření. Filtry mohou být nastaveny před záznamem nebo i během záznamu.

4.1 Nastavení předzesilovače

Pokud je vybrán typ testu VEMP, předzesilovač automaticky nastaví zesílení na nižší hodnotu (z 80 dB na 60 dB), aby bylo možno zvládnout velké svalové potenciály v odezvě.

մինութ

4.2 Monitor VEMP



Na monitoru VEMP se zobrazuje probíhající EMG aktivita během testování. Dvě černé vertikální čáry na displeji ukazují rozsah kontrakce potřebný pro testování. Když bude u pacienta kontrakce na EMG v definovaném rozsahu, lišta bude zelená, stimul bude vyslán do ucha pacienta a budou zaznamenány odezvy. Když bude u pacienta kontrakce na EMG nad či pod definovaným rozsahem, lišta bude červená pro pravé a modrá pro levé ucho. Upravte definovaný rozsah kontrakcí na EMG přetažením černých čar myší do potřebných mezí.

Monitor VEMP je při spuštění továrního protokolu oVEMP neaktivní.

4.3 Markery na křivce VEMP



Markery P1 a N1 jsou dostupné pro vyznačení pozitivních a negativních bodů na křivce. Dále jsou při provádění vícečetných záznamů se stejnou intenzitou dostupné markery P1' a N1'. Data absolutní latence a amplitudy se po umístění markerů na křivky zobrazují v příslušných polích v ms a µV.

4.4 Výpočet asymetrie VEMP (Partner VEMP)

Pro výpočet a zobrazení poměru asymetrie mezi dvěma křivkami musí být porovnávané křivky spojeny (1 odezva vlevo a 1 odezva vpravo). Poměr asymetrie VEMP se nevypočte, dokud není zvolena partnerská křivka VEMP.

- 1. Poklepejte vpravo nebo vlevo od značky intenzity křivky VEMP na ose y a tím ji zvolte.
- 2. Dále klepněte vpravo na značku intenzity křivky VEMP protilehlého ucha na ose y a v dialogu zvolte **Set as VEMP partner** (Nastavit jako partnera VEMP). Nyní se zobrazí poměr asymetrie.



 Chcete-li odstranit spojení dvou křivek, klepněte pravým tlačítkem myši na značku nezvolené křivky na ose y a zvolte Remove as augmented VEMP partner (Odstranit jako rozšiřujícího partnera VEMP).

միսու

Asymetrie VEMP se vypočítává pomocí tohoto vzorce:

LA - SA

R + L

kde LA je větší z amplitud levé a pravé křivky SA je menší z amplitud levé a pravé křivky R je amplituda pravé křivky L je amplituda levé křivky

Poznámka: Nastavení parametrů VEMP je možné, pouze když byly pravá i levá křivka pořízeny s obdobnými parametry.

4.5 Použití měřítka u VEMP

Střední korigovaný (průměrný) EMG pro každý záznam se během testování vypočítává z EMG před stimulací. Aby byly nezpracované amplitudy VEMP normalizovány a vykompenzovány nerovnoměrné kontrakce m. sternocleidomastoideus, upraví se záznam faktorem vycházejícím z velikosti EMG v každém období před stimulací.

Klepnutím pravým tlačítkem myši na křivku zvolte měřítko pro EMG. Všechny křivky budou nyní upraveny měřítkem a oznámení na obrazovce testu bude signalizovat, že úprava měřítkem je povolena.





4.6 6.1 Provádění záznamu cVEMP

cVEMP je doplňkový test pro vyšetření vestibulárního systému; používá se v diagnostice dehiscence horního kanálku (SCD). cVEMP je evokovaný potenciál používaný k testování sakulu a jeho přívodné dráhy.

4.6.1 Přiložení elektrod pro cVEMP



Červená	Pravý m. sternocleidomastoideus (referenční nebo invertující)
Bílá	Levý m. sternocleidomastoideus
Černá	Zemnící
Modrá	Klavikulární skloubení (aktivní nebo neinvertující)

4.6.2 Stimuly pro cVEMP

Tónový svazek a "klik"	TB 250 Hz–4 kHz
	Preferuje se TB 500 Hz, pokud poskytuje největší amplitudu odezvy
	Click
	Uživatelský soubor stimulu

4.6.3 Výchozí parametry sběru

Standardní nastavení protokolu cVEMP pro stimul a záznam je:

Parametry stimulu

- Typ: Salva tónů 500 Hz, Blackman (2:2:2)
- Rychlost: 5,1/s
- Intenzita: AC: Obvykle se používá ≥ 95 dBnHL, toto však není předvoleno a musí být před spuštěním testu nastaveno uživatelem.

Parametry záznamu

- Filtr s dolní mezní hodnotou: 1000 Hz
- Filtr s horní mezní hodnotou: 10 Hz 6/oct
- Impedance elektrody méně než 5 kOhmů, s impedancí mezi elektrodami menší než 3 kOhmy
- Rozsah záznamu 100 ms s 10ms obdobím záznamu před stimulací a 90ms obdobím záznamu po stimulaci
- Musí být shromážděno přibližně 150 výkyvů na křivku
- Stimulace řízená EMGE (pouze cVEMP), 50 μV RMS na 150 μV RMS, cílem je 100 μV

4.6.4 Postup

- 1. Potvrďte nízkou impedanci (menší než 5 kOhmů)
- 2. Zvolte intenzitu a zvolte ucho, na kterém bude test prováděn.
- Amplitudy odezev VEMP velmi závisí na kontrakci levého a pravého m. sternocleidomastoideus. Poučte pacienta, aby otočil hlavu doprava nebo doleva a tím aktivoval sval na testované straně. Aby bylo v průběhu testování dosaženo jasnějších výsledků, lze pro vedení pacienta použít monitor pacienta.

4.6.5 Úprava výsledků cVEMP

K vyznačení vrcholů použijte záložku Edit (Upravit). Po označení vrcholů se poměr VEMP vypočte automaticky.



4.6.6 Příklad výsledku cVEMP



Příklad záznamu u pacienta s dehiscencí horního semicirkulárního kanálku.

Další informace o postupu a záznamech cVEMP získáte v příručce Eclipse – Další informace.

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS (**)** Interacoustics



4.6.7 Příklad výsledku cVEMP

Příklad záznamu u pacienta s dehiscencí horního semicirkulárního kanálku.

Další informace o postupu a záznamech cVEMP získáte v příručce Eclipse – Další informace.
4.7 Provádění záznamu oVEMP

Oční vestibulární myogenní evokovaný potenciál je test používaný jako doplněk k tradičnímu vyšetření vestibulárního systému; poskytuje informace pomáhající v diagnostice poruch, jako je např. Menièrova choroba a dehiscence horního semicirkulárního kanálku (SSCD).

4.7.1 Přiložení elektrod pro oVEMP



Modrá Pod pravé oko (referenční)

4.7.2 Stimuly pro oVEMP

	-
Tónový svazek a "klik"	TB 250 Hz–4 kHz
	Preferuje se TB 500 Hz, pokud poskytuje největší amplitudu odezvy
	Click
	Uživatelský soubor stimulu

4.7.3 Výchozí parametry sběru

Standardní nastavení protokolu oVEMP pro stimul a záznam je:

Parametry stimulu

- Typ: Salva tónů 500Hz, Blackman (2:2:2)
- Rychlost: 5,1/s
- Intenzita: AC: Obvykle se používá ≥ 95 dBnHL, toto však není předvoleno a musí být před spuštěním testu nastaveno uživatelem.

Parametry záznamu

- Filtr s dolní mezní hodnotou: 1000 Hz
- Filtr s horní mezní hodnotou: 10 Hz 6/oct
- Impedance elektrody méně než 5 kOhmů, s impedancí mezi elektrodami menší než 3 kOhmy
- Rozsah záznamu 100 ms s 10ms obdobím záznamu před stimulací a 90ms obdobím záznamu po stimulaci
- Musí být shromážděno přibližně 150 výkyvů na křivku

4.7.4 Postup

- 1. Potvrďte nízkou impedanci (menší než 5 kOhmů)
- 2. Zvolte intenzitu a na listu záznamu intenzitu a ucho, které má být testováno. Poučte pacienta, aby se díval nahoru a držel pohled bez pohybu hlavou.
- 3. Zahajte test.

4.7.5 Úprava výsledků oVEMP

Chcete-li zvolit partnera VEMP, poklepejte na značku křivky na ose y, pak klepněte pravým tlačítkem myši na značku křivky protilehlého ucha na ose y a zvolte Set VEMP Partner (Nastavit partnera VEMP). To bude použito při výpočtu asymetrie.

Na křivky mohou být umístěny markery na listu úprav. Chcete-li umístit na křivku markery, poklepejte na značku křivky, na kterou chcete umístit markery, na ose y. Klepněte pravým tlačítkem myši a pak zvolte správný marker. Přetáhněte jej myší do správné polohy a klepněte. Můžete na klávesnici použít klávesu 1-4, přisunout příslušný marker a pomocí klávesy Enter jej umístit.



4.7.6 Příklad výsledku oVEMP

Další informace o postupu a záznamech oVEMP získáte v příručce Eclipse – Další informace.

5 Výzkumný modul

Licence pro výzkumný modul umožňuje exportovat zprůměrované křivky. Může být také použit k záznamu všech rozmítnutí, takže záznam bude možno "znovu přehrát". Exportovaná data mohou být případně dále analyzována v programech Excel a Matlab.

Rychlý přístup k výzkumným souborům a složkám získáte v části Nápověda, kde otevřete potřebnou složku.

√ John Doe 6. Current date : 08-11-2018												
File Edit View Help												
Help Topics Guides and instructions Quick Guide Videos	CE-Chirp L V Response confidence Fmp : 12.83											
Research folders >	Exported Waveforms											
About	WAV-files											
Mask. 40 ub SFL 30 dB Ear : Left 45 dB	 Log files Research Tools 											
Outp.: Insert phone 50 dB	<u> </u>											

5.1.1 Záznam všech rozmítnutí pro pozdější "nové přehrání"

Nejprve nastavte složku, do které budete ukládat data zaznamenaná v protokolu, ze kterého mají být zaznamenána. Viz obrázek.

Vytvořte a nastavte složku, např. "C:\EP Log"

Začněte zaznamenávat data, zvolte protokol a spusťte test, např. zde test zpětné smyčky protokolu.

Nyní jsou všechna data a rozmítnutí v tomto vyšetření zaznamenána a uložena do složky "C:\EP Log".

Všechna nezpracovaná data jsou filtrována hardwarovou platformou.

Otevřete složku C:\EP Log a začněte použitím dat v programu Matlab/Excel atd.

Threshold 2kHz CE-Chirp LS	Name of protocol V Threshold 2kHz CE-Chirp LS	aned protocois .	New Delete Cancel
	Type of measurement ABR-30 ~	Printer wizard	Recording properties Stop criteria
mulus properties		Stimulus ear	Number of stimuli: 4000
IB CE-Chirp® LS Vind	ow Sine waves 2 sin(es) 1.0 ms	Insert phone \sim	Response confidence
imuli per sec 45.1	ual 🗸 <	➢ Left Right ✓	Detection=99% (Fmp=3.1) V Stop Criteria
Freque	Rise/Fall : 2 sin(es) 1.0 ms	Binaural Stim.	Residual Noise Target Line
slarity 500		> Masking	40nV ∨ Stop Criteria
Itemate V	Plateau: 1 sin(es) 0.5 ms	Masking level method	Fmp range
4 kH	z v <	> Off ~	From : 5.0 ms to 15.0 ms
1T		Masking offset	Manual V K >
		0 dB 🗸 🗸	- Passerting
		Stimulus type	Recording
1 10 1110 120 120 140	2 IEA ICA IZA IAA IAA IAA IAA AR	-	
evel 0 10 20 30 43	5 50 60 70 80 50 100 40	WN	Segmat-0.0 ms Displ. to 20.0 ms
mes: 1 1 1 1 1 1		WN ~	<pre>> Compared begin at -0.0 ms Chapter begin at -0.0 ms </pre>
o 10 20 30 43 mes : 1 1 1 1 1 O Ascend Image: Comparison of the second se	5 50 80 70 80 90 100 00 1 1 1 1 1 1 1 1 Descend	WN VI Masking in Ipsi	Rejection
over over <thover< th=""> over over <tho< td=""><td>5 50 60 70 80 90 100 00 1 1 1 1 1 1 1 Descend ✓ Soft attenuator</td><td>WN VI Masking in Ipsi</td><td>begin at -0.0 ms bisp. to 20.0 ms > > > > > > > > > Advanced</td></tho<></thover<>	5 50 60 70 80 90 100 00 1 1 1 1 1 1 1 Descend ✓ Soft attenuator	WN VI Masking in Ipsi	begin at -0.0 ms bisp. to 20.0 ms > > > > > > > > > Advanced
over over zo sou et mes: 1 1 1 1 1 Ascend Image: Source of the settings for input amp Image: Source of the settings for input amp Image: Source of the settings for input amp	5 30 00 00 90 90 100 00 1 1 1 1 1 1 1 0 Descend Soft attenuator	WN VI Masking in Ipsi	egin at 30.0 ms − clapit to 20.0 ms Rejection Level ±40 μV (92 dB) ∨ Advanced
ver 0 10 20 30 42 mes 1 1 1 1 1 O Ascend Image: Compare the settings for input amp own pass: Image: High pass: Compare the setting part of the setting pass: Compare the setting part of the setting	5 30 00 100 00 90 100 00 1 1 1 1 1 1 1 1 Descend ✓ Soft attenuator ✓ Soft attenuator ✓ Display properties Display Display ✓ Auto arrange during test	MN WN Masking in Ipsi	egin at 30.0 ms − bisp. to 20.0 ms S > S > S Rejection Level ±40 μV (92 dB) ∨ Advanced
ever 0 10 20 30 43 mes 1 1 1 1 1 O Ascend Image: Comparison of the section of the se	5 50 60 70 60 90 10 00 1 1 1 1 1 1 1 1 Descend Ø Soft attenuator Display properties Display Display 1	MN WN Masking in Ipsi	Rejection Level ±40 µV (92 dB) ∨ Advanced
ever 0 10 20 30 43 mes : 1 1 1 1 1 Ascend iter properties iter settings for input amp ww pass: High pass: 1500 Hz 33 Hz 6/oct Participant dialay actings	5 50 10 10 10 10 1 1 1 1 1 1 Descend ✓ Soft attenuator Display properties Display concerning during test Show stim rate ✓ Splt screet Show stim freq. Show pole	MN WN Masking in Ipsi	Pejection Level ±40 µV (92 dB) ∨ Advanced
ever 0 10 20 30 43 mes : 1 1 1 1 Ascend iter properties filter settings for input amp ow pass: High pass: 1500 Hz Staff La Choct Preliminary display settings Low pass: High pass;	5 30 60 70 60 90 100 00 1 1 1 1 1 1 Descend Soft attenuator Display properties Display Auto arrange during test Show stim rate Show spin freq. Show stim freq. Show point Volt/div response curve Gain info on raw	Masking in Ipsi	class class
yver 0 10 20 30 43 mes : 1 1 1 1 Ascend ● itter properties itter settings for input amp ow pass: High pass: 1500 Hz √ 33 Hz 6/oct √ Preliminary display settings Low pass: High pass: None √ None √	5 30 60 10 60 90 100 00 1 1 1 1 1 1 Descend ✓ Soft attenuator Display properties Display Auto arrange during test Show stim rate ✓ Splt screet Volt/div response curve Gain info on raw 200nV ✓ Off	Masking in tosi Masking in tosi Masking in tosi On CLatency Templates VEEG Baseline method Waveform repro ✓	egin at 40.0 ms bisp. to 20.0 ms Rejection > Level ±40 μV (92 dB) Øptimize recording Minimize interference Wave Renor: Wave Renor:
sver 0 10 20 30 43 mes 1 1 1 1 1 Iter properties Ascend Image: Constraint of the settings for input amp or pass: High pass: 1500 Hz 33 Hz 6/oct Image: Constraint of the settings constrand consetting constraint of the settings constrand constraint o	5 30 00 00 90 100 00 1 1 1 1 1 1 Descend ✓ Soft attenuator Display properties Display Auto arrange during test Show stim rate ✓ Show stim rate ✓ Show stim freq. ✓ Show stim freq. ✓ Show stim freq. ✓ Show stim freq. ✓ Off	en arity EEG Baseline method Waveform repro	egin at 40.0 ms bisp. to 20.0 ms Rejection
sver 0 10 20 30 42 mes 1 1 1 1 1 Ascend Image: Comparison of the settings for input amp ow pass: High pass: 1500 Hz 33 Hz 6/oct 10 Preliminary display settings compass: High pass: None 10 10 10 None None None None 10 <	5 30 80 10 80 90 100 00 1 1 1 1 1 1 1 Descend Soft attenuator Display properties Display Auto arrange during test Show stim rate Show stim freq. Show stim freq. Show stim freq. Off	Minic WN WN Masking in lpsi	egin at 40.0 ms bisp. to 20.0 ms Rejection
Ver 0 10 20 30 43 mes : 1 1 1 1 Ascend iter properties iter settings for input amp ow pass: High pass: 1500 Hz Preliminary display settings Low pass: High pass: None None None MMN Freque MMN Freque	5 30 00 10 00 90 100 00 1 1 1 1 1 1 Descend ✓ Soft attenuator Display properties Display Auto arrange during test Show stim rate ✓ Split scree Show stim rate ✓ Split scree Volt/div response curve Gain info on raw 200nV ✓ Off rate ✓ EMG Controlled stimulus/ret	Kingle Curve: On Single Curve: On Latency Templates KEG Baseline method Waveform repro cording Settings	Bejuri at 40.0 ms Clapt. to 20.0 ms Rejection
Ver 0 10 20 30 43 mes : 1 1 1 1 Ascend iter properties Filter settings for input amp ow pass: High pass: 1500 Hz S3 Hz 6/oct Preliminary display settings Low pass: High pass: None None MMN Freque Pare Filter and MMN Freque	Solution Solution	WN WN Masking in tpsi Masking in tpsi On On Latency Templates Waveform repro Waveform repro Monitor Tone (250 H₂)	Bejetin at 400 ms Clapt to 200 ms Rejection
ver 0 10 20 30 43 mes : 1 1 1 1 Ascend ● itter properties itter settings for input amp ow pass: High pass: 1500 Hz √ 33 Hz 6/oct ✓ Preliminary display settings Low pass: High pass: None ✓ None ✓ None ✓ Rare ● Frequent MMN Freque	5 30 60 70 60 90 100 00 1 1 1 1 1 1 Descend Soft attenuator Display properties Display Auto arrange during test Show stim rate Splay show stim rate Volt/div response curve Gain info on raw 200rV Off	WN WN Masking in (psi Masking in (psi On In Latency Templates Waveform repro Waveform repro Monitor Tone (250 Hz) Off	egin at 400 ms Clapt to 200 ms Rejection
ever 0 10 20 30 43 mes 1 1 1 1 A Ascend Image: Comparison of the settings for input amp or pass: High pass: itter settings High pass: 1500 Hz 33 Hz 6/oct Image: Comparison of the settings comparison of the settings comparison of the settings Preliminary display settings None Image: Comparison of the settings comparison of the settings Isolar tests MMN/P300 Image: Comparison of the settings Image: Setting comparison of the sett	5 30 00 00 90 100 00 1 1 1 1 1 1 Descend Soft attenuator Display properties Display Auto arrange during test Show stim rate Split screet Show stim rate Show stim freq. Show stim rate Show stim freq. Volt/div response curve Gain info on raw 200nV Off	WN WN Masking in (psi Masking in (psi Masking in (psi Latency Templates EG Baseline method Waveform repro Cording Settings Monitor Tone (250 Hz) Off	egin at 40.0 ms Disp. to 20.0 ms Rejection

5.1.2 Exportování zprůměrované křivky nebo celého vyšetření

V General Setup (Obecné nastavení) nastavte, kam budete ukládat exportované křivky,

např. "C:\Export waveform".



