

Instruções de Uso - PT
Eclipse



ÍNDICE

1	Introdução	1
1.1	Acerca deste manual	1
1.2	Utilização	2
1.2.1	Operador previsto	2
1.2.2	População de pacientes	2
1.2.3	Contraindicações	2
1.3	Descrição do produto	3
1.4	Avisos	4
2	Desembalamento e Instalação	7
2.1	Inspeção	7
2.2	Marcações	8
2.3	Instalação do Hardware	9
2.3.1	Ligação à terra da cama do paciente	10
2.3.2	Painel traseiro do Eclipse	11
2.3.3	Painel dianteiro do Eclipse	11
2.3.4	Botões de pré-amplificador	12
2.4	Instalação do Software	12
2.4.1	O que deve saber antes de Iniciar a Instalação	12
2.4.2	Requisitos mínimos do PC	12
2.4.3	O que necessita:	13
2.4.4	Instalação do software	13
2.4.5	Instalação do driver	13
2.4.6	Restaurar as definições predefinidas de fábrica no software	14
2.4.7	Instalação de um conjunto de idiomas	14
2.5	Estação de leitura	15
2.6	Licença	15
2.6.1	Número de série do Eclipse	15
2.6.2	Número de série DSP e Chave de licença	15
2.7	Arranque a partir do OtoAccess™	16
2.7.1	Configuração de módulos no OtoAccess™	16
2.8	Arranque a partir do Noah (apenas ASSR ou IA OAE suite)	17
3	Instruções de funcionamento do EP15/EP25	19
3.1	Separador "Record" (Gravar)	20
3.1.1	Elementos do menu principal	20
3.1.2	Ajuda eletrónica	21
3.1.3	Visualização das sessões históricas	21
3.1.4	Seleção de protocolo	21
3.1.5	Configuração temporária	21
3.1.6	Readaptação de curvas	21
3.1.7	Agrupar formas de onda	21
3.1.8	Relatórios	22
3.1.9	Impressão	22
3.1.10	Apresentação das curvas A-B	22
3.1.11	Apresentação de contra curva	22
3.1.12	Talk Forward ("Falar para o paciente")	22
3.1.13	Apresentação de curva individual	22
3.1.14	Apresentação de ecrã dividido	23
3.1.15	Guardar e Criar novo	23
3.1.16	Guardar e Sair	24
3.1.17	Seleção de taxa de estímulo	24
3.1.18	Seleção de frequência	24
3.1.19	Janela de estímulo	24
3.1.20	Janela de estímulo manual	25
3.1.21	Janela de estado	25
3.1.22	Reprodutibilidade de forma de onda	25

3.1.23	Iniciar/Parar.....	26
3.1.24	Pausa.....	26
3.1.25	Intensidade seguinte.....	26
3.1.26	Gráfico de Fmp e Ruído residual).....	26
3.1.27	Aumento do número de registros/médias.....	26
3.1.28	EEG bruto.....	27
3.1.29	EEG Avançado.....	27
3.1.30	Apresentação de ganho.....	27
3.1.31	Janela de gravação.....	28
3.1.32	Seleção de uma forma de onda.....	28
3.1.33	Movimentação de uma curva individual.....	28
3.1.34	Apresentação de curvas diferenciais.....	28
3.2	Separador "Edit" (Editar).....	29
3.2.1	Monitorização de rejeição.....	29
3.2.2	Alocação de marcadores em forma de onda.....	29
3.2.3	Apagar marcadores em forma de onda.....	30
3.2.4	Sugerir marcadores em forma de onda.....	30
3.2.5	Dados de latência normativa.....	31
3.2.6	Apagar curvas individuais.....	31
3.2.7	Aumentar/Diminuir as curvas individuais.....	31
3.2.8	Ocultar curvas individuais.....	31
3.2.9	Fixar curvas individuais/Comparar com uma sessão histórica.....	32
3.2.10	Fusão de curvas (Criar uma curva somada).....	32
3.2.11	Adicionar curvas.....	32
3.2.12	Ipsi diferencial menos Contra (Ipsi-Contra) Curva.....	33
3.2.13	A diferencial menos curva B (A-B (N)).....	33
3.2.14	Alterar filtragem de apresentação.....	34
3.2.15	Condições de curva gravadas.....	34
3.2.16	Adicionar comentários a uma curva.....	34
3.2.17	Utilizar o cursor.....	35
3.2.18	Cálculo de razão entre sinal e ruído (3:1).....	35
3.2.19	Marcadores em forma de onda CR, RA e INC.....	35
3.3	Separador "Latency" (Latência).....	36
3.3.1	Valores de latência.....	36
3.3.2	Valores de interlatência.....	36
3.3.3	Gráfico de latência.....	37
3.3.4	Desativar composição de ambiente de trabalho (apenas para o software EPx5).....	37
3.3.5	Apresentação dos marcadores entre pico e vale (marcador SN10) (apenas para software EPx5).....	38
3.4	O Windows® 7, 8 e 10 falha ao iniciar a ajuda.....	39
3.5	Atalhos do PC.....	40
3.6	Preparação do paciente prévia ao teste.....	41
3.6.1	Verificação de impedância.....	41
3.6.2	Transdutores.....	41
3.7	Gravação de um limiar ABR.....	42
3.7.1	Montagem de elétrodos.....	42
3.7.2	Estímulos de limiar ABR.....	42
3.7.3	Edição de gravações de limiar ABR.....	43
3.7.4	Interpretação e utilização dos resultados do limiar ABR.....	43
3.8	Efetuar uma gravação de latência neurológica.....	44
3.8.1	Montagem de elétrodos.....	44
3.8.2	Edição de gravações de latência neurológica.....	44
3.9	Efetuar uma gravação eABR.....	46
3.9.1	Duas sugestões de montagens de elétrodos eABR.....	46
3.9.2	Edição de uma gravação eABR.....	46
3.9.3	Estimativa de limiar elétrico para ajuste de implante coclear.....	47
3.10	Efetuar uma gravação ECochG.....	48
3.10.1	Montagens de elétrodos EcochG.....	48
3.10.2	Edição de uma gravação ECochG.....	49
3.11	Efetuar uma gravação CM.....	50
3.11.1	Montagem do eléctrodo CM.....	50
3.11.2	Estímulos para gravações CM.....	50
3.11.3	Exemplo de uma gravação CM.....	50