Při exportování určité křivky klepněte pravým tlačítkem myši na značku intenzity na ose y a zvolte export této zprůměrované křivky.

Tuto křivku nyní můžete nalézt ve složce s exportovanými křivkami a otevřít pro další analýzu v programu Matlab/Excel atd.





5.1.3 Exportování vyšetření (všech křivek)

Klepněte na Menu-File (Nabídka-soubor) a Export session (Export vyšetření) a exportujte celé vyšetření se zprůměrovanými daty zobrazenými na obrazovce.

-∿ r	-^✔ John Doe 6. Current date : 08-11-2018								
File	Edit View Help								
	System setup								
	Print	Ctrl+P							
	Print Setup	ł							
	Print anonymous	8							
	Print patient data to PDF								
	Design and preview session								
\langle	Export session								
	Exit	(

5.1.4 Exportování křivek offline

Zaznamenaná data jsou dostupná k exportu, i když přístroj Eclipse není připojen, ale pouze pokud jsou záznamy provedeny na přístroji Eclipse s licencí na funkci výzkumného modulu.

5.1.5 Importování uživatelských souborů stimulů

Otevřete kalibrační software, přidejte soubory stimulů a zkalibrujteč přidané stimuly na správnou intenzitu.

NOTICE

Aby mohly být soubory použity v softwaru EPx5, musí být jejich formát 16bitový s rychlostí vzorkování 30 kHz.

1. Klepněte na tlačítko "Add stimuli" (Přidat stimuly) a zvolte soubor, který má být přidán, a zadejte jeho jméno např. ABCDEF.



2. Proveďte kalibraci – zvolte 100 dB a posuvníkem kalibraci upravte.

	Transducer to	calibrate :	
Right ABR3A	C Right TI	DH39	~ -
C Left ABR3A	C Left TD	H39	C Bone
	Base on	2 stimuli	
Stimuli			
ABCDEF			•
Stimuli name			
ABCDEF			
File name	Active for	calibration	
Continues p	olayback (wher	n used as noise	e stimulus)
(Level (peSF	O dB	
(Calibration:	14.0 dB	
Corr	ection peSPL<	>nHL: 10.5 dB	
Add stimu	ılus	Remove stin	nulus

3. V případě potřeby proveďte korekci peSPL-nHL; zvolte 0dB a posuvníkem korekci upravte. a. Stimuly mohou být uloženy pouze ve formátu SPL.

	- Transduce	r to calibrate :	
Right ABR3A	C Righ	t TDH39	
C Left ABR3A	C Left	TDH39	O Bone
	🖂 Base	e on 2 stimuli	
Stimuli			
ABCDEF			-
Stimuli name			
ABCDEF			
File name	Active	e for calibration	n
	s plavback (v	/hen used as	noise stimulus)
j contained.	C 100 Calibrati	eSPL DB O dB	
	rrection peS	j⊢ PL⇔nHL: 10.	5 dB

4. Zajistěte, aby tato operace byla provedena pro všechny měniče a pro pravou i levou stranu!

5. Chcete-li použít nově přidané stimuly, otevřete software a stimuly ABCDEF se objeví na rozbalovacím seznamu.

Selected proto	col				10	Name	of proto	col	Pre	detine	a protoc	: 8105		New		Delete		Incel
I hreshold Oil	5K				-	Ine	ABCDEF	teat										(and a state of the state of th
timulus properties Stimulus type Click Click Tone Burst NB CE-Chip® CE Chip® LS ABCDEF		×	Burst Wind Mar Freq 1kt 2kt 4kt	t Jow Juel Jenoy Iz Iz Iz Iz Iz		Sinc w Risa/F Platea	koves fall :	•]	F F	Sti A Ma	mulus ear BR3A Left Ri Binaural S ask. diff. ff	ette V dim.	Recording prop Stop criteria Numb Response con Detection=95 Residual Noise 40nV Fmp range	erties er of stimu idence % (Fmp=3. a Target Lin From	1) + ne 5.0 ms to	Stop	Criteria Criteria
On: Level Times :	0 1	10 1 1	20 1	35 1	40 1	50 1	60	70 1	80 1	90 1	100	dB nHL		Manual Recording Begin at -0.	• •	Displ. to	20.0 ma	•
Filter properties Filter settings fo Low pase: 1500 Hz • Preliminary disp Low pase: None	r input High 33 H lay set Hig N	amp base: z 6/oct tings th pase: one	•		Display Display A S S S (olt/div 200nV	r proper ay uto arra how stir how stir respon	ties inge duit n rate n freq se curve	ng test	ain info	een o on ra	Sing U U U L Sw EEG	le Curve: In atency Tei	nplates	Rejection Lovel 240 µV (92 dl Optimize reco Ø Bayesian Minimize in	3) • rding weighting iterference	Adv	anced)
Special tests MMN/P300 Rare @ Frequent		MMN	l Freque	ent ret		VEMP EM	G Contro ent's EM G scalin;	lled stim IG monit	ulus/n	ecord Mi	ng [] onkor Ti ff	Settings time (250 H	71 *	Wave Repro From : 2.0 m Kesearch av Dest	albity ination	To: 2 ∢	0.0 ms	•

6. Pomocí nových stimulů můžete vytvořit svůj protokol, spustit např. test LBK a uvidíte stimuly, které byly přidány.



Další informace o licenci na výzkumný modul naleznete v příručce Další informace

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS

6 Práce s přístrojem

Přístroj je zapnut napájeným připojením USB. Při používání přístroje se řiďte následujícími obecnými zásadami:



- 1. Přístroj používejte pouze tak, jak je popsáno v tomto návodu.
- 2. Používejte pouze jednorázové ušní koncovky Sanibel, určené pro použití s tímto přístrojem.
- 3. Pro každého pacienta vždy použijte novou ušní koncovky, abyste předešli přenosu infekce. Ušní koncovky nejsou určeny k opakovanému použití.
- 4. Nikdy nevkládejte zakončení sondy OAE do zvukovodu bez nasazené ušní koncovky, protože byste mohli pacientovi poranit zvukovod.
- 5. Krabičku s ušními koncovkami držte mimo dosah pacienta.
- 6. Ujistěte se, že jste vložili zakončení sondy OAE způsobem, který zajistí její vzduchotěsnost bez jakékoli újmy způsobené pacientovi. Nezbytné je používání správných a čistých ušních koncovek.
- 7. Používejte pouze takové intenzity stimulace, které jsou pro pacienta přijatelné.
- 8. Doporučujeme na začátku každého dne otestovat sondu OAE , abyste se ujistili, že sonda nebo kabel při měření DPOAE/TEOAE fungují správně.
- 9. Zakončení sondy pravidelně čistěte, aby ušní maz nebo jiné nečistoty zachycené v zakončení neovlivňovaly měření.
- 10. Přítomnost tinitu, hyperakuze nebo jiné citlivosti na silné zvuky může být kontraindikací pro testování stimulem vysoké intenzity.

POZNÁMKA

- 1. Mimořádně důležité je opatrné zacházení s přístrojem vždy, když je v kontaktu s tělem pacienta. Pro optimální přesnost při testování je vhodné stabilní umístění v tichém místě.
- Přístroj Eclipse by měl pracovat v tichém prostředí, aby měření neovlivňovaly akustické hluky okolí. O tom může rozhodnout zkušená osoba proškolená v akustice. V části 11 ISO 8253 jsou definovány požadavky na tichou místnost pro audiometrické testování sluchu.
- 3. Doporučuje se, aby byl přístroj používán ve specifikovaném rozsahu teplot okolí.
- 4. Nikdy kryt sondy OAE nečistěte vodou a nestrkejte do ní nespecifikované nástroje.

6.1 Zacházení s ušními koncovkami a jejich výběr



Při užívání sondy Eclipse musíte používat ušní koncovky Sanibel™ OAE.

Ušní koncovky Sanibel[™] jsou určeny pouze k jednorázovému použití a nesmějí být používány opakovaně. Opakované použití ušních koncovek může způsobit šíření infekce z pacienta na pacienta.

Před testováním musí být na sondu OAE nasazena ušní koncovka vhodného typu a velikosti. Výběr závisí na velikosti a tvaru zvukovodu a ucha. Výběr může rovněž záviset na osobních preferencích a způsobu, jak test provádíte.



Ušní koncovky ve tvaru deštníku nejsou vhodné pro diagnostické testování OAE.

Namísto nich použijte ušní koncovky tvaru hříbku. Ujistěte se, že je ušní koncovka úplně vložena do zvukovodu.

Přehled velikostí a výběr ušních koncovek naleznete ve stručném průvodci "Výběr správné ušní koncovky" obsažené v dokumentu Další informace o přístroji Eclipse.



Test sondy pro TEOAE

Správná funkce sondy je pro výsledky testování TEOAE zásadní. Abyste zajistili správnou funkci sondy, doporučujeme ji otestovat na začátku každého dne před testováním pacientů.

- Před testem sondy se ujistěte, že je zakončení sondy čisté a bez ušního mazu a/nebo nečistot.
- Sondu vždy testujte v tichém zkušebním prostředí.
- Pro test používejte pouze doporučenou dutinu. Použití jiného typu dutiny může způsobit buď nezjištění chyby sondy, anebo nesprávně indikovat vadnou sondu.

6.2.1 Průběh testu sondy

- 1. Vyberte protokol TEOAE 1-4 kHz.
- 2. Vložte zakončení sondy bez nasazené ušní koncovky do dutiny 2 ccm³, která je dodávána s přístrojem Eclipse.



- 3. Stiskněte tlačítko Start a nechte test běžet, dokud se po 2 minutách neukončí. Neukončujte test ručně.
- 4. Pokud sonda funguje správně (žádné pásmo TE nebude zaškrtnuto), můžete pokračovat v každodenním testování.
- 5. Pokud se při testu objeví chybové zprávy nebo pokud na konci testu bude zaškrtnuto jedno nebo více pásem TE, test sondy selhal. Zkontrolujte zakončení sondy, očistěte je od ušního mazu nebo nečistot a znovu sondu otestujte. Pokud test sondy selže i podruhé, nesmí být přístroj Eclipse použit k testování pacientů._Obraťte se na svého distributora.

6.2.2 Funkční sonda

Pokud sonda funguje správně, žádné z pásem TE nebude na konci testu zaškrtnuto - podobně jako na obrázku 1.



Obrázek 1 – Test sondy prošel / funkční sonda

մինութ

6.2.3 Chybná sonda

Pokud se při testu objeví chybové zprávy nebo pokud na konci testu bude zaškrtnuto jedno nebo více pásem TE, test sondy selhal.

Nejčastější příčinou selhání testu sondy je ušní maz nebo nečistoty v zakončení sondy. Zkontrolujte zakončení sondy, očistěte je od ušního mazu nebo nečistot a znovu sondu otestujte. Pokud sonda po odstranění ušního mazu nebo nečistot funguje správně, můžete ji použít k dalšímu testování pacientů.

Pokud je stav sondy označen "příliš hlučné", znamená to, že prostředí je pro testování příliš hlučné nebo došlo k poruše sondy. Zastavte test, sondu vyčistěte nebo přesuňte do tišší oblasti a spusťte test znovu.

Pokud test sondy stále indikuje vadnou sondu, **nesmíte přístroj Eclipse používat k testování pacientů. Obraťte se na svého distributora.**



Obrázek 2 - Test sondy selhal / vadná sonda

7 Software IA OAE

7.1 Konfigurace napájení počítače

POZNÁMKA

Necháte-li počítač přejít do režimu spánku nebo hibernace, může při opětovném probuzení dojít k pádu aplikace IA OAE. Chcete-li nastavení změnit, přejděte z nabídky Start operačního systému na **Control Panel** | **Power Options** (Ovládací panely | Možnosti napájení).

7.2 Kompatibilní zařízení

Software IA OAE je kompatibilní s přístroji Eclipse, Eclipse a Eclipse společnosti Interacoustics. Tento software dokáže zobrazit záznamy ze všech zařízení, ale nahrávání/stahování protokolů a pacientů do přenosného přístroje Eclipse Ize provádět pouze z Eclipse Suite. Avšak jakmile jsou uloženy do databáze, Ize software IA OAE použít k otevření a zobrazení záznamů.

7.2.1 Spuštění z databáze OtoAccess®

Pokyny k práci s databází OtoAccess® naleznete v pokynech pro databázi OtoAccess®™.

7.2.2 Spuštění z databáze Noah 4

Před otevřením softwarového modulu se ujistěte, že je přístroj Eclipse připojen. Pokud není hardware detekován, software IA OAE se otevře v režimu čtení.

Spuštění software IA OAE z databáze Noah 4:

- 1. Otevřete databázi Noah 4.
- 2. Vyhledejte a zvolte pacienta, se kterým chcete pracovat.
- 3. Pokud pacient není dosud na seznamu:
 - Klepněte na ikonu Add a New Patient (Přidat nového pacienta)
 - Vyplňte požadovaná pole a klepněte na **OK**.
- 4. Klepněte na ikonu modulu software IA OAE v horní části obrazovky.

Další pokyny k práci s databází naleznete v Návodu k použití databáze Noah 4.

7.2.3 Simulační režim

Režim simulace můžete povolit z režimu Menu-Setup-Simulation (Nabídka-Nastavení-Simulace).

V režimu simulace můžete simulovat protokoly a náhledy před samotným testováním subjektu.

V případě potřeby lze také vytisknout náhledy zpráv.

Po spuštění software je ve výchozím nastavení režim simulace deaktivován, aby nedošlo k náhodnému vzniku "umělých záznamů".

"Záznamy" provedené v režimu simulace nelze uložit, protože data jsou náhodná a nesouvisejí s pacientem.





7.2.4 Zpráva o pádu

Pokud mohou být podrobné údaje ve chvíli pádu aplikace IA OAE systémem zaznamenány, objeví se na obrazovce testu okno Zpráva o pádu (jak je znázorněno níže). Zpráva o pádu poskytne společnosti Interacoustics informace o chybovém hlášení a uživatel může přidat další informace uvádějící, co se dělo předtím, než k pádu došlo, což pomůže k nápravě problému. Lze rovněž poslat snímek obrazovky.

Než bude Zpráva o pádu odeslána přes Internet, musíte zatrhnout políčko "Souhlasím s vyloučením odpovědnosti". Uživatelé bez připojení k Internetu mohou Zprávu o pádu uložit na externí disk a odeslat ji z jiného počítače připojeného k Internetu.

	of type Typies CollCHMenoryfun	Alpen, wa
	alia 1.0.6580.21272	
an) franke	niloun	
have the second as the second	ala ana da da sera a da k	

7.3 Používání nabídky

V následující části jsou popsány prvky **Nabídky**, které jsou přístupné ze záložek modulů DPOAE i TEOAE:

Nabídka umožňuje přístup k položkám Setup (Nastavení), Print (Tisk), Edit (Upravit) a Help (Nápověda).



- Volba Menu | Setup | Protocol setup (Nabídka | Nastavení | Protokol) vytváří vlastní testovací protokoly nebo mění výchozí protokoly.
- Volba Menu | Setup | Temporary setup (Nabídka | Nastavení | Dočasné) dočasně mění protokoly.
- Menu | Setup | Show/Hide protocols (Nabídka | Nastavení | Ukázat/Skrýt protokoly) podle potřeby skryje nebo zobrazí protokoly.
- Volba **Menu | Setup | General** (Nabídka | Nastavení | Obecné) nastaví specifické parametry testu OAE a automatizovaný tisk do PDF.
- Volba **Menu | Setup | Norm** (Nabídka | Nastavení | Normativní data) upraví a importuje/exportuje normativní data OAE.
- Menu | Setup | Password protection (Nabídka | Nastavení | Ochrana heslem) definuje heslo pro nastavení.
- V Menu | Setup | Language (Nabídka | Nastavení | Jazyk) můžete zvolit jeden z dostupných jazyků. Změna jazyka se uplatní až po novém otevření softwaru IA OAE.
- Menu | Setup | Simulation mode (Nabídka | Nastavení | Simulační režim) aktivuje simulační režim pro vyzkoušení protokolů a ukáže, jakým způsobem jsou vizualizována data.
- Menu | Print (Nabídka | Tisk) nabídne náhled tisku, průvodce tiskem a tisk.
- Menu | Edit (Nabídka | Upravit) exportuje data do souboru XML.

- Menu | Help | About OAE software... (Nabídka | Nápověda | O software OAE...) se zobrazí informační okno s následujícími údaji:
 - o Verze software IA OAE
 - o Verze hardware
 - o Verze firmware
 - Copyright společnosti Interacoustics

Dále můžete z tohoto okna otevřít webovou stránku společnosti Interacoustics tím, že klepnete na odkaz <u>www.interacoustics.com</u>

Stiskem tlačítka **License (Licence)** můžete změnit licenční klíč přístroje. Licenční klíče jsou specifické pro každé sériové číslo přístroje a stanovují, které moduly, testy, nastavení protokolů a další funkce jsou k dispozici. Licenční klíč nikdy neměňte bez pomoci autorizovaného technika.

• Volbou **Menu | Help | Documents...** (Nabídka | Nápověda | Dokumenty...) zobrazíte digitální verzi Návodu k použití a Dalších informací (je vyžadován Acrobat Reader).

7.4 Použití modulu DPOAE

7.4.1 Příprava na test

Instruktáž pacienta

Umístěte pacienta na lůžko, do pohodlného křesla nebo - je-li to nutné - na vyšetřovací stůl. Malé děti se mohou cítit pohodlněji, pokud budou sedět na klíně rodičů nebo zdravotní sestry. Ukažte pacientovi sondu a vysvětlete mu následující:

- Cílem testu je vyšetření sluchového orgánu a jeho funkce
- Zakončení sondy bude vloženo do zvukovodu a musí dobře těsnit
- Během testu bude pacient slyšet různé tóny
- Od pacienta není očekávána žádná aktivita
- Kašel, pohyb, mluvení a polykání naruší výsledky testů OAE

Vizuální kontrola zvukovodu

Abyste zabránili ucpání otvoru sondy, což by znemožnilo testování, otoskopem zkontrolujte, zda ve vnějším zvukovodu není nadměrné množství ušního mazu. Nadbytečné chloupky je třeba odstřihnout. Pokud existují kontraindikace, musí být pacient vyšetřen ORL nebo zdravotnickým specialistou.

Správná funkce sondy je pro výsledky testu OAE zásadní. Abyste zajistili správnou funkci sondy, doporučujeme ji otestovat na začátku každého dne před testováním pacientů.

Příprava přístroje

- 1. Přístroj Eclipse zapněte připojením USB k PC.
- 2. Otevřete databázi OtoAccess® nebo Noah a zadejte data nového pacienta.
- 3. Poklepejte na ikonu software IA OAE. Spusťte software a klepněte na DP záložku modulu OAE.
- 4. Z rozbalovací nabídky zvolte požadovaný protokol testu.
- 5. Vyberte testované ucho.

Před pokračováním testu OAE se ujistěte, že zakončení sondy je čisté a bez ušního mazu a/nebo nečistot.

Prostředí testu

Test OAE vždy provádějte v tichém prostředí, velký hluk okolní bude mít vliv na záznam OAE.

6. Vyberte velikost ušní koncovky, abyste zajistili dobré utěsnění ve zvukovodu.

7. Dobré utěsnění ověříte kontrolou stavu sondy v software.

^{Out of ear} Když je sonda detekována **mimo ucho**, je barva červená, když je **v uchu**, barva je zelená. Když je sonda **Blocked (Zablokovaná)** nebo **Too Noisy** (Velký hluk), je lišta zbarvena žlutě.

8. Výsledky testu DP-Gram, vpravo je odezva s OAE, vlevo odezva bez OAE.

մինութ



Typ testu (DP-Gram nebo DP-IO) a symbol strany ucha a barva jsou v horní části grafu.

Zelená zaškrtnutí označují, že DP body splnily kritéria DP tak, jak byly stanoveny v protokolu (výše je uvedeno pro pravé ucho).

Body DP bez zaškrtnutí nesplnily kritérium DP a mohou být buď pod hlukem, nebo chybět.

DP body jsou spojeny čarou s barvou strany ucha, aby poskytly celkový obraz úrovní DPOAE.

Šedá oblast je hluk pozadí testu DP.

մինութ

7.4.2 7.4.2 Prvky v modulu DPOAE

Následující část popisuje prvky na obrazovce DPOAE.



<u>M</u>enu













D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS **Menu (Nabídka)** umožňuje přístup k nastavení, tisku, úpravám a nápovědě (další podrobnosti o položkách v nabídce jsou uvedeny v dokumentu Další informace).

Tlačítkem **Guidance (Příručka)** se otevírá příručka pro uživatele uvádějící pokyny k testování s modulem. Příručku lze personalizovat v okně nastavení Uživatelské příručky.

Volba **Print (Tisk)** umožňuje vytisknutí výsledků na obrazovce přímo na výchozí tiskárně. Pokud protokol není spojen se šablonou tisku, budete vyzváni k volbě šablony tisku (další podrobnosti o průvodci tiskem jsou uvedeny v dokumentu Další informace).

Při nastavení z General Setup (Obecné nastavení) se zobrazí ikona **Print to PDF (Tisk do PDF)**. To umožní přímý tisk dokumentu PDF, který je uložen v počítači. (Informace o nastavení jsou uvedeny v dokumentu Další informace).

Volbou **Save & New Session (Uložit a nová relace)** uložíte aktuální relaci do databáze Noah 4 nebo OtoAccess®™(anebo při práci v samostatném režimu do běžně užívaného souboru XML) a otevřete novou relaci.

Volbou **Save & Exit (Uložit a ukončit)** uložíte aktuální relaci do databáze Noah 4 nebo OtoAccess® (anebo při práci v samostatném režimu do běžně užívaného souboru XML) a ukončíte Suite.

Volbou **Toggle Ear (Přepnutí ucha)** přejdete z pravého ucha na levé a naopak.

(D) Interacoustics









Tlačítkem **Toggle probe check/response view (Přepnutí kontrola sondy/zobrazení odezvy)** můžete přepínat mezi zobrazením informací o kontrole sondy a grafem odezvy.

List of Defined Protocols (Seznam definovaných protokolů) umožňuje volbu protokolu testu pro aktuální relaci testování (další podrobnosti o protokolech jsou uvedeny v dokumentu Další informace).

Tlačítkem**Temporary Setup (Dočasné nastavení)** můžete provádět <u>dočasné</u> změny ve zvoleném protokolu. Tyto změny budou platné pouze pro aktuální relaci. Po provedení změn a návratu na hlavní obrazovku se za názvem protokolu zobrazí hvězdička (*).

List of historical sessions (Seznam historických relací) umožňuje přístup k historickým relacím k prohlížení nebo přístup k Current Session (Aktuální relaci).

Políčko **historical session (historická relace)** lze zvětšit přetažením myší dolů anebo minimalizovat/maximalizovat klepnutím na tlačítko se šipkou.

Relace zvýrazněná oranžově je zvolená relace zobrazená na obrazovce. Zatrhnutím políčka vedle data relace **překryjete historické relace** na grafu.

Volbou **Go to current session (Přejít k aktuální relaci)** se dostanete k aktuální relaci.

Probe status (Stav sondy) je zobrazen barevnou lištou s popisem vedle ní.

Když je stav sondy **Out of ear (Venku z ucha)**, zobrazí se barva zvoleného ucha (modrá pro levé a červená pro pravé). Když je sonda detekována **v uchu**, je barva zelená. Když je **Blocked (Zablokovaná), Leaking (Neutěsněná)** nebo **Too Noisy (S nadměrným šumem)**, je lišta zbarvena žlutě. Když není detekována **No probe (Žádná sonda)**, je barva stavové lišty šedá.

Summary view (Souhrnné zobrazení) přepíná mezi zobrazením výsledného grafu a zobrazením výsledného grafu se souhrnnými tabulkami.

Monaural/Binaural view (Monoaurální/binaurální zobrazení) přepíná mezi zobrazením výsledků z jednoho ucha a z obou uší.

lačítkem **Report Editor (Editor zpráv)** otevřete samostatné okno k přidání a uložení poznámek k aktuální nebo historické relaci.

Zatržením políčka **Acceptable noise level Off (Zrušena přijatelná úroveň šumu)** se zruší odmítnutí všech záznamů, i když je na záznamu nadměrné množství šumu.

Na posuvné liště **Acceptable noise level (Přijatelná úroveň šumu)**můžete nastavit limit pro přijatelnou úroveň šumu mezi -30 a +30 dB SPL, nad nímž bude šum na záznamech považován za nadměrný. Měřič hlasových jednotek ukazuje aktuální úroveň šumu a při překročení nastavené úrovně se jeho barva změní na žlutou.

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS





The hardware indication picture (Indikační obrázek hardwaru) signalizuje připojení hardwaru. Simulation mode (Simulační režim) je indikován, když je software provozován bez hardwaru.

Před testováním signalizuje symbol **časovače**, po jak dlouhé době se test DPOAE automaticky zastaví. Během testování časovač odpočítává k nule. Odpočítávání můžete zastavit klepnutím na časovač během testování. Pak bude časovač odpočítávat směrem nahoru a signalizovat, kolik času uplynulo. Test pak bude pokračovat, dokud manuálně nestisknete stop.

Když se měření zamítá, časovač zastaví odpočet. Artifact rejection (Odmítnutí artefaktu) závisí na nastavení Acceptable Noise Level (Přijatelná hladina šumu) a na hladině Level tolerance (Hladina tolerance) nastavené v protokolu.

Protocol listing (Přehled protokolů) ukazuje všechny testy, které jsou součástí zvoleného protokolu. Test zobrazený v oblasti roztřídění testů je zvýrazněn modře nebo červeně, podle zvoleného ucha.

Zatrhnutí políčka signalizuje, že test bude probíhat po stisknutí START. U dokončených testů bude v průběhu testování automaticky zrušeno zatrhnutí. Před stisknutím START zrušte zatrhnutí všech testů, které nechcete ve zvoleném protokolu provádět.

Bílé zatrhnutí signalizuje, že (alespoň některé) údaje z tohoto testu jsou uloženy do paměti.

Pause (Pozastavit) bude aktivní po zahájení testování. Umožní pozastavení během provádění testu.

Tlačítka **START** (a **STOP**) se používají k zahájení a ukončení relace.

Graf kontroly vložení sondy vizuálně zobrazuje spektrum stimulu po vložení sondy do ucha pacienta před a po testování.

Během testování je kontrola sondy neaktivní.



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

*







Graf odezvy ukazuje odezvu zaznamenanou mikrofonem sondy (v dB SPL) jako funkci frekvence (v Hz). Zakreslen je pouze rozsah frekvence relevantní pro aktuálně měřený nebo aktuálně zvolený bod.

- 1. **Dva testovací stimuly** jsou snadno rozpoznány jako dva vrcholy na grafu odezvy.
- 2. **Rozsah tolerance stimulů** je vyznačen dvěma stínovanými plochami nad a pod vrcholem stimulu.
- 3. Červená a modrá čára vyznačuje **frekvenci DPOAE**, při které se očekává hlavní distorsní produkt.

Další podrobnosti jsou uvedeny v dokumentu Další informace.

Ponecháte-li **myš nad** bodem měření, zobrazí se podrobnosti probíhajícího nebo dokončeného měření.

Další specifické podrobné údaje o všech položkách s myší nad tabulkou jsou uvedeny v dokumentu Další informace.

Symbol Zatržení DP nalezen, černé zatržení v zeleném kolečku, ukazuje, že při tomto jednotlivém měření bylo splněno specifikované kritérium a nebude provedeno další testování při této frekvenci..

Symbol Zatržení DP nalezen, černé zatržení, ukazuje, že při tomto jednotlivém měření bylo splněno specifikované kritérium, ale testování bude pokračovat až do vypršení doby testování nebo do manuálního zastavení testu.

Symbol vypršení času, hodiny, ukazuje, že měření v povoleném čase skončilo bez dosažení specifikovaného kritéria pro jednotlivý bod. V obecném nastavení lze zvolit, zda se má tento typ signalizace zobrazovat či nikoli.

Symbol minimálního šumu, šipka ukazující k čáře, ukazuje, že měření bylo ukončeno, protože bylo dosaženo minimálního reziduálního šumu. V obecném nastavení lze zvolit, zda se má tento typ signalizace zobrazovat či nikoli.

Zaměřením myši na příslušný graf a pak použitím **kolečka myši** můžete **zvětšovat či zmenšovat** graf odezvy a DP-gram. Při zapnutí zoomu lze graf přetáhnout vzhledem k ose frekvence.





Add	•	Frequency (800 Hz)
Next measurement point		Frequency (790 Hz)
Measure only selected frequency		Frequency (785 Hz)
DPOAE norm data	•	Frequency (780 Hz)
		Frequency (700 Hz)





Klepnutí pravým tlačítkem myši na DP-gram poskytuje tyto možnosti:

Kolečko myši umožňuje zvětšení a zmenšení vzhledem k ose frekvence. Navíc můžete zvětšovat, zmenšovat nebo obnovit zobrazení tím, že po klepnutí pravým tlačítkem myši zvolíte příslušnou položku z nabídky.

Přidat další frekvence po ukončení testování podle originálního protokolu. Zaměřte myší a klepněte pravým tlačítkem myši na frekvenci, při které chcete testovat. Klepněte na **Add (Přidat)** a pak zvolte ze seznamu dostupnou frekvenci, při níž chcete měřit. Po přidání jedné nebo více frekvencí uvidíte, že se tlačítko **Start** změnilo a nyní má text **Continue (Pokračovat)**. Klepnutím na **Continue (Pokračovat)** proběhne měření při všech zadaných frekvencích bez časového omezení. Až budou doplňkové body dostatečně proměřeny, stiskněte **Stop**.

Next measurement point (Další bod měření) přeruší automatický průběh testu a okamžitě vynutí spuštění testování na přístroji Eclipse při další frekvenci. Tato funkce je dostupná, když byl v protokolu zvolen max. bod testu.

Measure only selected frequency (Měření pouze při zvolené frekvenci) vede k opakovanému testování pouze aktuálně zvoleného bodu měření. Bod měření pro opakovaný test zvolte tím, že na něj klepnete pravým tlačítkem myši. Černý kroužek okolo bodu měření ukazuje, že je zvolen. Po stisknutí tlačítka Continue (Pokračovat) (tam, kde bylo tlačítko Start) bude zvolený bod testován bez časového omezení. Chcete-li testování ukončit, stiskněte Stop.

DPOAE norm data (Normativní data DPOAE) umožňuje změnit, která normativní data DP jsou zobrazena na DP-gramu.

Add	•	Level (55 dB SPL)
Next measurement point		
Measure only selected level		



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

Point summarv



Klepnutí pravým tlačítkem myši na graf DP-I/O poskytuje tyto možnosti:

Přidat další úroveň po ukončení testování podle originálního protokolu. Zaměřte myší a klepněte pravým tlačítkem myši na frekvenci, při které chcete testovat. Klepněte na **Add (Přidat)** a pak zvolte úroveň dostupnou pro další měření. Po přidání jedné nebo více úrovní uvidíte, že se tlačítko **Start** změnilo a nyní má text **Continue (Pokračovat)**. Klepnutím na **Continue (Pokračovat)** proběhne měření na všech zadaných úrovních bez časového omezení. Až budou doplňkové body dostatečně proměřeny, stiskněte **Stop**.

Next measurement point (Další bod měření) přeruší automatický průběh testu a okamžitě vynutí spuštění testování na přístroji Eclipse při další intenzitě. Tato funkce je dostupná, když byl v protokolu zvolen max. bod testu.

Measure only selected frequency (Měření pouze při zvolené úrovni) vede k opakovanému testování pouze aktuálně zvoleného bodu měření. Bod měření pro opakovaný test zvolte tím, že na něj klepnete pravým tlačítkem myši. Černý kroužek okolo bodu měření ukazuje, že je zvolen. Po stisknutí tlačítka **Continue (Pokračovat)** (tam, kde bylo tlačítko **Start**) bude zvolený bod testován bez časového omezení. Chcete-li testování ukončit, stiskněte **Stop**.

Minimální požadavky na test, jak jsou definovány v protokolu, jsou zobrazeny vedle některých položek v tabulce **Test** summary (Souhrn testu). Až bude při testování dosaženo minimálního požadavku, tato čísla v závorce se změní na zatrhnutí.

Tabulka Point Summary (Souhrn bodů) zobrazuje testovací frekvence f2, úroveň DP, šum, SNR a spolehlivost v procentech. Když se při specifikované frekvenci dosáhne kritérií nastavených v protokolu, ve sloupci **Detected (Detekováno)** se zobrazí zatrhnutí.

Hodnoty hladiny DP, šumu a SNR jsou zaokrouhleny podle nezpracovaných dat. Proto se nemusí být zobrazená vypočtená hodnota SNR vždy rovnat hladině DP minus šum.

Výsledek screeningu může být VYHOVUJÍCÍ, K DOPORUČENÍ nebo NEÚPLNÝ, a je nad měřením vyznačen ihned, jakmile je výsledek dostupný. Pokud není políčko "Enabled Pass/Refer" (Aktivovat Vyhovující/K doporučení) u zvoleného protokolu zatrženo, nezobrazí se žádné označení.

Statistická významnost zjištěného výsledku závisí na kombinaci těchto uživatelsky definovaných hodnot v nastavení protokolu: Doba testování, úroveň stimulu, SNR, minimální úroveň DP, tolerance DP, spolehlivost, počet bodů nutných k dosažení stupně Vyhovující, povinné body nutné k dosažení stupně Vyhovující.

7.5 Práce s modulem TEOAE

7.5.1 Příprava na test

Instruktáž pacienta

Umístěte pacienta na lůžko, do pohodlného křesla nebo - je-li to nutné - na vyšetřovací stůl. Malé děti se mohou cítit pohodlněji, pokud budou sedět na klíně rodičů nebo zdravotní sestry. Ukažte pacientovi sondu a vysvětlete mu následující:

- Cílem testu je vyšetření sluchového orgánu a jeho funkce
- Zakončení sondy bude vloženo do zvukovodu a musí dobře těsnit
- Během testu bude pacient slyšet různé tóny
- Od pacienta není očekávána žádná aktivita
- Kašel, pohyb, mluvení a polykání naruší výsledky testů OAE

Vizuální kontrola zvukovodu

Abyste zabránili ucpání otvoru sondy, což by znemožnilo testování, otoskopem zkontrolujte, zda ve vnějším zvukovodu není nadměrné množství ušního mazu. Nadbytečné chloupky je třeba odstřihnout. Pokud existují kontraindikace, musí být pacient vyšetřen ORL nebo zdravotnickým specialistou.

Správná funkce sondy je pro výsledky testu OAE zásadní. Abyste zajistili správnou funkci sondy, doporučujeme ji otestovat na začátku každého dne před testováním pacientů.

Příprava přístroje

- 1. Přístroj Eclipse zapněte připojením USB k PC.
- 2. Otevřete databázi OtoAccess® nebo Noah a zadejte data nového pacienta.
- 3. Spusťte software poklepáním ikonu IA OAE a klepněte na TE kartu modulu OAE.
- 4. Z rozbalovací nabídky zvolte požadovaný protokol testu.
- 5. Vyberte testované ucho.

Před pokračováním testu OAE se ujistěte, že zakončení sondy je čisté a bez ušního mazu a/nebo nečistot.

Prostředí testu Test OAE vždy provádějte v tichém testovacím prostředí, vysoký hluk okolní bude mít vliv na záznam OAE.

- 6. Vyberte velikost ušní koncovky, abyste zajistili dobré utěsnění ve zvukovodu.
- 7. Dobré utěsnění ověříte kontrolou stavu sondy v software.

Out of ear Když je sonda **mimo ucho**, je barva červená, když je **v uchu**, je barva zelená. Když je sonda **Blocked (Zablokovaná)** nebo **Too Noisy (Velký hluk)**, je lišta zbarvena žlutě.

8. Výsledky testu TE odpovědi, OAE přítomny vpravo a bez odpovědi OAE vlevo.



Symbol a barva strany ucha jsou uvedeny v horní části grafu.

Zaškrtnutí označují, že TE sloupce, které splnily kritéria TE tak, jak byla stanovena v protokolu (výše uvedeno pro pravé ucho).

TE lišty bez zaškrtnutí nesplnily kritérium TE a mohou být buď pod hlukem, nebo chybět. **Šedá oblast** je okolní hluk při testu TE.

մինութ

7.5.2 Prvky modulu TEOAE

Následující část popisuje prvky na obrazovce TEOAE.