3.11.4	Interpretação do resultado CM.....	50
3.12	Efetuar uma gravação AMLR.....	51
3.12.1	Exemplo de montagem do eletrodo AMLR	51
3.12.2	Estímulos AMLR disponíveis	51
3.12.3	Exemplo de gravação AMLR	52
3.13	Efetuar uma gravação ALR/ERA cortical.....	53
3.13.1	Exemplo de montagem de eletrodos para uma gravação de limiar ALR	53
3.13.2	Estímulos	53
3.13.3	Interpretação do resultado ALR	54
3.13.4	Estimativa de limiar eletrofisiológico e Ajuste de instrumento auditivo infantil	54
3.14	Efetuar uma gravação de P300/MMN.....	55
3.14.1	Exemplo de montagem de eletrodos para P300/MMN.....	55
3.14.2	Estímulos do P300/MMN disponíveis.....	55
3.14.3	Resumo dos parâmetros para P300 e MMN.....	56
3.15	Desempenho do sistema/Teste de circuito inverso (LBK15).....	57
4	Instruções de funcionamento do VEMP.....	59
4.1	Configuração do pré-amplificador	60
4.2	Monitor VEMP	60
4.3	Marcadores em forma de onda VEMP.....	60
4.4	Cálculo do Razão de assimetria de VEMP (Parceiro VEMP).....	60
4.5	Gradação de VEMP	61
4.6	Efetuar uma gravação cVEMP.....	62
4.6.1	Montagem de eletrodos para cVEMP	62
4.6.2	Estímulos para cVEMP	62
4.6.3	Parâmetros de coleção padrão	62
4.6.4	Procedimento.....	63
4.6.5	Editar resultados de cVEMP	63
4.6.6	Exemplo do resultado cVEMP	64
4.7	Efetuar uma gravação oVEMP.....	65
4.7.1	Montagem de eletrodos para oVEMP	65
4.7.2	Estímulos para oVEMP	65
4.7.3	Parâmetros de coleção padrão	65
4.7.4	Procedimento.....	66
4.7.5	Editar resultados de oVEMP.....	66
4.7.6	Exemplo do resultado oVEMP	66
5	Módulo de pesquisa.....	67
5.1	Alocação de cada registro para uma "reprodução" tardia	67
5.2	Exportar a curva média e/ou sessão completa.....	68
5.3	Exportar a sessão (todas as curvas).....	69
5.4	Exportar a forma de onda quando estiver offline.....	69
5.5	Importar ficheiros de onda para estímulos.....	69
6	Instruções de operação IA OAE suite.....	73
6.1	Como manusear e selecionar as pontas intra-auriculares.....	74
6.2	Exame com o aparelho EOATE	75
6.2.1	Realização do teste no aparelho.....	75
6.2.2	Funcionamento do aparelho	75
6.2.3	Aparelho defeituoso	76
7	O suite de IA EOA.....	77
7.1	Configuração de energia do computador.....	77
7.2	Dispositivos compatíveis.....	77
7.2.1	Inicialização a partir do OtoAccess™.....	77
7.2.2	Inicialização a partir do Noah 4.....	77
7.2.3	Modo simulação.....	77
7.2.4	Relatório de falha.....	78
7.3	Utilização do menu.....	79
7.4	Utilizando o módulo EOAPD.....	80
7.4.1	Preparação para o exame.....	80

7.4.2	Elementos do módulo EOAPD.....	82
7.5	Utilizando o módulo EOATE	88
7.5.1	Preparação para o teste.....	88
7.5.2	Elemento do módulo EOATE	90
7.6	Utilizar o Assistente de Impressão.....	95
8	Instruções de funcionamento do ABRIS.....	97
8.1	Utilização do módulo ABRIS	97
8.2	Montagem de Eléttodos	97
8.3	Verificação de impedância	98
8.4	Teste de circuito inverso (LBK15)	98
8.5	Ecrã de Teste ABRIS	99
8.5.1	Elementos do menu principal.....	99
8.5.2	Visualização das sessões históricas.....	100
8.5.3	Guardar e Sair	100
8.5.4	Impressão	100
8.5.5	Ajuda eletrónica	100
8.5.6	Relatórios.....	100
8.5.7	Visualizar EEG ou Barra de ruído	100
8.5.8	Janela de estímulo.....	100
8.5.9	Janela de estado de teste	101
8.5.10	Ouvido.....	101
8.6	Efetuar uma gravação ABRIS	102
8.6.1	Iniciar e Interromper um teste	102
8.6.2	Gráfico EEG.....	102
8.6.3	Barra de ruído EEG.....	102
8.6.4	Forma de onda AEP.....	102
8.6.5	Caixa de comentários	102
8.6.6	Barra de estado	103
8.6.7	Curva de resposta ABRIS	103
8.7	Atalhos do PC	103
8.8	Peças destacáveis:	104
9	Instruções de funcionamento do ASSR.....	105
9.1	Utilização do módulo ASSR.....	105
9.2	Preparações prévias ao teste ASSR	106
9.3	Preparações prévias ao teste	106
9.3.1	Preparação da pele.....	106
9.3.2	Alocação dos eléctrodos.....	106
9.3.3	Verificação de impedância	106
9.4	Montagem de eléctrodos	108
9.5	Verificação de impedância	108
9.6	Desempenho do sistema/Teste de circuito inverso (LBK15)	108
9.7	Aba ASSR	109
9.7.1	Elementos do menu principal.....	109
9.7.2	Seleção de protocolo	109
9.7.3	Configuração temporária.....	110
9.7.4	Relatórios.....	110
9.7.5	Impressão	110
9.7.6	Guardar e Sair	110
9.7.7	Visualização das sessões históricas.....	110
9.7.8	Janela de estímulo.....	110
9.7.9	Janela de estado de sessão total.....	111
9.7.10	Taxa de estímulo.....	111
9.8	Efetuar uma gravação ASSR	112
9.8.1	Iniciar e Parar.....	112
9.8.2	Pausa.....	112
9.8.3	Gráficos EEG bruto.....	112
9.8.4	Gráfico de frequência de teste	112
9.8.5	Tabela ASSR	113
9.8.6	Aumentar o tempo do teste.....	113
9.8.7	Ajuste da intensidade do estímulo	114

9.8.8	Paragem de uma Frequência/Intensidade de teste	115
9.9	Aba de Audiograma	116
9.9.1	Audiograma estimado	116
9.9.2	Fator de correção selecionado.....	117
9.10	Atalhos do PC	118
10	Manutenção.....	119
10.1	Procedimentos de manutenção geral	119
10.2	Como limpar os produtos da Interacoustics.....	119
10.3	Limpeza da extremidade da sonda OAE	120
10.4	Reparos.....	122
10.5	Garantia.....	122
11	Especificações Técnicas	125
11.1	Especificações Técnicas - Hardware do Eclipse	125
11.2	Especificações Técnicas EP15/EP25/VEMP	126
11.2.1	Valores de correção de peSPL para nHL.....	128
11.3	Especificações Técnicas TEOAE.....	129
11.4	Especificações Técnicas DPOAE	130
11.5	Especificações Técnicas de ABRIS.....	131
11.6	Especificações Técnicas de ASSR	132
11.7	Compatibilidade Eletromagnética (EMC).....	133
11.8	Visão geral do módulo de software Eclipse	137
11.8.1	Módulos EP15/EP25/VEMP	137
11.8.2	138
5.5.1	EP15/EP25/VEMP module stimulus maximum intensity	138
11.8.3	Módulo TEOAE	139
11.8.4	Módulo DPOAE.....	139
11.8.5	Módulo ABRIS	139
11.8.6	Módulo ASSR	140

1 Introdução

1.1 Acerca deste manual

Este manual é válido para Eclipse EP15/25 v4.5.1, IA OAE suite 1.0, ABRIS v1.6.2, VEMP v4.5.1 e ASSR v 1.2.7.

Este produto é fabricado por:

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Dinamarca

Tel.: +45 6371 3555

Fax: +45 6371 3522

E-mail: info@interacoustics.com

Web: www.interacoustics.com

O presente manual visa disponibilizar junto dos utilizadores dos módulos Interacoustics EP15, EP25, VEMP, TEOAE, DPOAE, ABRIS e ASSR toda a informação necessária para executar medidas seguras e fiáveis.

Alguns dos módulos de software descritos podem não estar incluídos na sua licença. Contacte o seu distribuidor local caso deseje atualizar a sua licença de forma a incluir outros módulos.

1.2 Utilização

Utilização pretendida do EP15 e EP25

O Eclipse EP15 e EP25 visam a ser utilizados na avaliação eletrofisiológica, documentação e diagnóstico de problemas auditivos em humanos. O EP15/EP25 é um sistema potencial evocado de 2 canais que permite gravar formas de onda que podem ser utilizadas para aplicações de rastreio e diagnóstico.