<u>M</u>enu

 \bigcirc

4

PDF

1

Menu (Nabídka) umožňuje přístup k nastavení, tisku, úpravám a nápovědě (další podrobnosti o položkách v nabídce jsou uvedeny v dokumentu Další informace).

Tlačítkem **Guidance (Příručka)** se otevírá příručka pro uživatele uvádějící pokyny k testování s modulem. Příručku lze personalizovat v okně nastavení Uživatelské příručky.

Volba **Print (Tisk)** umožňuje vytisknutí výsledků na obrazovce přímo na výchozí tiskárně. Pokud protokol není spojen se šablonou tisku, budete vyzváni k volbě šablony tisku (další podrobnosti o průvodci tiskem jsou uvedeny v dokumentu Další informace).

Při nastavení z General Setup (Obecné nastavení) se zobrazí ikona **Print to PDF (Tisk do PDF)**. To umožní přímý tisk dokumentu PDF, který je uložen v počítači. (Informace o nastavení jsou uvedeny v dokumentu Další informace).

Volbou **Save & New Session (Uložit a nová relace)** uložíte aktuální relaci do databáze Noah 4 nebo OtoAccess® (anebo při práci v samostatném režimu do běžně užívaného souboru XML) a otevřete novou relaci.

Volbou **Save & Exit (Uložit a ukončit)** uložíte aktuální relaci do databáze Noah 4 nebo OtoAccess® (anebo při práci v samostatném režimu do běžně užívaného souboru XML) a ukončíte Suite.

Volbou **Toggle Ear (Přepnutí ucha)** přejdete z pravého ucha na levé a naopak.



D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS



List of Defined Protocols (Seznam definovaných

protokolů)umožňuje volbu protokolu testu pro aktuální relaci testování (další podrobnosti o protokolech jsou uvedeny v dokumentu Další informace).

Tlačítkem**Temporary Setup (Dočasné nastavení)** můžete provádět <u>dočasné</u> změny ve zvoleném protokolu. Tyto změny budou platné pouze pro aktuální relaci. Po provedení změn a návratu na hlavní obrazovku se za názvem protokolu zobrazí hvězdička (*).

List of historical sessions (Seznam historických relací) umožňuje přístup k historickým relacím k prohlížení nebo přístup k Current Session (Aktuální relaci).

Políčko historical session (historická relace) lze zvětšit přetažením myší dolů anebo minimalizovat/maximalizovat klepnutím na tlačítko se šipkou.

Relace zvýrazněná oranžově je zvolená relace zobrazená na obrazovce. Zatrhnutím políčka vedle data relace **překryjete historické relace** na grafu.

Volbou **Go to current session (Přejít k aktuální relaci)** se dostanete k aktuální relaci.

Probe status (Stav sondy) je zobrazen barevnou lištou s popisem vedle ní.

Když je stav sondy **Out of ear (Venku z ucha)**, zobrazí se barva zvoleného ucha (modrá pro levé a červená pro pravé). Když je sonda detekována **v uchu**, je barva zelená. Když je **Blocked (Zablokovaná), Leaking (Neutěsněná)** nebo **Too Noisy (S nadměrným šumem)**, je lišta zbarvena žlutě. Když není detekována **No probe (Žádná sonda)**, je barva stavové lišty šedá.

Summary view (Souhrnné zobrazení) přepíná mezi zobrazením výsledného grafu a zobrazením výsledného grafu se souhrnnými tabulkami.

Monaural/Binaural view (Monoaurální/binaurální zobrazení) přepíná mezi zobrazením výsledků z jednoho ucha a z obou uší.

Tlačítkem **Report Editor (Editor zpráv)** otevřete samostatné okno k přidání a uložení poznámek k aktuální relaci.

Zatržením políčka **Acceptable noise level Off (Zrušena přijatelná úroveň šumu)** se zruší odmítnutí všech záznamů, i když je na záznamu nadměrné množství šumu.

Posuvná lišta **Acceptable noise level (Přijatelná úroveň šumu)** umožňuje nastavení limitu přijatelné úrovně šumu mezi +30 a +60 dB SPL. Výkyvy zaznamenané nad přijatelnou úrovní šumu jsou považovány za nadměrný šum a jsou odmítnuty.

Měřič hlasových jednotek ukazuje aktuální úroveň šumu a při překročení nastavené úrovně se jeho barva změní na žlutou.









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

The hardware indication picture (Indikační obrázek hardwaru) signalizuje připojení hardwaru. Simulation mode (Simulační režim) je indikován, když je software provozován bez hardwaru.

Před testováním signalizuje symbol **časovače**, po jak dlouhé době se test TEOAE automaticky zastaví. Během testování časovač odpočítává k nule. Odpočítávání můžete zastavit klepnutím na časovač během testování. Pak bude časovač odpočítávat směrem nahoru a signalizovat, kolik času uplynulo. Test pak bude pokračovat, dokud manuálně nestisknete stop.

Když se měření zamítá, časovač zastaví odpočet. Artifact rejection (Odmítnutí artefaktu) závisí na nastavení Acceptable Noise Level (Přijatelná hladina šumu) a na hladině Level tolerance (Hladina tolerance) nastavené v protokolu.

Protocol listing (Přehled protokolů) ukazuje všechny testy, které jsou součástí zvoleného protokolu. Test zobrazený v oblasti roztřídění testů je zvýrazněn modře nebo červeně, podle zvoleného ucha.

Zatrhnutí políčka signalizuje, že test bude probíhat po stisknutí START. U dokončených testů bude v průběhu testování automaticky zrušeno zatrhnutí. Před stisknutím START zrušte zatrhnutí všech testů, které nechcete ve zvoleném protokolu provádět.

Bílé zatrhnutí signalizuje, že (alespoň některé) údaje z tohoto testu jsou uloženy do paměti.

Pause (Pozastavit) bude aktivní po zahájení testování. Umožní pozastavení během provádění testu.

Tlačítka **START** (a **STOP**) se používají k zahájení a ukončení relace.

SNR (Signal-to-noise ratio) (SNR (poměr signál-šum) se zobrazí v každém testovaném frekvenčním pásmu a vypočte se v dB.

Ponecháte-li **myš nad** frekvenčním pásmem, zobrazí se podrobnosti probíhajícího nebo dokončeného měření.

մինութ

Zaměřením myši na příslušný graf a pak použitím **kolečka myši** můžete **zvětšovat či zmenšovat** graf odezvy a DP-gram.





None

onse waveform

Upper Percentile

Lower Percentile

18

۲

۲

Klepnutím pravým tlačítkem myši můžete změnit zobrazení grafu odezvy TE. V rozbalovací nabídce jsou následující možnosti:

View (Zobrazení) umožňuje změnit původní zobrazení na zobrazení FFT a zobrazení 1/1, 1/2, 1/3, 1/6 a 1/12 oktávového pásma.

Extend test (Rozšířený test) umožňuje pokračovat v testování po automatickém nebo manuálním ukončení testu. Počítadlo se vrátí k nule a začne počítat čas bez omezení. Chcete-li testování ukončit, stiskněte **Stop**. Rozšířený test je dostupný, pouze když protokol <u>není</u> povolený pro PASS/REFER.

Norm data (Normativní data) umožňuje změnit, která normativní data TE budou zobrazena na grafu odpovědi TE.

Je zobrazena křivka odezvy současně se záznamovým oknem a rozsahem reprodukovatelnosti odezvy.

Šipka ukazuje dobu spuštění a ukončení **záznamového okna**. Plocha mimo záznamové okno je stínovaná. Doba spuštění a ukončení **záznamového okna** může být změněna posunutím šipek na grafu myší.

Rozsah okna křivky reprodukovatelnosti je vyznačen černou čarou na ose x. K výpočtu procentuálního podílu reprodukovatelnosti křivky se používá pouze křivka v tomto rozsahu.

Klepnutím na modré nebo fialové kolečko na konci každé křivky a posunutím myši lze oddělit křivky v grafu.

0.0



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

Band summary

Frequency (kHz)	TE level (dB SPL)	Noise (dB SPL)	SNR	Detected
1.00	7.7	-5.3	13.0	~
1.50	7.3	-4.3	11.6	~
2.00	-2.8	-8.9	6.1	~
3.00	7.0	-6.0	13.0	4
4.00	6.2	-7.8	14.0	~

PASS

REFER



Klepnutím pravým tlačítkem myši na graf křivky odezvy můžete změnit zobrazení.

View buffers A & B (Zobrazení přechodné zóny A a B) je výchozí zobrazení ukazující dvě překrývající se zprůměrované křivky OAE.

View noise (Zobrazení šumu) zobrazuje šum na křivce (šum = přechodná zóna A – přechodná zóna B).

View average (Zobrazení průměru) zobrazuje průměr křivek A a B.

Minimální požadavky na test jak jsou definovány v protokolu, jsou zobrazeny vedle některých položek v tabulce **Test** summary (Souhrn testu). Až bude při testování dosaženo minimálního požadavku, tato čísla v závorce se změní na zatrhnutí.

Hodnoty hladiny TE, šumu a SNR jsou zaokrouhleny podle nezpracovaných dat. Proto se nemusí být zobrazená vypočtená hodnota SNR vždy rovnat hladině TE minus šum.

Tabulka **Band Summary (Souhrn pásem)** zobrazuje testovací frekvence, úroveň TE, šum, SNR. Když se při specifikované frekvenci dosáhne kritérií nastavených v protokolu, ve sloupci **Detected (Detekováno)** se zobrazí zatrhnutí.

Výsledek screeningu může být VYHOVUJÍCÍ, K DOPORUČENÍ nebo NEÚPLNÝ, a je nad měřením vyznačen ihned, jakmile je výsledek dostupný. Pokud není políčko "Enabled Pass/Refer" (Aktivovat Vyhovující/K doporučení) u zvoleného protokolu zatrženo, nezobrazí se žádné označení.

Statistická významnost zjištěného výsledku závisí na kombinaci těchto uživatelsky definovaných hodnot v nastavení protokolu: Doba testování, úroveň stimulu. SNR, Okno záznamu, min. celkové OAE, min. reprodukovatelnost, Min. hladina TE, Počet pásem vyžadovaných pro Vyhovující, Povinná pásma vyžadovaná pro Vyhovující.

7.6 Použití průvodce tiskem

V Průvodci tiskem (Print Wizard) máte možnost vytváření vlastních tiskových šablon, které lze propojit s jednotlivými protokoly pro rychlý tisk. Průvodce tiskem je přístupný dvěma způsoby.

- a. Pokud chcete vytvořit šablonu pro obecné použití nebo vybrat stávající šablonu pro tisk: V kterékoli ze záložek Eclipse Suite (IMP, DPOAE, TEOAE nebo ABRIS) přejděte k Menu | Print | Print wizard... (Nabídka | Tisk | Průvodce tiskem...).
- b. Pokud chcete vytvořit šablonu nebo vybrat již stávající šablonu a propojit ji s konkrétním protokolem: Přejděte k záložce Module (Modul) (IMP, DPOAE, TEOAE nebo ABRIS) vztahující se ke specifickému protokolu a zvolte Menu | Setup | Protocol setup (Nabídka | Nastavení | Nastavení protokolu). Zvolte příslušný protokol z rozbalovací nabídky a zvolte Print Wizard (Průvodce tiskem) v dolní části okna.

Nyní se otevře okno Print Wizard (Průvodce tiskem) a zobrazí následující informace a funkce:



- 1. V záložce Categories (Kategorie) můžete zvolit
 - Templates (Šablony) k zobrazení všech dostupných šablon
 - Factory defaults (Výchozí nastavení) k zobrazení pouze standardních šablon
 - User defined (Uživatelsky definované) k zobrazení pouze přizpůsobených šablon
 - Hidden (Skryté) k zobrazení skrytých šáblon
 - My favorites (Moje oblíbené) k zobrazení pouze šablon označených jako oblíbené
- 2. Dostupné šablony ze zvolené kategorie jsou zobrazeny v náhledu Templates (Šablony).
- 3. Šablony dle výchozího nastavení jsou rozlišeny ikonou zámku. Standardní šablona je tedy vždy k dispozici a není nutné vytvářet přizpůsobenou šablonu. Nelze je však upravovat dle osobních preferencí, aniž by byly uloženy pod novým názvem. User defined/created (Uživatelem definované/vytvořené) šablony lze nastavit na Read-only (Pouze pro čtení) (se zobrazením ikony zámku) klepnutím pravým tlačítkem myši na šablonu a volbou Read-only (Pouze pro čtení) z rozbalovacího seznamu. Stav Read-only (Pouze pro čtení) lze z šablon User defined (Uživatelsky definovaných) odstranit stejným postupem.

- 4. Šablony přidané do **My favorites (Moje oblíbené)** jsou označeny hvězdičkou. Přidání šablon do **My favorites (Moje oblíbené)** umožňuje rychlé prohlížení nejčastěji používaných šablon.
- 5. Šablona, která je připojena ke zvolenému protokolu při vstupu do Průvodce tiskem z okna IMP440, ABRIS440, DPOAE440 nebo TEOAE440, je odlišena zatrhnutím.
- 6. Nová prázdná šablona se otevře po stisknutí tlačítka New Template (Nová šablona).
- 7. K upravení vybraného rozvržení zvolte jednu z existujících šablon a stiskněte tlačítko Edit Template (Upravit šablonu).
- 8. K odstranění vybrané šablony zvolte jednu z existujících šablon a stiskněte tlačítko **Delete Template** (**Odstranit šablonu**). Budete vyzváni k potvrzení, zda si přejete šablonu odstranit.
- Ke skrytí vybrané šablony zvolte jednu z existujících šablon a stiskněte tlačítko Hide Template (Skrýt šablonu). Šablona se nyní zobrazí, pouze pokud bylo zvoleno Hidden (Skryté) v části Categories (Kategorie). Ke zrušení skrytí šablony zvolte Hidden (Skryté) v části Categories (Kategorie), klepněte pravým tlačítkem na požadovanou šablonu a zvolte View/Show (Zobrazit).
- 10. Žvolte jednu z existujících šablon a stiskněte tlačítko My Favorites (Moje oblíbené) a šablona bude označena jako oblíbená. Šablonu lze nyní rychle vyhledat, pokud je vybráno My Favorites (Moje oblíbené) v záložce Categories (Kategorie). Chcete-li odstranit šablonu označenou hvězdičkou ze záložky My Favorites (Moje oblíbené), zvolte šablonu a stiskněte tlačítko My Favorites (Moje oblíbené).
- 11. K zobrazení náhledu šablony na obrazovce zvolte jednu z šablon a stiskněte tlačítko **Preview** (Náhled).
- 12. Podle způsobu přístupu k Průvodci tiskem můžete stisknout
 - a. Print (Tisk) a vybraná šablona bude vybrána pro tisk, nebo
 - b. **Select (Zvolit)** a příslušná šablona bude zvolena pro protokol, z něhož jste přistoupili k Průvodci tiskem.
- 13. Chcete-li opustit Průvodce tiskem bez výběru či změny šablony, stiskněte tlačítko Cancel (Storno).

Po klepnutí pravým tlačítkem myši na určitou šablonu se otevře rozbalovací nabídka s alternativní metodou provedení výše uvedených možností:



Podrobné informace o Průvodci tiskem naleznete v dokumentu Další informace o přístroji Eclipse.

8 Pokyny k použití ABRIS

8.1 Použití modulu ABRIS



- 1. Je nutno zabránit jakémukoli kontaktu mezi vodivými částmi elektrod či jejich konektorů včetně neutrální elektrody a ostatními vodivými částmi včetně země.
- 2. Před záznamem prosím zkontrolujte nastavení a ověřte si, že bude použit správná úroveň stimulu a správný měnič, protože jiný pracovník mohl nastavení protokolu změnit nebo vymazat. Během záznamu budou úroveň stimulu a měnič zobrazeny na uživatelském rozhraní.
- 3. Pokud nebyl systém po nějakou dobu používán, musí obsluha prohlédnout měniče (např. zkontrolovat, zda na silikonových hadičkách zásuvných sluchátek nejsou praskliny) a elektrody (např. zkontrolovat datum použitelnosti jednorázových elektrod a zkontrolovat, zda nejsou poškozené kabely), aby si ověřila, že systém je připraven ke spuštění testování a že poskytne správné výsledky.
- 4. Je nutno používat elektrodový gel určený pro elektroencefalografii. Při použití gelu se řiďte pokyny jeho výrobce.

NOTICE

- 1. Systém Eclipse obsahuje základní desku s dvoukanálovým vstupem, který umožňuje měření obou uší bez přepínání elektrod.
- 2. V případě napjatých svalů v krční, šíjové a ramenní oblasti může být kvalita záznamu špatná nebo může být záznam úplně odmítnut. Bude možná nutné vyčkat, než se pacient uvolní, a pak znovu zahájit testování.

8.2 Přiložení elektrod

Do všech zdířek pacientského kabelu připojeného k předzesilovači musí být zapojený elektrodový svod, a ten přes elektrody připojený k tělu pacienta.

Pokud je zdířka ponechaná volná nebo pokud kabel není připojen přes elektrody k tělu pacienta, dojde k odmítnutí a testování nebude možné. Ke stanovení odmítnutí jsou hodnoceny ipsilaterální i kontralaterální EEG křivky.

8.3 Kontrola impedance



Stiskněte tlačítko lmp. a otočte kolečkem ve směru hod. ručiček.



Pomalu otočte kolečkem proti směru hod. ručiček.



Jakmile bude u každé elektrody zjištěna impedance, LED dioda u každé elektrody se změní z červené na zelenou.



Chcete-li před testováním ukončit režim impedance, stiskněte tlačítko Imp.

8.4 Testování zpětnou smyčkou (LBK15)

Jednotka LBK15 není vhodná pro provádění kontroly funkce ABRIS vzhledem k povaze algoritmu ABRIS. Při testování funkce (detekce falešných pozitivních výsledků) musí být k pacientovi připojeny elektrody, aniž by byl stimulován (měnič je odpojen).



8.5 Obrazovka Test ABRIS

Následující část popisuje prvky obrazovky testu.



7.6.1 Položky hlavní nabídky

File Edit View Help

File (Soubor) poskytuje přístup k System setup (Nastavení systému), Print... (Tisk...), Print preview (Náhled tisku), Print setup (Nastavení tisku) a Exit (Konec).

- 1. Zadáním System setup (Nastavení systému) vytvoříte nebo upravíte stávající protokoly.
- 2. Chcete-li vytisknout všechny strany zprávy, zvolte Print... (Tisk...) nebo použijte Ctrl+P.
- 3. Chcete-li zobrazit náhled zprávy, zvolte Print preview (Náhled tisku).
- 4. Chcete-li zvolit nastavení tiskárny, zvolte Print setup (Nastavení tisku).
- 5. Chcete-li ukončit software EP15/25, zvolte Exit (Konec).

Edit (Upravit) poskytuje přístup k delete right, delete left a delete right + left (vymazat pravé, vymazat levé a vymazat pravé a levé).

- 1. Chcete-li vymazat měření pravého ucha, zvoltedelete right (vymazat pravé).
- 2. Chcete-li vymazat měření levého ucha, zvolte delete left (vymazat levé).
- 3. Chcete-li vymazat měření obou uší, zvolte delete right + left (vymazat pravé i levé).

View (Zobrazení) poskytuje přístup k EEG.

1. Zrušením zatržení možnosti EEG se skryjí křivky EEG a AEP a zobrazí se lišta šumu EEG.

Help (Nápověda) poskytuje přístup k About... (O...)

 Chcete-li přejít k informaci o číslu verze software a licenčním klíči, zvolte About ABRIS... (O ABRIS...).

7.6.2 Prohlížení historických vyšetření

Chcete-li přepínat mezi historickými vyšetřeními, můžete také použít klávesy PgUp a PgDn na klávesnici.

Když je otevřeno určité vyšetření z deníku databáze, funkce PgUp/PgDn není k dispozici.

7.6.3 Uložit a konec

8,

Ikona Save & Exit (Uložit a konec) uloží aktuální vyšetření a uzavře software. Pokud nebyla zaznamenána žádná data, vyšetření nebude uloženo.

Chcete-li ukončit modul bez uložení, klepněte na červené "X" v pravém horním rohu obrazovky.

7.6.4 Tisk

9

Ikona Print (Tisk) vytiskne zprávu ze zvoleného vyšetření.

7.6.5 Elektronická nápověda

2

Klepněte na ikonu elektronické nápovědy a pak ukažte/klepněte na položku, o které potřebujete získat informace. Pokud je k dispozici kontextově citlivá nápověda, otevře se okno poskytující příslušné informace.

7.6.6 Vytváření zpráv

1

lkona Report (Zpráva) otevře editor zpráv k výběru předem vytvořené šablony pro zprávy anebo k úpravě či napsání nové zprávy ze zvoleného vyšetření.

7.6.7 Zobrazení EEG nebo lišty šumu

₩

Klepnutím na ikonu View EEG/Noise Bar (Zobrazení EEG/lišty šumu) přepnete mezi křivkami EEG a AEP a mezi lištou šumu EEG.

7.6.8 Okno Stimul

Stimulus Level: 35 dB nHL Output: EAR tone ABR insert

Zobrazuje intenzitu stimulu v dB nHL a měnič použitý pro testování.


7.6.9 Stavové okno testu

Test Status Pass criteria : 100 % Recording time : 40 sec.

Zobrazuje stav splnění kritérií pro výsledek "vyhověl" a průběžnou dobu záznamu během testování.

7.6.10 Ucho



Ukazuje, které ucho je testováno.



8.6 Provádění záznamu ABRIS

7.6.11 Zahájení a pozastavení testu



Chcete-li zahájit testování, klepněte na tlačítko **Start.** Chcete-li testování ukončit, klepněte na **Stop**. Chcete-li během testování měření pozastavit, klepněte na **Pause** (Pozastavení). Chcete-li test obnovit, stiskněte **Resume** (Obnovení).

7.6.12 Graf EEG



Zobrazí aktuální nezpracovaný EEG. Bude-li měření odmítáno (příliš velký šum), graf změní barvu na žlutou nebo červenou. Úroveň šumu nastavte šipkami nad grafem EEG.

7.6.13 Lišta šumu EEG

t 40 μV Noise (EEG)	

Místo grafu nezpracovaného EEG se může zobrazit lišta šumu EEG. Když je šum pod černou čárou, je měřič šumu zelený. Změní-li měřič hlasitosti barvu na červenou, znamená to, že je šum příliš velký (špatný kontakt elektrody nebo neklidné dítě). Úroveň šumu nastavte šipkami nad lištou šumu EEG.

7.6.14 Křivka AEP

± 20 nV AEP wave form

Během testování se zobrazí křivka AEP. Vzhledem k povaze stimulu a algoritmu (ABRIS) ji nelze porovnávat s tradičními křivkami ABR.

7.6.15 Pole Poznámky

Remarks



Do pole Remarks (Poznámky) se přidávají komentáře k vyšetření.

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS () Interacoustics

7.6.16 Stavová lišta



Stavová lišta ukazuje stav testu ABR:

- Ready (Připraven) (před testováním)
- Running (Běží...) (během testování)
- Pass (Vyhovuje) (po dokončení testu)
- Refer (K doporučení) (po dokončení testu)

7.6.17 Křivka odezvy ABRIS



Křivka odezvy ukazuje stav testu v průběhu času. Když křivka odezvy dosáhne úrovně 100 % než test doběhne (120 sekund), zobrazí se na stavové liště nad křivkou oznámení Vyhovuje. Pokud není během 120 sekund dosaženo úrovně 100 %, zobrazí se Refer (K doporučení).

8.7 Klávesové zkratky na PC

Klávesová zkratka	Popis
F1	Nápověda
F2	Spuštění/ukončení testu
F3	Přepnutí ucha
F4	Pozastavení / obnovení testu
F5	Přepnutí zobrazení (pokročilé/jednoduché)
F7	Zpráva
F8	Tisk vyšetření
Ctrl L	Zvolit levé
Ctrl R	Zvolit pravé
Ctrl P	Tisk vyšetření
Shift F1	Citlivá kontextová nápověda
Alt X	Uložit a konec
Stránka dolů	Přepínat směrem zpět mezi historickými
Stránka nahoru	Přenínat směrem kunředu mezi historickými
Stranka hanoru	vyšetřeními
Domů	Návrat k aktuálnímu vyšetření
Konec	Přeskočit k nejstaršímu historickému vyšetření

8.8 Odnímatelné součásti

- Software ABRIS
- Návod k obsluze, manuál CE
- Předzesilovač a vložná sluchátka EARTone ABR
- Eclipse a také software OtoAccess® (pokud není software objednán jako balíček pro upgrade stávajícího systému EP15/25/DPOAE nebo TEOAE).

9 Pokyny k použití ASSR

9.1 Použití modulu ASSR



- 1. Je nutno zabránit jakémukoli kontaktu mezi vodivými částmi elektrod či jejich konektorů včetně neutrální elektrody s ostatními vodivými částmi včetně země.
- Před záznamem prosím zkontrolujte nastavení a ověřte si, že bude použita správná rychlost stimulace a intenzita stimulů, protože jiný pracovník mohl nastavení protokolu změnit nebo vymazat. Během záznamu bude rychlost stimulace a intenzita stimulů zobrazena na uživatelském rozhraní.
- 3. Pokud nebyl systém po nějakou dobu používán, musíte prohlédnout měniče (např. zkontrolovat, zda na silikonových hadičkách vložných sluchátek nejsou praskliny) a elektrody (např. zkontrolovat datum použitelnosti jednorázových elektrod a zkontrolovat, zda nejsou poškozené kabely), abyste si ověřili, že je systém připraven k testování a že poskytne správné výsledky.
- 4. Je nutno používat elektrodový gel určený pro elektroencefalografii. Při použití gelu se řiďte pokyny jeho výrobce.
- 5. Přítomnost tinitu, hyperakuze nebo jiné citlivosti na silné zvuky může být kontraindikací pro testování s použitím stimulů vysoké intenzity.

NOTICE

- 1. Systém Eclipse obsahuje základní desku s dvoukanálovým vstupem, který umožňuje měření obou uších bez přepínání elektrod.
- 2. V případě napjatých svalů v krční, šíjové a ramenní oblasti může být kvalita záznamu špatná nebo může být záznam úplně odmítnut. Bude možná nutné znovu poučit pacienta, aby se uvolnil, a pak až budou svaly uvolněné, testování začít znovu.



9.2 Příprava před testem ASSR

Aby byly získány spolehlivé a validní výsledky, je nejdůležitější, aby byl pacient na test dobře připraven.

9.3 Příprava před testováním

7.6.18 Příprava kůže

Tento postup neprovádějte u pacientů, pro které není vhodný.

NOTICE

Jednotka LBK15 není vhodná pro kontrolu funkcí ASSR a ABRIS.

Místa přiložení elektrod musí být připravena a očištěna, aby měla kůže přijatelně nízkou hodnotu impedance. Za tímto účelem lze koupit mnoho různých přípravných past. Uvědomte si prosím, že existují dva různé druhy elektrodových past: Jednak pasta, která obrušuje vnější vrstvu kůže, druhý druh je elektricky vodivý a slouží k navlhčení opakovaně použitelných elektrod. Pro přípravu kůže můžete použít pouze první typ (když pastu třete mezi prsty, cítíte její drsnost).

Během správné přípravy kůže při důkladném tření pastou může její povrch trochu zarudnout, ale bude zajištěna dobrá impedance. *Novorozenci obecně nepotřebují příliš důkladné obroušení*.

Většina lékařů dává přednost setření zbytků pasty alkoholovými čtverečky. Tím je také zajištěno, že oblast je velmi čistá a vhodná pro příložnou část elektrody.

7.6.19 Přiložení elektrod

Po přípravě kůže přiložte elektrodu na oba mastoidní výběžky (modrý elektrodový svod vlevo a červený vpravo), jednu na temeno nebo na linii hranice vlasů (bílý elektrodový svod); zemnící svod (černý) lze umístit na dolní nebo postranní část čela. Umístění zemnící elektrody není zvlášť důležité.

Uvědomte si, že musí být přiloženy všechny čtyři elektrody.

Elektrody dodávané s přístrojem jsou k jednorázovému použití a jsou již navlhčeny elektricky vodivou pastou, takže žádná další jejich příprava není nutná.

Poznámka: Umístěním bílé elektrody přesně na temeno se získají vyšší amplitudy křivek. Pro přiložení přesně na temeno jsou k dispozici speciální elektrody.

pro zajištění co nejlepších výsledků se elektrody běžně umísťují co nejblíže k vlasové linii.

7.6.20 Kontrola impedance

Po přiložení elektrod na tělo pacienta je důležité zkontrolovat, zda je impedance kůže přijatelná. Pro získání co nejlepších výsledků musí být impedance jednotlivých elektrod vyrovnaná a co nejnižší, nejlépe pod 5 kΩ.

Chcete-li zkontrolovat impedanci elektrod, klepněte na tlačítko IMP na předzesilovači.

Otočte potenciometr na doraz proti směru hodinových ručiček a pak jej pomalu otáčejte po jejich směru. Každá LED dioda se změní z červené na zelenou , jak bude zjišťována impedance příslušné elektrody. Hodnotu impedance lze odečíst na předzesilovači; měla by být nižší než 5 kΩ a nejlépe by měla být přibližně stejná u všech elektrod.

Pokud je impedance jedné nebo více elektrod příliš vysoká, můžete vyčkat minutu nebo dvě, protože gel na elektrodě má tendenci během prvních několika málo minut zlepšovat impedanci.

Pokud to nepomůže, sejměte elektrodu, znovu očistěte kůži a přiložte na tělo pacienta novou elektrodu. Dalším stiskem tlačítka IMP na předzesilovači se vrátíte do režimu ERA.

Poznámka:

Impedance zemnící elektrody není pro obdržení dobrých výsledků zvlášť důležitá. Může být pro vás snazší, pokud přiložíte zemnící elektrodu nad nos (pod temenní elektrodu), protože toto místo se mnohem snáze obrousí abrazivním gelem – snáze než tvář, která je měkčí.

Uvědomte si prosím, že systém pro kontrolu impedance je navržen tak, aby dával přímo hodnoty impedance jednotlivých elektrod; mezi elektrodami je při kontrole impedance malá vzájemná závislost. To způsobuje, že pokud má zemnicí elektroda vysokou impedanci, jiné elektrody ukazují hodnotu impedance o něco vyšší, než jaká je ve skutečnosti.

9.4 Připojení elektrod

Do všech zdířek acientského kabelu připojeného k předzesilovači musí být zapojený elektrodový svod a ten přes elektrody připojený k tělu pacienta.

Pokud je zdířka ponechaná volná nebo pokud kabel není připojen přes elektrody k tělu pacienta, dojde k odmítnutí a testování nebude možné. Ke stanovení odmítnutí jsou hodnoceny ipsilaterální i kontralaterální EEG křivky.

9.5 Kontrola impedance



Stiskněte tlačítko Imp. a otočte kolečkem ve směru hod. ručiček..



Pomalu otočte kolečkem proti směru hod. ručiček.



Jakmile bude u každé elektrody zjištěna impedance, LED dioda u každé elektrody se změní z červené na zelenou.



Chcete-li před testováním ukončit režim impedance, stiskněte tlačítko Imp.

9.6 Test systému pomocí zpětné smyčky (LBK15)

Jednotka LBK15 není vhodná pro provádění kontroly funkce ASSR vzhledem k povaze algoritmu ASSR. Při testování funkce (detekce falešných pozitivních výsledků) musí být k pacientovi připojeny elektrody, aniž by byl stimulován (měnič je odpojen).

9.7 Záložka ASSR

V následující části jsou popsány prvky v záložce ASSR.





7.6.21 Položky hlavní nabídky

File (Soubor) poskytuje přístup k System setup (Nastavení systému), Print all pages (Tisk všech stran), Print preview (Náhled tisku), Print setup (Nastavení tisku) a Exit (Konec).

- 1. Zadáním System setup (Nastavení systému) vytvoříte nebo upravíte stávající protokoly.
- 2. Chcete-li vytisknout všechny strany zprávy, zvolte **Print all pages** (Tisk všech stran) nebo použijte Ctrl+P.
- 3. Chcete-li zobrazit náhled zprávy, zvolte **Print preview** (Náhled tisku). Budou zobrazeny všechny strany, které je možno vytisknout.
- 4. Chcete-li zvolit nastavení tiskárny, zvolte Print setup (Nastavení tisku).
- 5. Chcete-li ukončit software EP15/25, zvolte Exit (Konec).

Help (Nápověda) poskytuje přístup k Help topics (Předměty nápovědy) a k About... (O programu...).

- 1. Chcete-li spustit pdf verzi návodu k obsluze, zvolte Operation Manual (Návod k obsluze).
- 2. Přístup informacím o číslu verze softwaru, verzi DSP, verzi hardwarové platformy a verzi firmwaru získáte volbou **About Interacoustics ASSR...** (O Interacoustics ASSR...).

7.6.22 Volba protokolu

L+R 50dB 4 frequencies (Child)

Z rozbalovací nabídky zvolte Test Protocol (Protokol testu).

մինութ

7.6.23 Dočasné nastavení

Ŧ

lkona Temporary Setup (Dočasné nastavení) umožňuje provedení dočasných změn ve zvoleném protokolu. Změny budou platit pouze při aktuálním vyšetření. U modifikovaných protokolů se zobrazí hvězdička (*) vedle názvu protokolu.

7.6.24 Vytváření zpráv

1

lkona Report (Zpráva) otevře editor zpráv k výběru předem vytvořené šablony pro zprávy anebo k úpravě či napsání nové zprávy ze zvoleného vyšetření.

7.6.25 Tisk

5

Ikona Print (Tisk) vytiskne zprávu ze zvoleného vyšetření. Počet vytištěných stran a obsah může být různý, podle volby **Printer wizard setup** (Nastavení průvodce tiskem).

7.6.26 Uložit a konec

8,

Ikona Save & Exit (Uložit a konec) uloží aktuální vyšetření a uzavře software. Pokud nebyla zaznamenána žádná data, vyšetření nebude uloženo.

Ŧ

Chcete-li ukončit bez uložení, klepněte na červené "X" v pravém horním rohu obrazovky.

Tato ikona není dostupná z databáze **Noah 4**. Když klepnete v nabídce **File** (Soubor) na **Exit** (Konec) nebo ukončíte pomocí tlačítka pro uzavření v pravém horním rohu obrazovky, zobrazí se výzva k uložení vyšetření.

7.6.27 Prohlížení historických vyšetření

Actual Session

Ze seznamu vyšetření zvolte historické vyšetření. Chcete-li přepínat mezi historickými vyšetřeními, můžete také použít klávesy PgUp a PgDn na klávesnici.

7.6.28 Okno Stimul

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

V okně Stimul se zobrazují frekvence při testování a intenzita stimulů, které jsou používány nebo čekají.



7.6.29 Okno Celkový stav vyšetření

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

Okno Celkový stav vyšetření ukazuje čas uplynulý při testu a použitý měnič.

7.6.30 Rychlost stimulace

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

Zvolte rychlost stimulace (40 Hz nebo 90 Hz) vhodnou pro testování. Chcete-li během testování provést změnu (když se změní stav pacienta), všechny testovací frekvence musí být před změnou ukončeny nebo manuálně zavřeny.

9.8 Provádění záznamu ASSR

7.6.31 Start a Stop

Start Stop

Tlačítka Start a Stop se používají k zahájení a ukončení měření. Po zahájení záznamu se tlačítko Start změní na Stop. Pokud nezvolíte žádné testovací stimuly, tlačítko Start změní barvu na šedou.

7.6.32 Pause (Pozastavení)

Pause

Pause (Pozastavení) bude aktivní po zahájení testování. Umožní pozastavení během provádění testu. Stimul bude dále vysílán, ale nebude probíhat měření. Chcete-li testování obnovit, klepněte na Resume (Obnovení).

7.6.33 Grafy nezpracovaných EEG



Grafy nezpracovaných EEG pro pravé a levé ucho ukazují aktuální nezpracovaný EEG signál. Když jsou křivky černé, je EEG pod úrovní nastavenou pro odmítnutí. Když křivky změní barvu na červenou, bude zaznamenaná odezva odmítnuta, protože EEG překračuje limity nastavené pro odmítnutí.

Úroveň pro odmítnutí může být upravena klepnutím na šipky mezi dvěma grafy nezpracovaných EEG. Během testování je možné upravit úroveň pro odmítnutí pouze v určitých limitech. Chcete-li nastavit úroveň pro odmítnutí mimo tyto limity, musí test zastavit.

7.6.34 Graf testovací frekvence



Graf ukazuje vznikající nebo dokončené výsledky ze specifikovaných stimulů.

- 1. Šedá plocha za křivkami detekce ukazuje úroveň reziduálního šumu pro zvolenou křivku. Přesné hodnoty jsou zobrazeny v tabulce ASSR pod grafem.
- 2. Černá křivka detekce ukazuje probíhající záznam.
- 3. Zelená křivka detekce ukazuje, že byla dosažena specifikovaná úroveň detekce.
- 4. Červená křivka detekce se zobrazí, když vypršel čas pro test a nebylo dosaženo 100 % detekce nebo byl test zastaven před dosažením limitu detekce nebo časového limitu pro test.
- 5. **Značka křivky** na ose y ukazuje intenzitu při testování a rychlost stimulace. Hvězdička (*) před úrovní stimulu ukazuje, že byla použita rychlost stimulace 40 Hz.

Klepnutím na značku na ose y zvolíte křivku detekce. Značka zvolené křivky na ose y bude zobrazena tučně.