O EP15 permite a gravação de ABRs (Respostas de Tronco Cerebral Auditivas), enquanto o EP25 permite a gravação de ABRs, potenciais de latência média e longa. A população alvo para o EP15 e EP25 inclui todas as idades.

cVEMP e oVEMP

O Eclipse com VEMP (Potencial Miogênico Evocado Vestibular) é destinado para testes de potencial miogênico evocado vestibular para auxiliar na avaliação da função vestibular. A população alvo do Eclipse VEMP inclui crianças a partir de 8 anos.

Utilização pretendida do TEOAE

O Eclipse TEOAE visa ser utilizado na avaliação audiológica e documentação de problemas auditivos, utilizando Emissões Otoacústicas Evocadas Transientes. A população alvo para o Eclipse TEOAE inclui todas as idades.

Utilização pretendida do Sistema DPOAE

O sistema Eclipse DPOAE visa ser utilizado na avaliação audiológica e documentação de problemas auditivos, utilizando Emissões Otoacústicas do Produto de Distorção. A população alvo para o Eclipse DPOAE inclui todas as idades.

Utilização pretendida do ABRIS

O Eclipse ABRIS visa ser utilizado na avaliação audiológica e documentação de problemas auditivos e dos nervos, utilizando potenciais evocados por via acústica a partir do ouvido interior, nervo auditor e tronco cerebral. A população alvo para o Eclipse ABRIS consiste de recém-nascidos.

Utilização pretendida do ASSR

O Eclipse ASSR (Potencial Evocado Auditivo de Estado Estável) visa ser utilizado na gravação e análise de dados fisiológicos humanos para o diagnóstico de funções auditivas e relacionadas. A população alvo para o Eclipse ASSR inclui todas as idades.

1.2.1 Operador previsto

O Sistema Eclipse e todos os módulos devem ser usados somente por pessoal treinado, como audiólogos, cirurgiões otorrinos, médicos, profissionais de saúde da audição ou pessoal com nível semelhante de formação educacional. O dispositivo não deve ser utilizado sem o conhecimento e treinamento necessários para entender seu uso e o modo como os resultados devem ser interpretados.

1.2.2 População de pacientes

A população-alvo de pacientes inclui todas as idades para todos os módulos, com exceção dos testes de VEMP, que são a partir da idade de 8 anos.

1.2.3 Contraindicações

As contraindicações incluem a colocação do transdutor de estímulos dentro ou acima da orelha do paciente no caso de um ouvido com secreção, trauma agudo do canal auditivo externo, desconforto (por exemplo, otite externa severa) ou oclusão do canal auditivo externo. Os testes não devem ser conduzidos em pacientes com esses sintomas sem a aprovação de um médico.

Pacientes com problemas de lesão no pescoço, muscular e cervical não devem ter teste de VEMP executado. Isto também inclui pacientes com perda de audição condutiva e pacientes cujo músculo esternocleidomastoideo é demasiado difícil de localizar. Para testes oVEMP pacientes com cegueira total e exenterações (remoção do olho e músculos extraoculares) não devem ser testados.

1.3 Descrição do produto

O Eclipse é um dispositivo de triagem e/ou diagnóstico multifuncional que procede ao interface com os módulos de software audiológicos integrados num PC. Dependendo dos módulos e licenças de software instaladas, pode realizar o seguinte através do OtoAccess™:

- Testes potenciais evocados de latência precoce, média ou longa (EP15/25)
- Testes potenciais mitogénicos evocados vestibulares (VEMP)
- Emissões otoacústicas evocadas transientes (TEOAE)
- Emissões otoacústicas de produtos de distorção (DPOAE)
- Triagem infantil a respostas do tronco cerebral auditivo (ABRIS)
- Testes de resposta de estado estável auditivo (ASSR)

O sistema consiste das seguintes peças incluídas:

EP15/EP25/VEMP/ASSR/ABRIS

Eclipse
 Pré-amplificador EPA^{Error! Bookmark not defined.}
 Coletor de cabos EPA4
 Cabo USB
 Cabo de alimentação
 LBK15 (somente EP15, EP25, VEMP)
 O IP30 insere o telefone incluindo as extremidades auriculares 3A, 3B
 Extremidades auriculares de inserção neonatal 4.0 mm, 3.5 mm
 Kit de iniciação pediátrico (extremidades auriculares)
 Adaptador de extremidade auricular e kit de tuba.
 Cabos de elétrodos padrão ETB com botões
 Kit de eletrodo de superfície da guia ETSE.
 CONECTOR, cabo 125mm.
 Tubo de gel NuPrep de 4oz/114g (SPG15)
 Gazes de limpeza
 Eletrodos de pressão descartáveis^{Error! Bookmark not defined.}
 Eletrodos de aba descartáveis^{Error! Bookmark not defined.}
 Ponte e limpadores de implante (Proxysoft)
 Discos com algodão
 Software EP15/25/VEMP
 Software OtoAccess™
 Instruções de utilização em USB
 Manual de informação adicional em USB

EP25:

Conjunto inicial ECochG com cabo, gel e 2 elétrodos

DPOAE

Eclipse
 Sonda OAE completa¹
 Cabo de alimentação
 Cabo USB
 Software suite IA OAE
 Caixa sortido de tampões auditivos
 BET25^{Error! Bookmark not defined.}
 Ferramenta de limpeza
 Pontas de sonda
 Software OtoAccess™
 Instruções de utilização em USB
 Manual de informação adicional em USB

TEOAE

Eclipse
 Sonda OAE completa^{Error! Bookmark not defined.}
 Cabo de alimentação
 Específico de cada país
 Cabo de ligação USB
 Software suite IA OAE
 Caixa sortido BET25 com tampões auditivos para OAE^{Error! Bookmark not defined.}
 Ferramenta de limpeza
 Ponta de sonda^{Error! Bookmark not defined.}
 Software OtoAccess™
 Manual de instruções de utilização em USB
 Manual de informação adicional em USB



Peças opcionais:

Os transdutores como fones de ouvido DD45 e condutor de ossos B81 também estão disponíveis. Consulte o atual panfleto Descartáveis e Acessórios Sanibel (www.interacoustics.com) ou contacte o seu distribuidor local.

¹ Peça aplicada de acordo com a norma IEC60601-1

1.4 Avisos

São utilizados através deste manual os seguintes significados de avisos, chamadas de atenção e cuidados a ter:

	O símbolo de ADVERTÊNCIA identifica condições ou práticas que podem apresentar perigo para o paciente e/ou usuário.
	O símbolo de CUIDADO identifica condições ou práticas que podem resultar em danos para o equipamento.
AVISO	AVISO é usado para abordar práticas não relacionadas a lesões corporais.

A lei federal restringe a venda, distribuição ou utilização deste dispositivo para, por ou a pedido de um médico licenciado.