Značka zvolené křivky na ose y ukazuje intenzitu stimulů a rychlost stimulace (40 nebo 90 Hz). Když je použita rychlost stimulace 40 Hz, zobrazí se před hodnotou intenzity hvězdička (*).

40 Hz: 604B

90 Hz: 60dB

Klepněte pravým tlačítkem myši na značku křivky na ose y pro tyto činnosti:

- 1. Vymazat zvolenou křivku.
- 2. Vymazat všechny křivky detekce pro zvolenou frekvenci.
- 3. **Skrýt** zvolenou křivku. Značka křivky na ose y zůstane na obrazovce a bude ukazovat, že bylo provedeno testování a křivka může být znovu zobrazena.
- 4. **Kurzor** vytvoří kurzor, který bude sledovat křivku a ve všech bodech křivky bude uvádět numerické údaje procentuální pravděpodobnosti a čas.



7.6.35 Tabulka ASSR

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

Tabulka ASSR zobrazuje údaje z křivky detekce v tabulkovém formátu. Každá testovací frekvence a intenzita je uvedena spolu procentem detekce (pravděpodobností odpovědi) a s reziduálním šumem v nV.

Zeleně je vyznačena specifická frekvence/intenzita dosažená při 100% detekci, a **červeně** je vyznačeno, že nebylo dosaženo 100 % detekce.

Pokud je stejná intenzita testována více než jednou, je v tabulce uvedena intenzita s <u>nejlepší</u> odezvou.

Popis metody použité ke stanovení hladiny reziduálního šumu je popsána ve článku: Elberling, C., & Don, M. (1984). Quality estimation of average auditory brainstem responses. *Scand Audiol, 13*, 187-197.

7.6.36 Prodloužení doby testování

Prodloužení doby testování pro všechny testovací frekvence u zvoleného ucha zvolíte klepnutím pravým tlačítkem myši na text **vpravo** nebo **vlevo** nad grafem testovací frekvence.

Prodloužení doby testování zvolené frekvence zvolíte klepnutím pravým tlačítkem myši na graf testovací frekvence.



7.6.37 Úprava intenzity stimulů

Celkovou intenzitu stimulace pro celé zvolené ucho zvolíte a okamžitě zahájíte klepnutím pravým tlačítkem myši na text **vpravo** nebo **vlevo** nad grafem testovací frekvence. Probíhající záznam pro zvolené ucho bude zastaven.

Intenzitu stimulace při zvolené frekvenci změníte klepnutím pravým tlačítkem myši na příslušný graf testovací frekvence. Zvolit lze pouze hodnoty intenzity uvnitř šedé plochy. To je ochrana před stimulací při vyšších úrovních intenzity než je 20dB rozdíl mezi testovacími frekvencemi.



D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS

7.6.38 Ukončení testovací frekvence/intenzity Aktuálně používanou intenzitu okamžitě ukončíte pravým klepnutím myši na příslušný graf testovací frekvence a výběrem Stop....

	Extend Test Time
	100 dB nHL
	95 dB nHL
	90 dB nHL
	85 dB nHL
	75 dB nHL
	70 dB nHL
	65 dB nHL
Ξ	60 dB nHL
8	55 dB nHL
12 1	✓ 50 dB nHL Running
듕	45 dB nHL
i i i i i i i i i i i i i i i i i i i	40 dB nHL 25 dB pHI
	30 dB nHI
	25 dB nHL
	20 dB nHL
	15 dB nHL
-	10 dB nHL -
	5 dB nHL
	U dB nHL
	Stop current ongoing intensity immediately

9.9 Záložka Audiogram

V následující části jsou popsány prvky v záložce Audiogram.

V záložce Audiogram je zobrazen výsledný hodnocený audiogram a mohou být upraveny korekční faktory.



7.6.39 Hodnocený audiogram



D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS

Hodnocený audiogram se generuje během záznamu na základě zjištěných ASSR.

Šedé označení "A" spojené s šedými čarami ukazuje zjištěnou úroveň ASSR nHL. Související symboly na audiogramu ukazují korigovaný hodnocený audiogram v dN eHL.

Bod na hodnoceném audiogramu manuálně opravíte přetažením myší do potřebné polohy. Počáteční hodnocení na základě zvoleného korekčního faktoru v tabulce (šedý audiometrický symbol) se zobrazí a uloží do databáze.



7.6.40 Bez odezvy

Pokud nebude zjištěna žádná odezva, v hodnoceném audiogramu se zobrazí symbol Bez odezvy. Symboly Bez odezvy se zobrazují v denících databáze Noah i OtoAccess/Journal™.



7.6.41 Zvolený korekční faktor



Z rozbalovacího seznamu zvolte příslušný korekční faktor, který má být použit na záznamu.

Klávesová zkratka	Popis
F1	Návod k obsluze.
F2	Spuštění/ukončení testu
F4	Pozastavení / obnovení testu
F7	Zpráva
F8	Tisk vyšetření
Ctrl + F7	Dočasné nastavení
Ctrl + P	Tisk vyšetření
Alt + X	Uložit a konec
Stránka dolů	Přepíná směrem zpět mezi historickými vyšetřeními
Stránka nahoru	Přepíná směrem vpřed mezi historickými vyšetřeními
Domů	Návrat k aktuálnímu vyšetření
Konec	Přeskočit k nejstaršímu historickému vyšetření

9.10 Klávesové zkratky na PC

10 Údržba

10.1 Postupy při běžné údržbě

Funkčnost a bezpečnost přístroje je zachována, pokud jsou dodržována následující doporučení k péči a údržbě:

- Aby byla zachována elektrická bezpečnost po dobu životnosti přístroje, musí být pravidelně prováděny bezpečnostní kontroly podle normy IEC 60601-1, třída 1, typ BF, pokud je používán pro měření ABR, podle normy IEC 60601-1, třída 1, typ B, pokud je používán pro měření OAE.
- 2. Před zapojením do sítě se ujistěte, že napětí v místní síti odpovídá napětí vyznačenému na přístroji.
- 3. Neumísťujte přístroj do blízkosti tepelného zdroje žádného typu a zajistěte, aby byl okolo něj dostatečný prostor pro řádnou ventilaci.
- 4. Doporučujeme, aby byl přístroj nejméně jednou ročně důkladně odborně zhodnocen, aby bylo zajištěno, že jsou jeho akustické, elektrické a mechanické parametry správné. To musí být provedeno technikem proškoleným výrobcem, aby bylo zaručeno správné provedení servisu i oprav.
- 5. Ujistěte se, že na izolaci síťového kabelu a konektorů nedošlo k žádnému poškození, a že nejsou vystaveny žádnému mechanickému namáhání, které by mohlo vést k poškození.
- 6. Pro maximální elektrickou bezpečnost přístroj odpojte od sítě, pokud není používán.
- 7. Aby byla zajištěna spolehlivost přístroje, musí být pravidelně prováděna biologická měření na osobě se známými údaji. Takovou osobou může být obsluhující pracovník sám.
- 8. Pokud jsou povrch přístroje nebo jeho části znečištěny, mohou být očištěny měkkým hadříkem navlhčeným slabým roztokem vody a prostředku na mytí nádobí nebo podobného čisticího prostředku. Při čištění vždy odpojte přístroj ze sítě a dbejte, aby dovnitř přístroje či do příslušenství nevnikla žádná tekutina.
- 9. Po každém vyšetření pacienta je nutno se ujistit, že části, které byly v kontaktu s pacientem, nejsou znečištěny. Musí být dodržována obecná hygienická opatření, aby nedošlo k přenosu onemocnění z jednoho pacienta na jiného. Pokud jsou podušky sluchátek znečištěny, důrazně doporučujeme, aby byly před čištěním sejmuty ze sluchátka. Lze používat časté čištění vodou, ale rovněž lze používat pravidelné použití slabého dezinfekčního přípravku.
- Při manipulaci se sluchátky a jinými měniči je nutno postupovat velmi opatrně, protože mechanický ráz by mohl ovlivnit kalibraci.

մինութ

10.2 Jak čistit výrobky společnosti Interacoustics



- Před čištěním přístroj vždy vypněte a odpojte od sítě
- K čištění všech exponovaných povrchů používejte měkký hadřík lehce navlhčený čisticím roztokem
- Nedopusťte, aby se do kontaktu s kovovými částmi uvnitř sluchátek / náhlavní soupravy dostala tekutina
- Nevkládejte přístroj ani příslušenství do autoklávu, nesterilizujte jej ani jej neponořujte do žádné tekutiny
- K čištění přístroje či jeho příslušenství nikdy nepoužívejte tvrdé či špičaté předměty
- Díly, které přišly do kontaktu s tekutinami, nenechávejte před čištěním zaschnout
- Gumové nebo pěnové ušní koncovky jsou určeny k jednorázovému použití
- Dbejte, aby izopropylalkohol nepřišel do styku s displejem přístrojů
- Izopropylalkohol nesmí přijít do styku se silikonovými hadičkami a gumovými díly.

Doporučené čisticí a dezinfekční roztoky:

- Teplá voda s jemnou, neabrazivní čisticí složkou (mýdlo)
- Běžné nemocniční baktericidní přípravky
- 70% izopropylalkohol

Postup:

- Otřete skříňku přístroje bezotřepovým hadříkem lehce navlhčeným čisticím roztokem
- Očistěte podušky sluchtek, pacientské tlačítko a ostatní součásti bezotřepovým hadříkem lehce navlhčeným čisticím roztokem
- Zajistěte, aby se do reproduktorové části sluchátek a podobných částí nedostala vlhkost

10.3 Čištění zakončení sondy OAE

Aby byl zajištěn správný záznam měření OAE, je důležité zajistit, aby byl systém sondy udržován v čistotě.



- Nedoporučujeme používání špendlíků nebo nití/jehel k odstraňování hluboko usazených nečistot v kanálcích zakončení sondy, protože ve dvou kanálcích jsou akustické filtry, které by mohly vypadnout nebo být poškozeny. Náhradní zakončení sondy jsou dodávány spolu se systémem OAE. Sondu a kabely lze čistit alkoholovými utěrkami. Pokud se modul OAE používá v nemocnici k orientačnímu vyšetření kojenců, dezinfekční postup stanoví a vhodné prostředky doporučí dětské oddělení. V tom případě musí být sonda čištěna po každém použití. Je rovněž nutno zvážit důkladné otření přístroje Eclipse.
- 2. Zakončení sondy nikdy nemyjte ani nesušte při teplotě nad 70 °C.
- 3. Zakončení sondy neponořujte do vody.

NOTICE

1. Nikdy nečistěte sondu ponořením do roztoku.



Rozebraná sonda OAE. Poznámka špičky sondy nejsou od roku 2010 černé, ale průhledné. Rovněž ušní koncovky jsou barevné, např. zelené, modré, červené a žluté.

Postup:

- 1. Zakončení sondy nikdy nečistěte, když je zasazeno do těla sondy.
- 2. Převlečnou matku ze sondy odšroubujte otáčením proti směru hodinových ručiček.
- 3. Sejměte zakončení sondy z těla sondy.
- 4. Rozložte čisticí nástroj na tenký kartáček a tenkou pevnou plastovou stunu.



5. Plastovou strunu nebo kartáček použijte k odstranění veškerých nečistot ze zakončení sondy. Čisticí nástroj zavádějte vždy zezadu, aby nedošlo k nahromadění nečistot v malých okrouhlých otvorech. Čisticí nástroj zavádějte pouze do otevřeného kanálku (ostatní kanálky mají uvnitř malé červené akustické filtry).



6. Alternativně použijte k odstranění nečistot mezizubní kartáček na zubní můstky a implantáty značky Thornton. Protáhněte pevný konec čisticí nitě zadním koncem otevřeného kanálku zakončení sondy a celou nit zakončením protáhněte.



- 7. Nasaďte zakončení zpět na tělo sondy. Ujistěte se, že otvory jsou nad příslušnými dutinkami.
- 8. Našroubujte převlečnou matku zpět na sondu. Pomocí prstů matku lehce dotáhněte. K dotažení matky nikdy nepoužívejte nástroje!

D-0120584-B – 2019/03 Eclipse - Návod k použití - CS



10.4 Informace o opravách

Společnost Interacoustics je zodpovědná za platnost značení CE a za vliv na bezpečnost, spolehlivost a vlastnosti zařízení pouze, pokud jsou splněny následující podmínky:

- 1. montážní úkony, rozšíření, opětné seřízení, úpravy nebo opravy byly prováděny oprávněnými autorizovanými osobami,
- 2. při údržbě je zachováván jednoroční interval bezpečnostně technických kontrol,
- 3. elektrická instalace v dotyčné místnosti odpovídá příslušným požadavkům a
- 4. zařízení používá oprávněný a zaškolený personál v souladu s dokumentací dodanou společností Interacoustics.

Je-li třeba vyměnit pojistky přístroje, musíte použít pojistky správného typu uvedeného na přístroji.

Jediné součásti, které může opravit nebo vyměnit uživatel, jsou: sonda OAE nebo její zakončení, elektrodové svody a pacientský kabel ABR a silikonové hadičky vložných sluchátek.

Na požádání zpřístupní společnost Interacoustics autorizovaným servisním pracovníkům schémata obvodů, seznamy a popisy dílů a součástí, pokyny ke kalibraci a další informace.

Je důležité, aby zákazník (jeho zástupce) při každém výskytu problému vyplnil HLÁŠENÍ O VRÁCENÍ VÝROBKU a odeslal je na adresu

DGS Diagnostics Sp. z o.o. ul. Sloneczny Sad 4d 72-002 Doluje Polska

To byste měli vyplnit i pokaždé, pokud budete přístroj fyzicky společnosti Interacoustics vracet. (Tento pokyn se samozřejmě týká i zcela nepravděpodobného nejhoršího případu, při kterém by došlo k úmrtí nebo vážné újmě na zdraví u pacienta či uživatele.)

10.5 Záruka

Společnost INTERACOUSTICS zaručuje, že:

- přístroj Eclipse bude prost vad materiálů a řemeslného zpracování za předpokladu běžného používání v souladu s návodem k použití a řádného servisu, a to po dobu 24 měsíců ode dne dodání prvnímu kupujícímu společností Interacoustics.
- Příslušenství bude prosté vad materiálů a řemeslného zpracování za předpokladu běžného používání v souladu s návodem k použití a řádného servisu, a to po dobu devadesáti (90) dnů ode dne dodání prvnímu kupujícímu společností Interacoustics.

Pokud v průběhu platné záruční lhůty bude kterýkoli produkt vyžadovat servis, musí kupující oznámit tuto skutečnost přímo místnímu autorizovanému servisnímu středisku společnosti Interacoustics, které rozhodne o dalších krocích opravy. Oprava nebo výměna bude provedena na náklady společnosti Interacoustics, a to podle podmínek této záruky. Produkt vyžadující servis je nutné okamžitě vrátit řádně zabalený a odeslat jej vyplaceně. Ztráty nebo škody na zboží vraceném společnosti Interacoustics jsou rizikem kupujícího.

Společnost Interacoustics neodpovídá v žádném případě za žádné náhodné, nepřímé či následné škody vzniklé ve spojení s nákupem nebo používáním kteréhokoli produktu společnosti Interacoustics.

Tato ustanovení platí výhradně pro prvního kupujícího. Tato záruka neplatí pro žádné následné majitele nebo držitele produktu. Dále se tato záruka nevztahuje a společnost Interacoustics neodpovídá za žádné ztráty vzniklé ve spojení s nákupem nebo používáním kteréhokoli produktu společnosti Interacoustics, který byl:

- opraven jinou osobou než autorizovaným servisním zástupcem společnosti Interacoustics;
- změněn jakýmkoli způsobem tak, že to dle úsudku společnosti Interacoustics ovlivňuje jeho stabilitu nebo spolehlivost;
- nesprávně používán nebo poškozen v důsledku nedbalosti či nehody, nebo jeho výrobní číslo či číslo šarže bylo změněno, smazáno či odstraněno; nebo
- nesprávně udržován nebo používán jakýmkoli jiným způsobem než takovým, který je v souladu s pokyny vydanými společností Interacoustics.

Tato záruka nahrazuje všechny ostatní záruky, výslovné či mlčky předpokládané, i všechny ostatní závazky nebo povinnosti společnosti Interacoustics, a společnost Interacoustics nedává ani neposkytuje, ať přímo či nepřímo, pravomoci žádnému zástupci nebo jiné osobě, aby převzala v zastoupení Interacoustics jakýkoli jiný závazek v souvislosti s prodejem produktů Interacoustics.

SPOLEČNOST INTERACOUSTICS ODMÍTÁ VŠECHNY OSTATNÍ ZÁRUKY, VÝSLOVNÉ NEBO MLČKY PŘEDPOKLÁDANÉ, VČETNĚ JAKÉKOLI ZÁRUKY PRODEJNOSTI NEBO VHODNOSTI PRO URČITÝ ÚČEL NEBO POUŽITÍ.

11 Technické údaje

11.1 Technické údaje - hardwarová platforma Eclipse

Označení CE	Značka CE znamená, že Interacoustics A/S splňuje požadavky uvedené v Příloze II směrnice				
zdravotnických	ES č. 93/42/EEC o zdravotnických prostředcích.				
prostředků:	Schválení systému jakosti udělené TÜV – notifikovaná osoba číslo 0123.				
Normy:	Bezpečnost:	IEC 60601-1:2012, třída I, typ BF			
		CSA C22.2 No.60601-1:2014 a US ES 60601-1:2012.			
	EMC:	IEC 60601-1-2:2014			
Zdroj napájení:	Vstupní napětí:	100–240 VAC, 50/60 Hz.			
	Spotřeba:	26W (0,3 A max).			
	Bezpečnostní značení	ECM60UT31-XE0410 a cURus			
Provozní prostředí:	Provozní teplota:	15–35 °C (59-95°F)			
	Rel. vlhkost:	30–90 %			
	Ambient Pressure:	98kPa – 104kPa			
Transport a skladování:	Teplota při skladování:	0°C–50°C (32 °F-50 °F)			
	Přepravní teplota:	-20 až 50 °C (-4 °F-122 °F)			
	Rel. vlhkost:	10-95 % nekondenzující			
Doba zahřívání:		10 minut při pokojové teplotě (20 °C) (68°F).			
Obecně					
Ovládání počítačem:	USB:	USB 1.1 nebo 2.0 pro komunikaci s počítačem. Přístroj Eclipse je			
		úplně ovládán počítačem.			
Konstrukce:		Kovová skříňka			
Rozměry modelu Eclipse		(d x š x v) 28 x 32 x 5,5 cm (11 x 12,6 x 2,2 palců)			
Hmotnost modelu Eclipse		2,5 kg / 5,5 liber bez příslušenství			

11.2 Technické údaje EP15/EP25/VEMP

Označení CE	Značka CE znamená, že Intera	acoustics A/S splňuje požadavky uvedené v Příloze II směrnice ES				
zdravotnických	č. 93/42/EEC o zdravotnických prostředcích.					
prostředků:	Schválení systému jakosti udě	lené TÜV – notifikovaná osoba číslo 0123.				
Normy:	Testovací signál:	IEC 60645-3 2007				
	AEP	IEC 60645-7, 2009. Typ 1				
Předzesilovač EPA:	Standardní dvoukanálový	Pacientský kabel EPA4 (4 elektrody). Standardně 50 cm.				
		Volitelně: 5 cm nebo 290 cm				
	Jednokanálový (volitelně)	Pacientský kabel EPA3 (3 elektrody), 50 cm.				
	Zesílení:	80 dB/60 dB				
	Frekvenční rozsah:	0.5 – 11.3kHz				
	Poměr CMR:	Minimum je 100 dB. Obvykle 120 dB při 55 Hz				
	RF imunita:	Obvykle zlepšení o 20 dB proti předchozím dostupným				
		provedením				
	Napětí ofsetu při max.	2,5 V				
	zesílení:	í:				
	Vstupní impedance:	10 MΩ/ 170 pF				
	Napájení hlavní jednotky:	Izolovaný zdroj napájení s izolací 1 500 V. Signál je izolovaný				
		digitálně/kapacitně.				
Údaje u EPA4						
	Měření impedance:	Nezávislé pro každou elektrodu				
	Frekvence měření:	33 Hz				
	Křivka:	Pravoúhlá				
	Proud měření:	19 µA				
	Rozsah:	0,5 kΩ–25 kΩ				
Stimul:	Rychlost stimulů:	0,1 až 80,1 stimulů za sekundu v krocích po 0,1.				
	Obálka/okna:	Bartlett, Blackman, Gaussian, Hamming, Hanning, obdélníkové				
		a ruční konfigurace (náběh/odběh a výdrž)				
	Maskování:	Bílý šum. Kalibrovaný a vysílaný v peSPL.				
	Měnič:	Vložné sluchátko Ear Tone ABR kalibrované na spojce IEC 711.				
		NÁHLAVNÍ SOUPRAVA se samostatnou kalibrací (volitelně)				
		Kostní vibrátor KOST (volitelně)				
	Úroveň:	20–135,5 dB peSPL, (-10–100 dB nHL) v krocích po 1 dB.				
	Polarita:	Zhušťující, zřeďující, střídavá.				
	"Klik":	100 μs (200 Hz-11 kHz)				
	Frekvence salvy tónů:	250, 500, 750, 1 000, 1 500, 2 000, 3 000, 4 000, 6 000 a 8 000				
		Hz.				
	Doba stimulace tónovým	Stimulace až do 780 ms				
	svazkem:					
	Frekvence NB CE-Chirp®	500, 1 000, 2 000 a 4 000 Hz				
	LS:					
	Širokopásmový CE-Chirp®:	200 Hz-11 kHz				
	LS					

	Poměrná maskovací	+30 dB až -40 dB vztažená k úrovni stimulu. Úroveň stimulace je
	úroveň:	uvedena v nHL. Maskovací úroveň se udává pouze v SPL
		(akustický tlak), a proto nemůže překročit hlasitost stimulace.
		Např. stimulace při 100 dB nHL a poměrná maskovací úroveň při
		0 dB by zajistila maskovací úroveň 100 dB peSPL. Toto by
		odpovídalo úrovni 75 dBnHL.
		Maximální maskovací úroveň:
		Zásuvná sluchátka: 110 dB SPL, poměrné úrovně 0 až -40.
		Sluchátka: 110 dB SPL, poměrné úrovně 0 až -40.
		Zásuvná sluchátka: 110 dB SPL, poměrné úrovně +60 až -40.
	Absolutní maskovací	Absolutní úroveň 0 dB až 110 dB SPL. Maskovací úroveň se
	úroveň:	udává pouze v SPL (akustický tlak), a proto nemůže překročit
		hlasitost stimulace. Např. stimulace při 100 dB nHL a poměrná
		maskovací úroveň při 0 dB by zajistila maskovací úroveň 100 dB
		peSPL. Toto by odpovídalo úrovni 75 dBnHL.
		Maximální maskovací úroveň:
		Zásuvná sluchátka: 110 dB SPL, poměrné úrovně 0 až -40.
		Sluchátka: 110 dB SPL, poměrné úrovně 0 až -40.
		Zásuvná sluchátka: 110 dB SPL, poměrné úrovně +60 až -40.
Záznam:	Okno analýzy:	-150 ms před stimulem až do 1 050 ms (podle licence).
	A/D rozlišení:	16 bitů
	Frekvence vzorkování	30 kHz
	Systém odmítnutí artefaktů:	Standardní systém založený na napětí
	Úrovně odmítnutí:	Manuální nastavení 0,2 - 640 µV s kroky po 0,1 µV.
	Filtr chyb ve vzorkování:	Vnitřní filtr v ADC
	Vzorků na odpověď:	450 zobrazených.
	Dolní propust:	Žádná nebo 17–12 000 Hz podle typu měření.
		Filtr FIR 33 bez posunutí latence vrcholu vlny.
	Horní propust:	0,83 Hz až 500 Hz podle typu měření.
	Dolní propust DSP:	100, 300, 750, 1 k, 1,5 k, 2 k, 3 k, 4 k, 5 k, 7,5 k Hz
	Horní propust DSP:	0,5, 1,0, 3,3, 10, 33, 100 Hz
Zvětšení zobrazení:		Celkové zvětšení zobrazení. Použitelné během testování. Zvětšení zobrazení jediné křivky. Použitelné během testování.
Ovládané parametry:		Rychlost stimulace, počet stimulů, polarita, "kliku", tónový svazek
		(frekvence, počet sinusoid, okno), intenzita stimulů, počet křivek na intenzitu, intenzita (vzestupná, sestupná), měkký atenuátor.
		stimulované ucho, měnič, úroveň maskování, předběžné
		nastavení filtru, zahájení záznamu, automatická další intenzita (reprodukce vlnv na obrazovce), celkové zvětšení zobrazení.
		zvětšení zobrazení jedné křivky, základní linie, standardní
		latence, sabiony zprav, vytisk, manualni stimul k obeznameni, komunikace směrem k pacientovi,
Sběr dat:		Test impedance,
		vyrovnavaci pameť krivek (A/B, kontra, ipsi-kontra, A-B = sum), křivky (skrýt, fixovat, sloučit, vymazat),
		online EEG,
Obnovení dat:		ukladani krivek do databaze s neomezenou pameti. data ztracená po zhroucení operačního svstému Windows®
		budou v téměř všech případech dostupná po reinstalaci
		Windows®.

Poznámka! Převodník je určen pouze pro jedno zařízení Eclipse! Kalibrace se ukládá v zařízení Eclipse. V případě výměny převodníku je nutné provést novou kalibraci převodníku připojeného k Eclipse.

11.2.1 Korekční hodnoty peSPL na nHL

Toneburst			Toneburst				
ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/Neuro/VEMP 0 dB 2-			ALR/MMN dB 25-50-25 ms			25 ms	
	2-2 cyc	le		1			
	linear env	elope		l			
Ц7	Insert phone	Headphone	Bone	<u>Н</u> 7	Insert nhone	Headphone	Bone
112		Tieaupriorie	Done	112		Пеачрнонс	
250	28	32	74.5	250	17.5	27	67
500	23.5	23	69.5	500	9.5	13.5	58
750	21	19	61	750	6	9	48.5
1000	21.5	18.5	56	1000	5.5	7.5	42.5
1500	26	21	51,5	1500	9.5	7.5	36.5
2000	28.5	25	47.5	2000	11.5	9	31
3000	30	25.5	46	3000	13	11.5	30
4000	32.5	27.5	52	4000	15	12	35.5
		ISO 3	89-6:2007	ISO 389-1:2000, ISO 389-2:1994, ISO 389-3:1994			
	Click	(Click			
ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/Neuro/VEMP 0 dB				AL	.R/MMN 0 dB		
	Insert phone	Headphone	Bone		Insert phone	Headphone	Bone
Click	35.5	31	51.5	Click	35.5	31	51.5
				NB CE-Chirp® LS			
FCashC	NB CE-Chirp® LS			l			2
ECoche	JABR15/ABR30/AN	ILR/Neuro/VE	MP 0 dB	1	AL	.R/IVIIVIN U OB	
Hz	Insert phone	Headphone	Bone	Hz	Insert phone	Headphone	Bone
500	25.5	25	74	500	25.5	25	74
1000	1						
	24.0	21.0	61.0	1000	24.0	21.0	61.0
2000	24.0 30.5	21.0 27	61.0 50	1000 2000	24.0 30.5	21.0 27	61.0 50
2000 4000	24.0 30.5 34.5	21.0 27 29.5	61.0 50 55.0	1000 2000 4000	24.0 30.5 34.5	21.0 27 29.5	61.0 50 55.0
2000 4000	24.0 30.5 34.5 CE-Chirp	21.0 27 29.5 ® LS	61.0 50 55.0	1000 2000 4000	24.0 30.5 34.5	21.0 27 29.5 E-Chirp® LS	61.0 50 55.0
2000 4000 ECochG	24.0 30.5 34.5 CE-Chirp 5/ABR15/ABR30/AN	21.0 27 29.5 ® LS ILR/Neuro/VE	61.0 50 55.0 MP 0 dB	1000 2000 4000	24.0 30.5 34.5 Cl AL	21.0 27 29.5 E-Chirp® LS .R/MMN 0 dB	61.0 50 55.0
2000 4000 ECochG	24.0 30.5 34.5 CE-Chirp 5/ABR15/ABR30/AM	21.0 27 29.5 ® LS ILR/Neuro/VE Headphone	61.0 50 55.0 MP 0 dB Bone	1000 2000 4000	24.0 30.5 34.5 Cl AL Insert phone	21.0 27 29.5 E-Chirp® LS .R/MMN 0 dB Headphone	61.0 50 55.0 Bone

Testování ALR a MMN změní pouze korekční hodnoty tónového svazku. Pro "klik" a CE-Chirps®LS, se uplatňuje stejná korekce.

11.3 Technické údaje TEOAE

Označení CE	Označení zdravotnických pro	ostředků CE znamená, že společnost Interacoustics AS splňuje		
zdravotnických	požadavky uvedené v příloze II směrnice 93/42/EEC o zdravotnických prostředcích. Schválení			
prostředků:	systému jakosti udělené TÜ\	/ – notifikovaná osoba číslo 0123.		
Normy:	Testovací signál	IEC 60645-3:2007		
	OAE	TEOAE IEC 60645-6:2009, otoakustické emise typu 1 a 2		
Stimul:	Тур:	Nelineární cvaknutí		
	Šíře pásma:	500–5500 Hz		
	Intenzita:	30 až 90 dB peSPL, kalibrovaná "peak to peak", kontrolovaná		
		AGC		
	Krok intenzity:	1 dB SPL		
	Měnič:	Speciální sonda DPOAE/TEOAE (přesnost 0,5 dB)		
Záznam:	Okno analýzy:	5 sekund až 30 minut		
	Frekvence vzorkování	30 kHz		
	A/D rozlišení:	rozlišení 16 bitů, 3,7 Hz		
	Systém odmítnutí	0 až +60 dB SPL nebo vypnutý Použitelný během testování		
	artefaktů:			
	Kritéria pro SNR:	5 jednotlivých frekvenčních pásem může být nastaveno na 1-30		
		dB SPL		
Zvětšení zobrazení:	Celkové zvětšení	Použitelné během testování		
	zobrazení:			

Údaje sondy O	AE:	
Sonda:	Použití:	Měření TEOAE
	Pozměny	$(\check{a} \times h \times u)$ 12 × 26 × 14 mm (boz přístrojo Edipos)
	Rozinery.	
	Hmotnost:	3 g (bez kabelu, bez přístroje Eclipse)
		39 g (včetně kabelu, bez přístroje Eclipse)
Kabel:	Délka:	kabel 2 980 mm

Poznámka! Sonda OAE je určena pouze pro jedno zařízení Eclipse! Kalibrace se ukládá v zařízení Eclipse. V případě výměny převodníku OAE je nutné provést novou kalibraci převodníku připojeného k Eclipse.

Kalibrace TEAOE:

Stimuly sondy jsou kalibrovány v hodnotách peSPL na spojce ušního simulátoru IEC 711 podle normy IEC 60318-4.

11.4 Technické údaje DÅOAE

0				
Oznacení CE	Označení zdravotnických prostředků CE znamená, že společnost Interacoustics AS splňuje			
zdravotnických	požadavky uvedené v příloz	e II směrnice 93/42/EEC o zdravotnických prostředcích. Schválení		
prostředků:	systému jakosti udělené TÜ	V – notifikovaná osoba číslo 0123.		
Normy	Testovací signál	IEC 60645-1:2012 /ANSI S3.6		
	OAE	DPOAE IEC 60645-6:2009, otoakustické emise typu 2		
Stimul:	Frekvenční rozsah:	500–10 000 Hz		
	Krok frekvence:	25 Hz		
	Intenzita:	30 až 70 dB SPL		
	Krok intenzity:	1 dB SPL		
	Měnič:	Speciální sonda DÅOAE/TEOAE		
Záznam:	Doba analýzy:	minimálně 2 sekundy až neomezená doba testování		
	A/D rozlišení:	rozlišení 16 bitů, 3,7 Hz		
	Frekvence vzorkování	30 kHz		
	Systém odmítnutí	-30 až +30 dB SPL nebo vypnutý. Použitelný během testování		
	artefaktů:	ı:		
	Tolerance stimulu:	olerance stimulu: Nastavitelný od 1 do 10 dB		
	Kritéria pro SNR:	Nastavitelný od 3 do 25 dB		
	Okno kontroly sondy	Frekvenční odezva zvukovodu 256 bodů vzhledem ke stimulu "klik"		
		vysílaným rychlostí 100 Hz při 80 dB SPL		
	Okno odezvy na DP	Frekvenční odezva 4 096 bodů		
Zvětšení zobrazení:	Celkové zvětšení	Použitelné během testování		
	zobrazení:			

Údaje sondy OAE:				
Sonda:	Použití:	Měření DPOAE		
	Rozměry:	(š x h x v) 12 x 26 x 11 mm (bez přístroje Eclipse)		
Hmotnost: 3 g (bez kabelu, b		3 g (bez kabelu, bez Eclipse)		
		39 g (včetně kabelu, bez přístroje Eclipse)		
Kabel:	Délka:	kabel 2 980 mm		

Poznámka! Sonda OAE je určena pouze pro jedno zařízení Eclipse! Kalibrace se ukládá v zařízení Eclipse. V případě výměny převodníku OAE je nutné provést novou kalibraci převodníku připojeného k Eclipse.

Kalibrace DPOAE:

Stimuly sondy L1 a L2 jsou kalibrovány jednotlivě v hodnotách SPL na spojce ušního simulátoru IEC 711 podle normy IEC 60318-4.

11.5 Technické údaje ABRIS

Označení CE	Značka CE znamená, že Interacoustics A/S splňuje požadavky uvedené v Příloze II směrnice			
zdravotnických	ES č. 93/42/EEC o zdravotnických prostředcích. Schválení systému jakosti udělené TÜV –			
prostředků:	notifikovaná osoba číslo 0123.			
Normy	Testovací signál	IEC 60645-3 2007		
	AEP	IEC 60645-7:2009 Type 2		
Předzesilovač EPA:	Standardní	Pacientský kabel EPA4 (4 elektrody). Standardně 50 cm.		
	dvoukanálový:	Volitelně: 5 cm nebo 290 cm		
	Jednokanálový	Projectský kohol EBA2 (2 plaktroti) 50 pr		
	(volitelně):	Facientsky kabel EFAS (S elektrouy), 50 cm.		
	Zesílení:	80 dB/60 dB		
	Frekvenční rozsah:	0,5 - 5 000 Hz.		
	Poměr CMR:	Minimum > 118 dB. Obvykle 130 dB < 100 Hz		
	PE imunito	Obvykle zlepšení o 25 dB proti předchozím dostupným		
		provedením 2,5 V		
	Napětí ofsetu při max.			
	zesílení:			
	Vstupní impedance:	10 MΩ/ 170 pF		
	Nanájoní blavní jodnotky:	Izolovaný zdroj napájení s izolací 1 500 V. Signál je izolovaný		
	Napajeni mavni jeunotky.	digitálně/kapacitně.		
Údaje u EPA4				
	Měření impedance	Nezávislé pro každou elektrodu		
	Frekvence měření:	33 Hz		
	Křivka:	Pravoúhlá		
	Proud měření:	19 µA		
	Rozsah:	0,5 kΩ–25 kΩ		
Stimul:	Rychlost stimulů:	93 Hz		
	Úroveň:	30, 35, 40 dB nHL		
	"Klik":	100 µs		
Záznam:	Doba analýzy:	120 sekund		
	A/D rozlišení:	16 bit		
	Frekvence vzorkování	30 kHz		
	Systém odmítnutí	Standardní svstém založený na nanětí		
	artefaktů:	Standardin system zalozeny na napeti		
Zobrazení:		Úroveň a typ stimulu, zobrazení grafu		
Zabezpečení:		Ochrana testovaných parametrů heslem je možná.		
Algoritmická sensitivita:	"Klik":	99,99 %		
Specificita:	"Klik":	≥ 97 %		

11.6 Technické údaje ASSR

Označení CE	Značka CE znamená, že Interacoustics A/S splňuje požadavky uvedené v Příloze II směrnice ES č.			
zdravotnických prostředků:	93/42/EEC o zdravotnických prostředcích. Schválení systému jakosti udělené TÜV – notifikovaná			
	osoba číslo 0123.			
Normy	Testovací signál:	EC 60645-3 2007		
	AEP	IEC 60645-7:2009, Type 1.		
Předzesilovač EPA:	Standardní	Pacientský kabel EPA4 (4 elektrody). Standardně 50 cm. Volitelně:		
	dvoukanálový:	5 cm nebo 290 cm		
	Jednokanálový (volitelně):	Pacientský kabel EPA3 (3 elektrody), 50 cm.		
	Zesílení:	80 dB/60 dB		
	Frekvenční rozsah:	0,5 - 5 000 Hz.		
	Poměr CMR:	Minimum > 118 dB. Obvykle 130 dB < 100 Hz		
	RF imunita:	Obvykle zlepšení o 25 dB proti předchozím dostupným provedením		
	Napětí ofsetu při max.	2,5 V		
	zesílení:			
	Vstupní impedance:	10 MΩ/ 170 pF		
Měření impedance:	Křivka:	Pravoúhlá		
	Proud měření:	19 µA		
	Rozsah:	0,5 kΩ–25 kΩ		
Stimul:	Rychlost stimulů:	40 nebo 90 Hz		
	Měnič:	vložné sluchátko Ear Tone ABR kalibrované na spojce IEC 711. NÁHLAVNÍ SOUPRAVA se samostatnou kalibrací (volitelně) Kostní vibrátor KOST (volitelně)		
	Úroveň:	0–100 dB nHL v krocích po 5 dB.		
	Frekvence NB CE-Chirp®:	500, 1 000, 2 000 a 4 000 Hz, obě uši stejná doba.		
	Šíře pásma:	1 oktávy ± ½ oktávy – 3 dB		
	Maskování:	Bílý šum 0–100 dB SPL		
	Doba analýzy:	6 minut k detekci signálu ASSR – může být prodloužena až na 15 minut.		
Záznam:	Frekvence vzorkování:	30 kHz		
	Systém odmítnutí	Standardní systém založený na napětí		
	artefaktů:			
	Zesílení:	74–110 dB. Automatická nebo manuální volba.		
	Kanály:	2 se samostatným algoritmem detekce		
	Algoritmická sensitivita:	99 % nebo 95 % pravděpodobnost falešně pozitivního výsledku		
	Úrovně odmítnutí:	Manuální vstup 5, 10, 20, 40, 80, 160, 320, 640 μV		
	Filtr chyb ve vzorkování:	Analogový 5 kHz, 24 dB / oktávu		
Zobrazení:		Nezávislé řízení až 8 současných stimulů (max. 4 na jedno ucho)		
Zvětšení zobrazení:		Nezávislé řízení zahájení a ukončení každého z 8 stimulů		
Ovládané parametry:		Řízení intenzity stimulu každého z 8 stimulů		
		1 nebo 5% pravděpodobnost falešně pozitivního výsledku		
		Protokoly testů včetně testů pro děti a dospělé		
NOAH:		NOAH kompatibilní (NOAH 3.6 nebo vyšší) testovaná kompatibilita u NOAH 4.4, 4.3, 4.2, 4.1, 4.0 a 3.6		
		(Hodnocený audiogram dostupný pro ostatní moduly NOAH)		

Poznámka! Převodník je určen pouze pro jedno zařízení Eclipse! Kalibrace se ukládá v zařízení Eclipse. V případě výměny převodníku je nutné provést novou kalibraci převodníku připojeného k Eclipse.