1. Este equipamento deve ser conectado a outro equipamento, formando assim um Equipamento Eletromédico. Os equipamentos externos destinados à conexão para entrada de sinal, saída de sinal ou outros conectores devem atender à respectiva norma do produto; por exemplo, a norma IEC 60950-1 para equipamentos de TI e a série IEC 60601 para equipamentos eletromédicos. Além disso, estas combinações – Equipamentos Eletromédicos – devem atender aos requisitos de segurança informados na norma geral IEC 60601-1, (edição 3.1), cláusula 16. Qualquer equipamento que não cumpra com os requisitos da corrente de fuga constantes na norma IEC 60601-1 deve ser mantido fora do ambiente do paciente, isto é, pelo menos a 1,5 m do suporte do paciente ou deve ser fornecido por meio de um transformador de separação para reduzir as correntes de fuga. Qualquer pessoa que conecte equipamentos externos à entrada de sinal, à saída de sinal ou a outros conectores, cria um Equipamento Eletromédico e, portanto, é responsável pela conformidade do equipamento com esses requisitos. Se houver dúvidas, entre em contato com um técnico de medicina qualificado ou com seu representante local. Quando o instrumento é ligado a um PC ou outros itens semelhantes, cuidado para não tocar no PC e paciente simultaneamente.
2. Um Dispositivo de Separação (dispositivo de isolamento) é necessário para isolar o equipamento localizado fora do ambiente do paciente do equipamento localizado dentro do ambiente do paciente. Em especial, este Dispositivo de Separação é necessário quando uma conexão de rede é feita. O requisito para o Dispositivo de Separação é definido na IEC 60601-1, cláusula 16.
3. Para evitar o risco de choque elétrico, este equipamento somente deve ser conectado à rede elétrica com um aterramento de proteção.
4. Não use tomadas múltiplas nem fios de extensão. Para configuração segura consulte a seção 2.3
5. Não é permitida nenhuma modificação neste equipamento sem a autorização da Interacoustics. A Interacoustics tornará disponível mediante pedido diagramas de circuito, listas de componentes, descrições, instruções de calibração ou outras informações. Isto irá ajudar o pessoal de serviço a reparar as peças deste audiômetro que são designadas pelo pessoal de serviço da Interacoustics como reparáveis.
6. Para a máxima segurança elétrica, desligue a fonte de alimentação do instrumento alimentado pela rede enquanto ele não é utilizado.

7. O instrumento não está protegido contra a entrada de água ou outros líquidos. Se ocorrer qualquer derrame, verifique o instrumento cuidadosamente antes de utilizar ou de devolver para a assistência.
8. Nenhuma parte do equipamento pode ser reparada ou mantida durante a utilização com o paciente.
9. Não utilize o equipamento se ele estiver apresentando algum dano visível.



1. Nunca insira ou use de qualquer outra forma, o fone de ouvido de inserção sem uma ponta de teste nova, limpa e não defeituosa. Sempre se certifique de que a espuma ou as pontas auriculares estejam montadas corretamente. Pontas e espumas auriculares devem ser usadas apenas uma vez.
2. O instrumento não é destinado para uso em ambientes expostos a derramamentos de fluidos.
3. O instrumento não é destinado para uso em ambientes ricos em oxigênio ou para utilização em conjunto com agentes inflamáveis.
4. Verifique a calibração se quaisquer peças do equipamento estão expostas a choques ou manuseio descuidado.
5. Os componentes com a marca de 'uso único' são destinados para um único paciente durante um único procedimento e existe um risco de contaminação se o componente for reutilizado.
6. Não ligue/desligue o dispositivo Eclipse enquanto um paciente estiver conectado.
7. As especificações para o dispositivo são válidas se o dispositivo for operado dentro dos limites ambientais.
8. Ao conectar o dispositivo aos seus acessórios, use apenas o soquete dedicado descrito na Seção "Painel traseiro do Eclipse". Se o soquete errado for selecionado para o transdutor, o nível de pressão do som de estímulo (SPL) não vai corresponder ao nível calibrado estabelecido na interface do usuário, e isto pode levar a um diagnóstico incorreto.
9. Para garantir a operação segura e medições válidas, o dispositivo Eclipse e seus acessórios devem ser verificados e calibrados no mínimo uma vez por ano, ou com mais frequência, se exigido pelos regulamentos locais ou se houver dúvidas sobre a função correta do dispositivo Eclipse.
10. Use apenas intensidades de estimulação sonora que sejam aceitáveis para o paciente.
11. Recomenda-se que as peças que estejam em contato direto com o paciente (por exemplo, a sonda) sejam submetidas a procedimentos padrão de controle de infecções entre os testes de pacientes. Consulte a seção de limpeza
12. Assegure-se de que o transdutor direito/esquerdo esteja conectado ao ouvido correspondente do paciente e que o ouvido de teste correto seja selecionado da interface do usuário.

AVISO

1. Para prevenir falhas no sistema tome as precauções adequadas para evitar vírus de PC e semelhantes.
2. Use apenas transdutores calibrados com o próprio instrumento. Para identificar uma calibração válida, o número de série do instrumento será marcado no transdutor.
3. Embora o instrumento cumpra as exigências EMC relevantes, é necessário tomar precauções para evitar a exposição desnecessária a campos eletromagnéticos; por exemplo, os gerados a partir de telefones celulares etc. Se o dispositivo for usado junto a outros equipamentos, ele deve ser monitorado para garantir que não haja nenhuma perturbação mútua. Consulte também as considerações da EMC na seção 11.7
4. O uso de acessórios, transdutores e cabos diferentes dos especificados, com exceção dos transdutores e cabos vendidos pela Interacoustics ou representantes, pode resultar em aumento de emissões ou na diminuição da imunidade do equipamento. Para obter uma lista de acessórios, transdutores e cabos que preenchem os requisitos, por favor consulte a seção 1.3

5. Na União Europeia, não é permitido descartar resíduos elétricos e eletrônicos junto a resíduos municipais sem separação. Resíduos elétricos e eletrônicos podem conter substâncias perigosas e, desse modo, devem ser coletados separadamente. Esses produtos serão marcados com um símbolo de lata de lixo cruzada por um X, mostrado a seguir. A cooperação do usuário é importante para assegurar um alto nível de reutilização e reciclagem de resíduos elétricos e eletrônicos. Não reciclar estes produtos residuais de modo apropriado pode colocar em perigo o meio ambiente e, conseqüentemente, a saúde dos seres humanos.
6. Fora da União Europeia, os regulamentos locais devem ser seguidos ao descartar o produto após o fim de sua vida útil.
7. A unidade LBK15 não é válida para executar uma verificação funcional do ASSR e ABRIS devido à natureza dos algoritmos ASSR. Para testes funcionais (detecção de passes falsos), um paciente deve estar conectado com eletrodos, na ausência de um estímulo (transdutor desconectado).



2 Desembalamento e Instalação

2.1 Inspeção

Mantenha a caixa de transporte

Guarde a caixa de transporte do instrumento. Pois ela será necessária se o instrumento for devolvido para a assistência. Se for necessária assistência, entre em contato com o seu distribuidor local.

Inspeccione antes de conectá-lo

Antes de conectar o produto, ele deve ser inspecionado quanto a danos novamente. Todo o gabinete e os acessórios devem passar por inspeção visual para verificação de arranhões e peças faltantes.

Comunique quaisquer defeitos imediatamente

Peças faltantes ou defeitos devem ser comunicados imediatamente ao fornecedor do instrumento, juntamente com a fatura, o número de série e um relatório detalhado do problema. No fim deste manual você vai encontrar um 'Relatório de Devolução' no qual você pode descrever o problema.

Utilize o Relatório de Devolução

O uso do Relatório de devolução fornece ao engenheiro de serviço as informações relevantes para investigar o problema reportado. Sem essas informações, pode ser difícil determinar o defeito e reparar o dispositivo. Por favor, sempre devolva o dispositivo com um relatório de devolução preenchido, a fim de garantir que a correção do problema seja satisfatória para você.











Armazenamento







Se você precisa armazenar o instrumento durante um período de tempo, certifique-se de que ele esteja armazenado nas condições especificadas na seção de especificações técnicas.

:

2.2 Marcações

Poderá encontrar as seguintes marcações no instrumento:

Símbolo	Explicação
	Peças aplicadas tipo B. Isto é utilizado para peças aplicadas no paciente que requerem apenas proteção elétrica ordinária, por ex., os auriculares.
	Peças aplicadas tipo BF. Isto é utilizado para peças aplicadas no paciente que requerem um elevado grau de proteção elétrica, por ex., elétrodos acoplados do paciente.
	Siga as Instruções para Uso
	A marca CE indica que a Interacoustics A/S cumpre os requisitos do Anexo II da Diretiva de Dispositivos Médicos 93/42/CEE. A TÜV Product Service, Identificação N.º. 0123, aprovou o sistema de qualidade.
	Ano de fabrico.
	Fabricante
	Serial number
	Reference number
	Indica que um componente se destina a um uso apenas ou para uso em um único paciente durante um único procedimento
I	On (Ligado) (Corrente: ligação à corrente elétrica).
	A equipotencialidade é usada para aterrar as peças de metal, por exemplo a estrutura debaixo de uma cama do paciente. Isto irá reduzir a captação de ruído pelo paciente. Use o cabo de equipotencialidade que está incluído no envio do Eclipse.
O	Off (Desligado) (Corrente: desconexão da corrente elétrica).

	Mantenha seco
	Faixa de temperatura para transporte e armazenamento
	Limitações quanto à umidade para transporte e armazenamento
	Limitações quanto à pressão atmosférica para transporte e armazenamento
<p>ETL CLASSIFIED</p>  <p>Intertek 4005727</p> <p>Conforms to ANSI/AAMI E560601-1:2005/A1:2 Certified to CAN/CSA-C22.2 No. 60601-1:20</p>	Marca de registro de ETL
	Logotipo da empresa

Esta etiqueta está localizada na parte traseira do Hardware Eclipse.

2.3 Instalação do Hardware

Ao conectar o Eclipse a fonte de alimentação elétrica e a um computador, as seguintes advertências devem ser observadas:



1. Deve ser evitado todo o contato entre as partes condutivas dos eletrodos ou dos seus conectores, incluindo o eletrodo neutro e outras partes condutivas, incluindo o fio terra.

Entre em contato com seu distribuidor local para comprar um isolador óptico USB se necessário.



1. Evitar qualquer mistura de cabos, por ex. cabos USB/cabos de alimentação, misturados com o eletrodo/cabo do pré-amplificador usado para o sistema EP.
2. Os diagramas a seguir indicam como assegurar que o Eclipse seja instalado corretamente e que a segurança do paciente seja mantida.

Os diagramas a seguir indicam como assegurar que o Eclipse seja instalado corretamente e que a segurança do paciente seja mantida.

O Eclipse com o número de série 8507420 ou superior tem recursos integrados de segurança médica na tomada de alimentação, entrada USB e tomada com gatilho de entrada/saída. Você não precisa conectar o transformador de segurança adicional para manter a segurança do paciente. O Eclipse cumpre a norma de segurança IEC 60601-1:2012

Fig. 1: Eclipse é alimentado por rede elétrica e está conectado com um cabo USB padrão a um laptop operado com bateria ou rede.

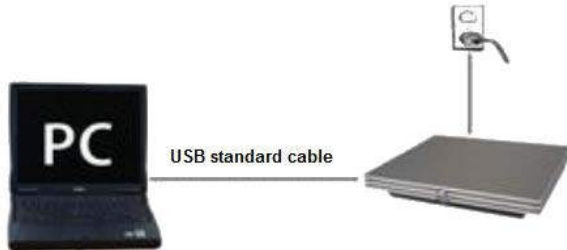
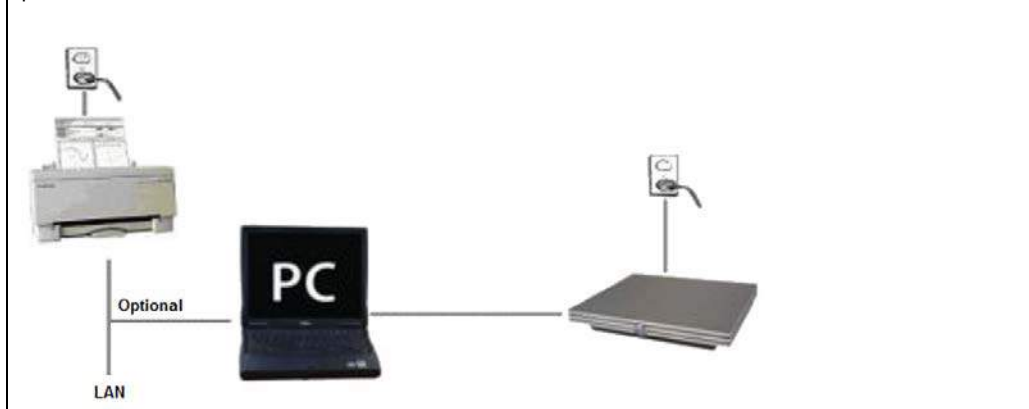


Fig. 2: O Eclipse é alimentado a partir de corrente elétrica e está conectado a um computador através de um cabo USB. O computador pode ser conectado a outros dispositivos e ainda manter a segurança do paciente.



Consulte um especialista em segurança de dispositivos médicos caso tenha dúvidas.



ATENÇÃO

O plugue de separação para é usado para desconectar a alimentação do dispositivo com segurança. Não posicione o aparelho em uma posição de modo que seja difícil para desconectar o plugue de alimentação.

2.3.1 Ligação à terra da cama do paciente

O pino da terra situada na parte traseira do Eclipse pode ser utilizada para reduzir o ruído no ambiente do teste durante o teste potencial evocado.

1. Desaperte a porca de saída da ligação à terra a partir da parte traseira do Eclipse.
2. Fixe a extremidade desviada do fio de terra em redor do parafuso de metal e volte a fixar a porca.
3. Fixe o grampo na outra extremidade do fio à cama ou cadeira do paciente utilizada durante os testes potenciais evocados. Certifique-se de que está ligado a uma peça de metal condutora (não pintada) como um parafuso ou porca na cama/cadeira.

Consulte um especialista em segurança de dispositivos médicos caso tenha dúvidas.

2.3.2 Painel traseiro do Eclipse



Posição:	Símbolo	Função
1	Alimentação	Liga/desliga
2	Alimentação	Conector para o cabo elétrico, 100-240V~ 50-60 Hz
3	⏚	Conexão para a equipotencialidade, consulte as marcações de capítulo.
4	USB/PC	Plugue para o cabo USB se conectar ao PC
5	Gatilho In/Out	Conector para gerar entrada/saída Por exemplo, testes eABR (implante coclear), etc.
6	Talk Forward (Fala)	Conector para microfone de fala
7	OAE	Conector para a sonda EOA. Observe que a sonda OAE é dedicada a somente um Eclipse! A calibração é armazenada no Eclipse.
8	Responsável pelo paciente	Plugue para o botão de resposta do paciente
9	Bone (ósseo)	Plugue para condutor de ossos
10	Right (Direita)	Plugue para o fone de ouvido direito/fone de ouvido de inserção
11	Left (Esquerda)	Plugue para o fone de ouvido esquerdo/fone de ouvido de inserção
12	Pré-amplificador	Conector para pré-amplificador

2.3.3 Painel dianteiro do Eclipse



Posição:	Símbolo:	Função:
1	Indicação de corrente	Ligado – luz azul. Desligado - sem luz.