11.7 Electromagneticá kompatibilita (EMC)



- Tento přístroj je vhodný pro použití ve zdravotnických zařízeních kromě použití v blízkosti aktivního vysokofrekvenčního chirurgického vybavení a RF stíněných místností systémů pro zobrazování pomocí magnetické rezonance, kde je intenzita elektromagnetického rušení příliš vysoká.
- Zabraňte, aby byl tento přístroj umístěn vedle nebo na jiném přístroji, mohlo by dojít k nesprávnému provozu. Pokud je takovéto umístění nezbytné, musí být tento přístroj a další vybavení sledováno, aby se ověřil jejich správný provoz.
- Použití jiného příslušenství, měničů a kabelů, než které bylo specifikováno nebo dodáno výrobcem tohoto přístroje, může vést ke zvýšení elektromagnetických emisí nebo snížení elektromagnetické imunity a v důsledku toho k nesprávnému provozu. Seznam příslušenství, měničů a kabelů najdete v příloze EMC tohoto návodu.
- Přenosné radiofrekvenční komunikační vybavení (včetně periferních zařízení, jako jsou anténní kabely a externí antény) nesmí být použity ve vzdálenosti menší než 30 cm (12") od jakékoli části přístroje, včetně kabelů specifikovaných výrobcem. V opačném případě může dojít ke snížení výkonu tohoto přístroje.

UPOZORNĚNÍ

- Základní výkon tohoto přístroje je výrobcem definován:
 U tohoto přístroje není stanoven ZÁKLADNÍ VÝKON Absence nebo ztráta ZÁKLADNÍHO VÝKONU nemůže vést k žádnému nepřijatelnému okamžitému riziku
- Konečná diagnóza musí být vždy stanovena na základě klinických znalostí. Neexistují žádné odchylky od standardního zajištění a použití tolerancí.
- Tento přístroj splňuje požadavky IEC60601-1-2:2014, emisní třída B skupina 1 UPOZORNĚNÍ: Neexistují žádné odchylky od standardního zajištění a použití tolerancí.
- UPOZORNĚNÍ: Veškeré nutné pokyny pro zachování souladu s ohledem na elektromagnetickou kompatibilitu (EMC) najdete v části obecné údržby uvedené v tomto návodu. Žádné další kroky nejsou vyžadovány.

Portable and mobile RF communications equipment can affect the Eclipse. Install and operate the Eclipse according to the EMC information presented in this chapter.

TheEclipse has been tested for EMC emissions and immunity as a standalone instrument. Do not use theEclipse adjacent to or stacked with other electronic equipment. If adjacent or stacked use is necessary, the user should verify normal operation in the configuration. The use of accessories, transducers and cables other than those specified, with the exception of servicing parts sold by Interacoustics as replacement parts for internal components, may result in increased EMISSIONS or decreased IMMUNITY of the device. Anyone connecting additional equipment is responsible for making sure the system complies with the IEC 60601-1-2 standard.

Guidance and manufacturer's d	Guidance and manufacturer's declaration - electromagnetic emissions			
TheEclipse is intended for use i	n the electromagnetic environm	nent specified below. The customer or the user of the Eclipse should		
assure that it is used in such an environment.				
Emissions Test	Compliance	Electromagnetic environment - guidance		
RF emissions	Group 1	TheEclipse uses RF energy only for its internal function.		
CISPR 11		Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any		
		interference in nearby electronic equipment.		
RF emissions	Class B	TheEclipse is suitable for use in all commercial, industrial, business, and		
CISPR 11		residential environments.		
Harmonic emissions	Not Applicable			
IEC 61000-3-2				
Voltage fluctuations /	Not applicable			
flicker emissions				
IEC 61000-3-3				

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and theEclipse. TheEclipse is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of theEclipse can help prevent electromagnetic interferences by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and theEclipse as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

Rated Maximum output power of transmitter	Separation distance according to frequency of transmitter [m]		
[W]	150 kHz to 80 MHz	80 MHz to 800 MHz	800 MHz to 2.5 GHz
	$d = 1.17\sqrt{P}$	d = 1.17√₽	d = 2.23√₽
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

For transmitters rated at a maximum output power not listed above, the recommended separation distance d in meters (m) can be estimated using the equation applicable to the frequency of the transmitter, where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer.

Note 1 At 80 MHz and 800 MHZ, the higher frequency range applies.

Note 2 These guidelines may not apply to all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

Guidance and Manufacturer's Declaration - Electromagnetic Immunity

The Eclipse is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the Eclipse should assure that it is used in such an environment.

		1	
Immunity Test	IEC 60601 Test	Compliance	Electromagnetic
-	level	-	Environment-Guidance
Electrostatic Discharge	+6 kV contact	+6 kV contact	Floors should be wood, concrete or
(ESD)			ceramic tile. If floors are covered with
	+8 kV air	+8 kV air	synthetic material, the relative humidity
IEC 61000-4-2			should be greater than 30%.
Electrical fast	+2 kV for power supply lines	Not applicable	Mains power quality should be that of a
transient/burst			typical commercial or residential
	+1 kV for input/output lines	+1 kV for input/output lines	environment.
IEC61000-4-4			
Surge	+1 kV differential mode	Not applicable	Mains power quality should be that of a
-			typical commercial or residential
IEC 61000-4-5	+2 kV common mode		environment.
Voltage dips, short	< 5% <i>U</i> T	Not applicable	Mains power quality should be that of a
interruptions and voltage	(>95% dip in <i>U</i> T)		typical commercial or residential
variations on power supply	for 0.5 cycle		environment. If the user of the Eclipse
lines			requires continued operation during
	40% <i>U</i> T		power mains interruptions, it is
IEC 61000-4-11	(60% dip in <i>U</i> T)		recommended that the Eclipse be
	for 5 cycles		powered from an uninterruptable power
	70% ÚT		supply or its battery.
	(30% dip in <i>U</i> T)		
	for 25 cycles		
	-		

	<5% <i>U</i> T (>95% dip in <i>U</i> T)			
	for 5 sec	2 A/m	Dowor froguopou mogratic fields ab suid	
IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or	
Note: //T is the A.C. mains vo	ltage prior to application of the te	et lovel	residential environment.	
Note. Of is the A.C. Inditis vo	inage phor to application of the te	Stilevel.		
Guidance and manufacturer	's declaration — electromagnet		an the surger of the Earlier and sould account that it	
is used in such an environmen	in the electromagnetic environment.	ent specified below. The customer	or the user of theEclipse should assure that it	
Immunity test	IEC / EN 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment – guidance	
Conducted RF IEC / EN 61000-4-6 Radiated RF IEC / EN 61000-4-3	3 Vrms 150kHz to 80 MHz 3 V/m 80 MHz to 2,5 MHz	3 Vrms 3 V/m	Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any parts of theEclipse, including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter. Recommended separation distance $d = 1, 2\sqrt{P}$ $d = 1, 2\sqrt{P}$ 80 MHz to 800 MHz $d = 2, 3\sqrt{P}$ 800 MHz to 2,5 GHz Where <i>P</i> is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and <i>d</i> is the recommended separation distance in meters (m). Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an electromagnetic site survey, (a) should be less than the compliance level in each frequency range (b) Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol:	
NOTE1 At 80 MHz and 800 M	Hz, the higher frequency range a	pplies	hy absorption and reflection from structures	
objects and people.	י חסי מאריז און און אונעמווטרוא. בופכניס	omagnetic propagation is allected i	by absorption and reflection from structures,	
(a) Field strengths from fixed tra	ansmitters, such as base stations	for radio (cellular/cordless) telepho	ones and land mobile radios, amateur radio,	
Aive and Five radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RE transmitters, an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the clinse				
is used exceeds the applicable	e RF compliance level above, the	Eclipse should be observed to verif	y normal operation, If abnormal performance	
is observed, additional measures may be necessary, such as reorienting or relocating theEclipse. (b) Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.				

^(b) Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.

Aby bylo zajištěno splnění požadavků na EMC specifikovaných v normě IEC 60601-1-2, je důležité používat pouze tato příslušenství:

POLOŽKA	VÝROBCE	MODEL
Předzesilovač EPA	Interacoustics	-
Pacientský kabel EPA3	Interacoustics	EPA3
Pacientský kabel EPA4	Interacoustics	EPA4
Box zpětné smyčky LBK 15	Interacoustics	LBK15
Zásuvné tel. sluchátko IP30	Interacoustics	Zásuvné tel. sluchátko
Vložná sluchátka EarTone ABR	EarTone	EarTone ABR
Stíněná sluchátka NÁHLAVNÍ SOUPRAVA	Interacoustics	NÁHLAVNÍ SOUPRAVAC
Náhlavní souprava DT48A	Interacoustics	DT48A
Kostní vibrátor KOST	Radio Ear	KOST
Sonda OAE	Interacoustics	Opt25
Kabel spouštěče ke kochleárnímu implantátu Nucleus	Interacoustics	Kochleární implantát Nucleus

Shoda s požadavky na EMC, jak jsou specifikovány v normě IEC 60601-1-2, je zajištěn, pokud jsou typy a délky kabelů podle níže uvedených specifikací:

Popis	Délka	Stíněný
Síťový kabel	2,0 m	Nestíněný
Kabel USB	2,0 m	Stíněný
Předzesilovač EPA	2,5 m	Stíněný
Pacientský kabel EPA3	0,5 m	Stíněný
Pacientský kabel EPA4	50 mm/0,5 m/2,9 m	Stíněný
Box zpětné smyčky LBK 15	2,0 m	Stíněný
Vložná sluchátka EarTone ABR	2,9 m	Stíněný
Stíněné sluchátko NÁHLAVNÍ SOUPRAVA	2,9 m	Stíněný
Náhlavní souprava DT48A	2,9 m	Stíněný
Kostní vibrátor KOST	2,0 m	Stíněný
Sonda OAE	2,9 m	Stíněná
Kabel spouštěče ke kochleárnímu implantátu Nucleus	1,5 m/5 m	Stíněný
11.8 Přehled softwarových modulů Eclipse

11.8.1 Moduly EP15/EP25/VEMP

Typy testů/funkcí:	EP15	EP25	VEMP
Úroveň stimulu*	0–100 dB nHL	0–100 dB nHL	0–100 dB nHL
Stimul "klik"	х	х	х
Širokopásmový stimul CE-Chirp® LS	Volitelné	х	Volitelné
Úzkopásmové stimuly CE-Chirp® LS	Volitelné	х	Volitelné
(0,5, 1, 2, 4 kHz)			
Stimuly tónovým svazkem (0,25–8 kHz)	x	х	х
Okno záznamu	15 a 30 ms	Až do 980 ms	150 ms
ABR	x	х	
Určení latence	x	х	х
ECochG	Volitelné	х	Volitelné
MLR		х	
ALR		х	
MMN/P300		х	
eABR	х	х	
cVEMP / oVEMP	Volitelné	Volitelné	х
Stimulace/záznam řízený EMG			х
Úprava EMG měřítkem (náprava)			х
Pacientský monitor EMG/tónů			x

* Podrobnější informace naleznete v kapitole o maximální intenzitě stimulace.

միսու

11.8.2 Maximální hodnota intenzity stimulace modulů EP15/EP25/VEMP

Od softwaru 4.5 se maximální hodnoty stimulace u všech měničů zvyšují.

Zásuvná tel. sluchátka a sluchátka nyní mohou být ještě hlasitější.

Abyste dosáhli zvýšené maximální hodnoty stimulace kostního vibrátoru. Nejdříve si pořiďte B81 BC a poté se ujistěte, že je v nastavení kalibrace zvolen kostní vibrátor, aby byl umožněn vyšší výstup pro kostní vibrátor.

Pokud se jedná o nový měnič, vždy se před použitím ujistěte, že je zkalibrován. Řiďte se pokyny popsanými v návodu k obsluze.

Níže uvedená tabulka obsahuje přehled minimálních možností jednotlivých měničů od softwaru 4.5. Jednotlivé systémy mohou být ještě hlasitější, závisí to na citlivosti daného měniče nebo frekvenci.

		ABR3A		DD45		TDH39		B71		B81	
Stimul		krátký 2- 1-2	Dlouhý	krátký 2-1-2	Dlouhý	krátký 2-1-2	Dlouhý	krátký 2-1-2	Dlouhý	krátký 2-1-2	Dlouhý
Salva	250	105	115	105	110	105	110	50	50	50	55
Salva	500	110	120	115	120	115	120	50	50	70	80
Salva	750	110	120	120	120	120	120	50	50	70	85
Salva	1000	110	120	120	120	120	120	50	50	75	90
Salva	1500	110	120	115	120	115	120	50	50	80	95
Salva	2000	110	120	115	120	110	120	50	50	75	90
Salva	3000	110	120	120	120	115	120	50	50	65	85
Salva	4000	105	120	115	120	110	120	50	50	65	80
Salva	6000	90	110	100	120	100	120	45	50	45	65
Salva	8000	70	95	95	120	90	115	35	50	35	60
CE-Chirp [®]		100	105	110	110	110	110	40	50	70	70
Cvaknutí		100	100	105	105	105	105	50	50	70	70
Rozsah cvaknutí 200 Hz–10 kHz		95	95	105	105	105	105	50	50	70	70
NB CE-Chirp®	500	105	105	115	115	115	115	50	50	60	60
NB CE-Chirp®	1000	110	110	115	115	120	120	50	50	70	70
NB CE-Chirp®	2000	105	105	115	115	110	110	50	50	70	70
NB CE-Chirp®	4000	105	105	115	115	110	110	50	50	60	60

միսու

11.8.3 Modul TEOAE

Typy testů/funkcí:	Modul TEOAE
Intenzita stimulu	30–90 dB SPL
Stimul nelineárním "klikem"	x
Frekvenční rozsah	500–5500 Hz
Doba testování	5 sekund až 30 minut
Zobrazení FFT	x
Štítek vyhovuje/referenční štítek	x
Zobrazení hodnoty SNR	x
Zobrazení úrovně OAE	x
Automatizovaný screeningový (vyhověl/k doporučení) algoritmus	X
Uživatelem definovaný screeningový algoritmus (vyhověl/k doporučení)	x

11.8.4 Modul DÅOAE

Typy testů/funkcí:	Modul DPOAE
Intenzita stimulu	30–70 dB SPL
Frekvenční rozsah	500–10000 Hz
Doba testování	Minim. 2 sekundy-bez omezení
DP-gram	x
Vstup/výstup DP	x
Možnost zobrazení normativních dat	x
Zatržení indikující detekci SNR	x
Protokoly definovatelné uživatelem	x
Manuální anulace doby testování	x

11.8.5 Modul ABRIS

Funkce:	Modul ABRIS
Typ stimulu	"Klik"
Rychlost stimulace	93 Hz
Intenzita stimulů	30, 35, 40 dB nHL
Doba testování	120 sekund (výchozí)
Nastavení testu	mastoid nebo šíje
Metoda testování	manaurální
Protokoly upravitelné uživatelem	Х
Ochrana testovaných parametrů heslem	Х

միսու

11.8.6 Modul ASSR

Funkce:	Modul ASSR
Úroveň stimulu	0–100 dB nHL
Úzkopásmové stimuly CE-Chirp® (0,5, 1, 2, 4 kHz)	x
Doba záznamu	Až 15 minut na křivku
Rychlost stimulace	40 nebo 90 Hz
Možnosti měniče	NÁHLAVNÍ SOUPRAVA, DT48A, vložná sluchátka, KOST
korekční faktory z nHL na eHL (dítě/dospělý)	X
Kalkulátor reziduálního šumu	X
Protokoly upravitelné uživatelem	Х
Kompatibilita s Noah 4 a vyšší	x

Return Report – Form 001						() Interacoustics	
<i>Opr. dato:</i> 2014-03-07	f: EC	Rev. dato: 2015-04-15	af:	MSt	Rev. nr.:	4	
Company: Address:						Address DGS Diagno ul. Sloneczn 72-002 Dolu Polska	stics Sp. z o.o. ny Sad 4d je
Phone:							
Fax or e-mail:				_			
Contact person:				_Date):		
returned to INTER	ACOUST ibed belov described problems a	ICS for:] exchang stance	ge, 🗌] other:		
Item: Type:			Quar	ntity:			
Serial No.:			Supplied	_ by:			
Description of problem or	Importa returned	nt! - Accessories us d (e.g. external powe rmed local repair:	ed togeth r supply,	ier wit head	th the ite sets, tra	em must be ansducers	e included if and couplers).
Returned according to agr	eement w	ith: 🗌 Interacousti	ics, 🗌 O Pe	ther : rson :			
Please provide e-mail addres	ss or fax N med good	No. to whom Interacous:	ustics may	,			
The above mentioned it	em is rep	orted to be dangero	us to pat	ient o	r user ¹		
In order to ensure instant and and placed together with the Please note that the goods n during transport. (Packing m	d effective item. nust be ca aterial ma	e treatment of returned refully packed, prefer y be ordered from Inte	d goods, it ably in ori eracoustic	is imp ginal p s)	oortant th backing,	nat this form	n is filled in avoid damage

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.Page 1 of 1