2.3.4 Botões de pré-amplificador



O pré-amplificador é utilizado para os módulos ABRIS, EP15, EP25, VEMP e ASSR. Para obter mais instruções de utilização, leia o capítulo do módulo.

Posição:	Símbolo:	Função:
1	Marcador	Marcador utilizado para determinar a impedância do eletrodo de superfície.
2	Botão	Prima o botão (Imp.) para selecionar o modo de impedância. O botão fica intermitente com uma luz azul quando se encontra neste modo.
3	LED	Luzes verdes ou vermelhas que indicam a impedância dos eletrodos.

2.4 Instalação do Software

2.4.1 O que deve saber antes de Iniciar a Instalação

1. Você deve ter direitos de administração no computador no qual está instalando o software do módulo Eclipse.
2. NÃO conecte o hardware do Eclipse ao computador antes de instalar o software!

NOTICE

1. A Interacoustics não assumirá qualquer garantia relativamente à funcionalidade do sistema em caso de instalação de software de terceiros, com a exceção do OtoAccess™ ou Noah 4.0., ou edições superiores.
2. Ao executar o EP15/EP25/VEMP no Windows® 7, a composição do desktop deve ser desativada para efetuar as ações de interface de utilizador na perfeição.

2.4.2 Requisitos mínimos do PC

O Eclipse é um dispositivo médico que requer ser utilizado com um PC que cumpre determinadas especificações mínimas.

- CPU Core i3 ou superior (recomenda-se Intel)
- 8 GB de RAM ou mais
- Unidade de disco rígido com um mínimo de 10 GB de espaço livre (recomenda-se uma Unidade de Estado Sólido (SSD))
- Recomenda-se uma resolução mínima de exibição de 1280x1024 pixels, ou mais
- Gráfico compatível com DirectX 11.x (recomenda-se Intel/NVidia)
- Uma porta USB, versão 1.1 ou superior

Sistemas Operacionais Suportados

- Microsoft Windows® 7 32-bit e 64-bit
- Microsoft Windows® 8 32-bit e 64-bit
- Microsoft Windows® 10 32-bit e 64-bit.

Windows® é uma marca comercial da Microsoft Corporation registada nos Estados Unidos e outros países.

Importante: certifique-se de que possui os últimos conjuntos de serviços e atualizações importantes instalados para a versão do Windows® que está a executar.

2.4.3 O que necessita:

1. CD do software OtoAccess™
2. USB do software do módulo Eclipse
3. Cabo USB
4. Hardware Eclipse

Instale o programa OtoAccess™ a partir do USB em anexo. O software do módulo Eclipse é executado dentro do OtoAccess™ (e/ou Noah 4 no caso do módulo Eclipse ASSR software ou IA OAE suite software). Certifique-se de que a base de dados é instalada antes da instalação de software do Eclipse. Siga as instruções de instalação do fabricante fornecidas para instalar a respetiva base de dados.

2.4.4 Instalação do software

1. Insira o USB de instalação e siga as etapas na tela para instalar o software do módulo Eclipse. Clique em **Iniciar**, em seguida vá até **Meu Computador** e clique duas vezes no drive de USB para visualizar o conteúdo do USB de instalação. Clique duas vezes no arquivo **setup.exe** para iniciar a instalação.
2. Você será guiado através do processo de instalação. Siga as solicitações que aparecem nas caixas de diálogo.
3. Durante a instalação, você poderá ser solicitado a instalar protocolos padrão, fatores de correção, dados normativos, relatório e modelos de impressão ou itens de configuração geral. Aceite essas solicitações para garantir que as definições padrão mais atuais sejam aplicadas.
4. Leia e aceite quaisquer isenções de responsabilidade que aparecem em ordem para instalar o software.
5. A caixa de diálogo de instalação irá indicar quando a instalação for concluída. Clique em **Fechar** para concluir a instalação.
6. Consulte as Instruções de Uso do Eclipse para configurar o módulo do Eclipse instalado para executar no OtoAccess™ ou Noah 4.

2.4.5 Instalação do driver

Agora que o software do módulo Eclipse está instalado, você deve instalar o driver para o Eclipse.

1. Conecte o Eclipse através de uma conexão USB com o PC seguindo os requisitos de segurança descritos nas seções anteriores e ligue o Eclipse.
2. O sistema irá detectar automaticamente o novo hardware e uma janela pop-up irá aparecer na barra de tarefas ao lado do relógio indicando que o driver está instalado e o hardware está pronto para uso.
3. Para verificar se o driver foi instalado corretamente, acesse o **Gerenciador de Dispositivos** e verifique se o Eclipse aparece em Dispositivos Médicos.



2.4.6 Restaurar as definições predefinidas de fábrica no software

Siga as instruções de instalação de software utilizando o USB de instalação do módulo Eclipse relevante de forma a restaurar os protocolos predefinidos de fábrica. Não necessita desinstalar o software antes de fazer isto.

2.4.7 Instalação de um conjunto de idiomas

A seguir à instalação do módulo de software Eclipse, poderá instalar um conjunto de idiomas para alterar o idioma português para outro idioma.

Insira o USB de instalação e siga os passos do ecrã para instalar o software do módulo Eclipse. Caso o procedimento de instalação não se inicie automaticamente, clique em “Iniciar” e depois escolha “O Meu Computador”, a seguir clique na drive do USB para visualizar o conteúdo do DVD de instalação. Clique duas vezes sobre o ficheiro “setup.exe” para iniciar a instalação.

Os idiomas seguintes estão disponíveis no Eclipse software instalação USB um dos respetivos módulos do Eclipse:

EP15	EP25	VEMP	ASSR	ABRIS	DPOAE	TEOAE
Alemão	Alemão	Alemão	Alemão	Alemão	Alemão	Alemão
Francês	Francês	Francês	Francês	Francês	Francês	Francês
Espanhol	Espanhol	Espanhol	Espanhol	Espanhol	Espanhol	Espanhol
Italiano	Italiano	Italiano	Italiano	Italiano	Italiano	Italiano
Russo	Russo	Russo	Russo	Russo	Russo	Russo
Polaco	Polaco	Polaco	Polaco	Polaco	Polaco	Polaco
Português	Português	Português	Português	Português	Português	Português
Chinês	Chinês	Chinês	Chinês	Chinês	Chinês	Chinês
Japonês	Japonês	Japonês	Japonês	Japonês	Japonês	Japonês
Turco	Turco	Turco	Turco	Turco	Turco	Turco
Coreano	Coreano	Coreano			Coreano	Coreano

2.5 Estação de leitura

Os módulos do software Eclipse transformam-se automaticamente numa estação de leitura caso o programa seja iniciado sem qualquer chave de licença válida ou se não houver hardware ligado. Quando o sistema se encontra no modo de estação de leitura, não é possível efetuar quaisquer gravações. Contudo, ainda é possível visualizar e editar as gravações guardadas,

2.6 Licença

Cada módulo de software Eclipse e, em alguns casos, os testes dentro de um módulo encontram-se licenciados. Se desejar adicionar módulos ou testes adicionais no seu sistema, contacte o seu distribuidor e informe-o do número de série do Eclipse, o número de série DSP e a sua atual chave de licença para este instrumento.

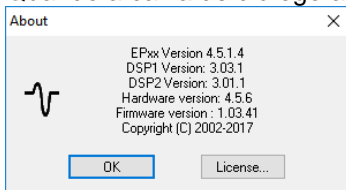
2.6.1 Número de série do Eclipse

O número de série do hardware Eclipse está localizado no lado inferior do instrumento.

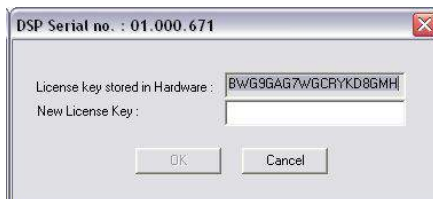
2.6.2 Número de série DSP e Chave de licença

O número de série DSP e chave de licença para o módulo relevante podem ser acedidos através do software.

1. Proceda ao lançamento do módulo de software relevante e clique em **Help (Ajuda) | About (Acerca de)** a partir do menu principal.
2. Quando a caixa de diálogo aparecer, clique no botão **License (Licença)**.



3. A caixa de diálogo da licença contém o número de série DSP no título, a chave de licença previamente armazenada e um campo onde pode introduzir a uma nova chave de licença do seu distribuidor.



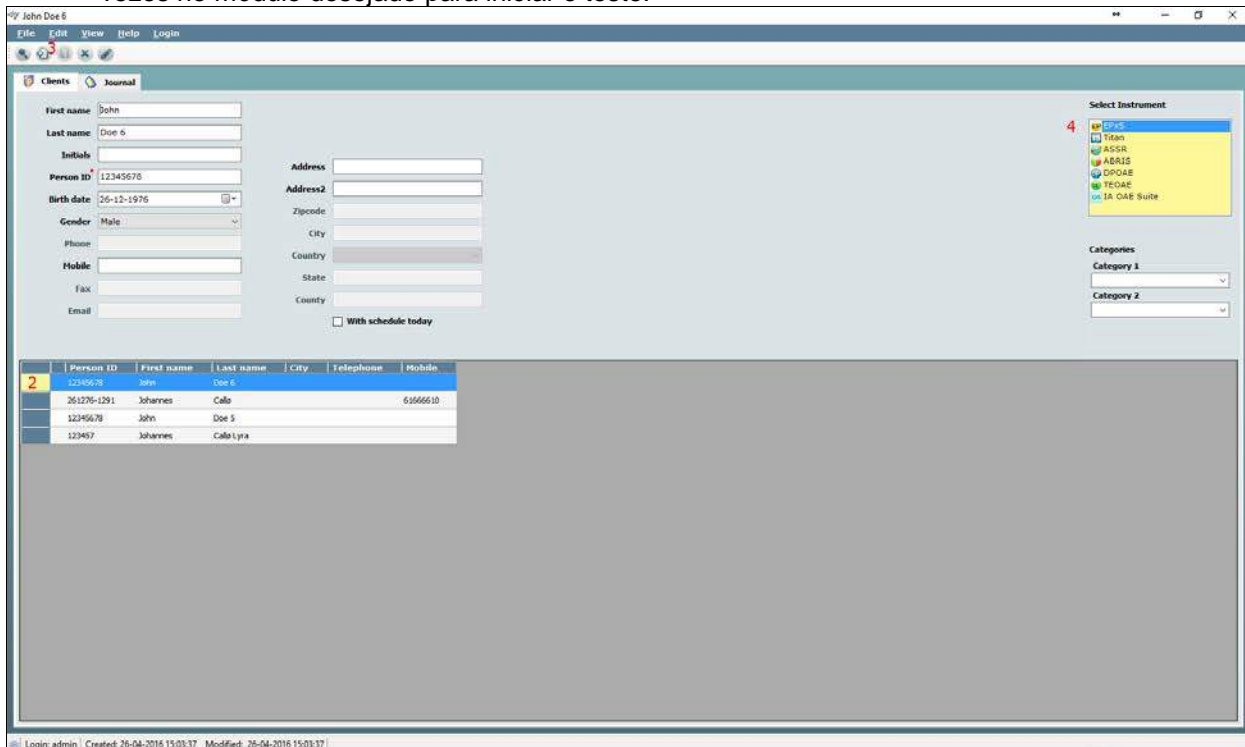
O botão **OK** fica ativo quando o campo da chave de licença estiver preenchido.

2.7 Arranque a partir do OtoAccess™

Certifique-se de que o Eclipse se encontra ligado antes de abrir o módulo de software. Se o hardware não for detetado, o módulo Eclipse selecionado pode ser aberto, mas o teste não pode começar até o hardware ser detetado.

Arranque a partir do OtoAccess™:

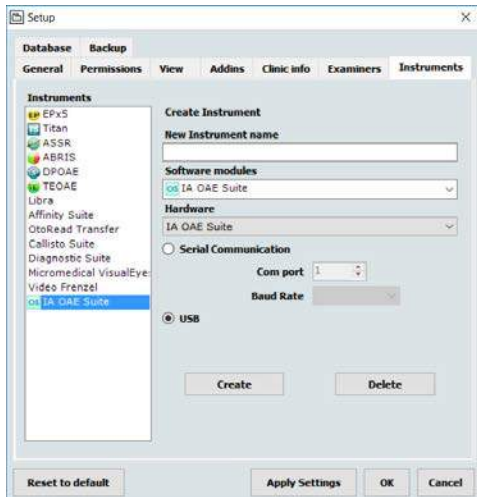
1. Abra o OtoAccess™.
2. Selecione o paciente com o qual deseja trabalhar selecionando-o em azul
3. Caso o paciente ainda não se encontre listado:
 - prima o botão **New client (Novo cliente)**
 - preencha os campos obrigatórios marcados com um asterisco vermelho.
 - guarde os detalhes do paciente premindo o botão **Save patient information (Guardar informação do paciente)**.
4. **Select Instrument (Selecionar instrumento)** apresentará os módulos que tem para o seu Eclipse. EP 15 /25, ASSR, IA OAE Suite e ABRIS são módulos relacionados com o Eclipse. Clique duas vezes no módulo desejado para iniciar o teste.



2.7.1 Configuração de módulos no OtoAccess™

Se o ícone do módulo de software não aparecer na caixa **Select Instrument (Selecionar instrumento)** no OtoAccess™:

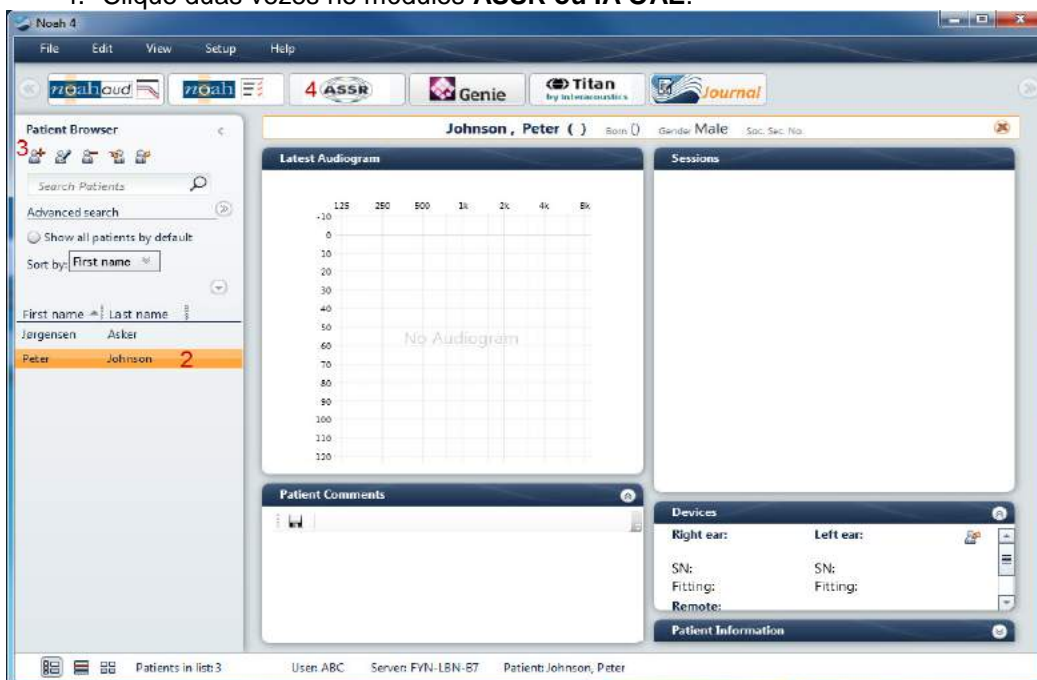
1. Abra o separador **File (Ficheiro) | Setup (Configuração) | Instruments (Instrumentos)**.
2. Crie um novo instrumento da seguinte forma:
 - a. Insira o **Software module name (Nome do módulo de software)** no campo **New Instrument name (Nome de novo instrumento)**.
 - b. Selecione o **módulo relevante** a partir do menu de arraste **Software modules (Módulos de software)**.
 - c. Selecione **Eclipse** a partir do menu de arraste **Hardware**.
 - d. Selecione a ligação **USB**.
 - e. Prima **Create (Criar)**.
 - f. Prima **Apply Settings (Aplicar definições)**.
 - g. Prima **OK** para sair.



Para obter mais instruções sobre como trabalhar com a base de dados, consulte o manual de funcionamento do OtoAccess™.

2.8 Arranque a partir do Noah (apenas ASSR ou IA OAE suite)

1. Abra o NOAH.
2. Selecione o paciente com o qual deseja trabalhar selecionando-o em laranja.
3. Caso o paciente ainda não se encontre listado:
 - prima o botão **Add a New Patient (Adicionar um novo paciente)**
 - preencha os campos necessários
 - guarde os detalhes de paciente premindo o botão **OK**.
4. Clique duas vezes no módulos **ASSR ou IA OAE**.



Para obter mais instruções sobre como trabalhar com a base de dados Noah, consulte o manual de funcionamento do Noah.

3 Instruções de funcionamento do EP15/EP25



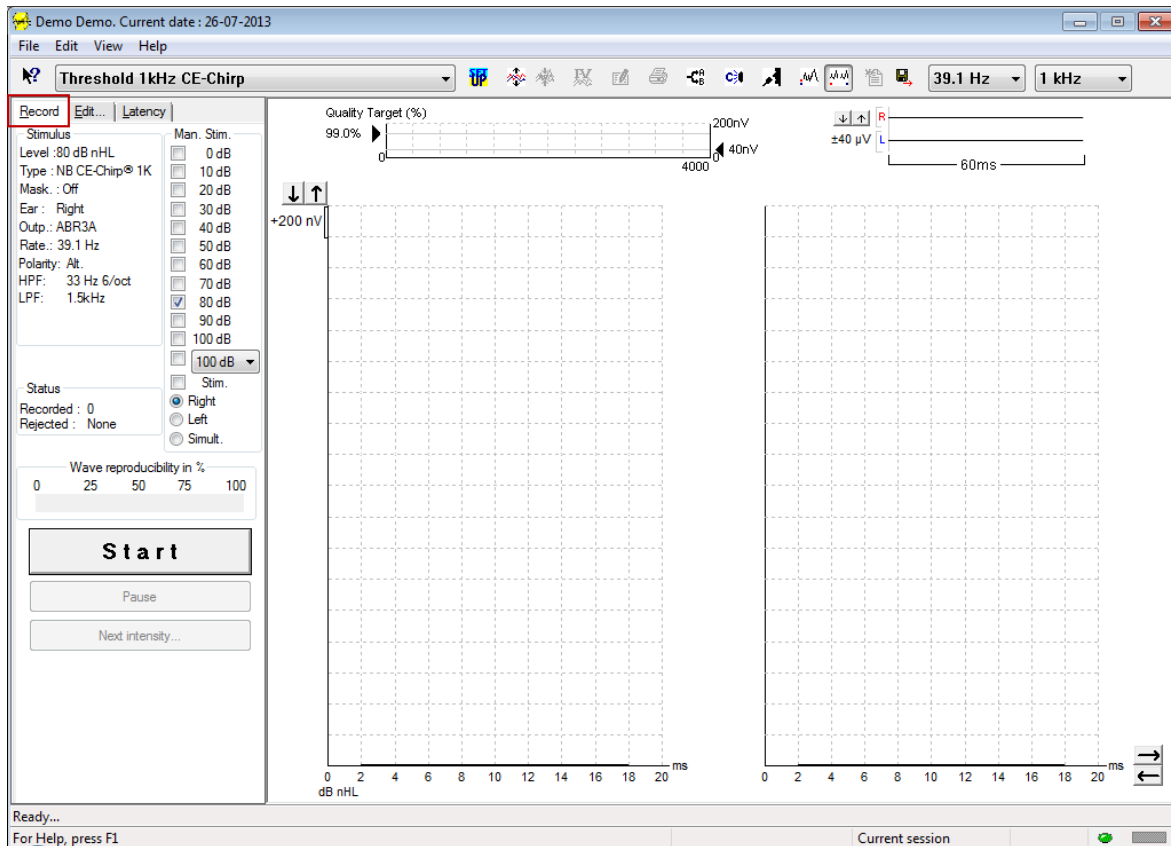
1. Todo o contacto entre as peças condutoras de eléctrodos ou seus conectores, incluindo o eléctrodo neutro e outras peças condutoras, incluindo a terra, deve ser evitado.
2. Verifique a configuração antes de gravar e verifique se será utilizado o tipo correto de estímulo sonoro, nível, filtragem e janela de gravação, pois outra pessoa/operador poderá ter alterado/apagado as definições de protocolo. Durante a gravação, os parâmetros de estímulo podem ser vistos na interface do utilizador.
3. Se o sistema não tiver sido utilizado durante algum tempo, o operador deverá inspecionar os transdutores (por ex., verifique se a tubagem do fone de inserção em silicone apresenta fissuras) e os eléctrodos (por ex., verifique a data de validade dos eléctrodos descartáveis, verifique se os cabos apresentam danos) para verificar se o sistema está pronto para iniciar os testes e oferecer resultados concretos.
4. Deve utilizar apenas gel de eléctrodos para eletroencefalografias. Siga as instruções do fabricante quanto ao uso do gel.
5. A presença de tinido, hiperacusia ou outros ruídos sensíveis ou altos podem inviabilizar o teste quando são utilizados estímulos de elevada densidade.

NOTICE

1. O sistema Eclipse consiste de uma placa de entrada de 2 canais que permite ao utilizador criar medições para ambos os ouvidos sem trocar os eléctrodos.
2. No caso de os músculos do paciente estarem tensos, particularmente na região do pescoço, nuca e ombros, a qualidade das gravações pode ser pobre ou completamente rejeitada. Poderá ser necessário aconselhar novamente o paciente a descontraí-lo e depois continuar o teste quando os músculos tiverem relaxados. Este conselho não se aplica aos testes VEMP (potencial miogénico evocado vestibular) nos quais o paciente deve tensionar os músculos específicos.
3. Os filtros digitais do sistema EP podem ajudar o operador a filtrar um sinal indesejado até uma determinada extensão.
4. O operador pode beneficiar da visualização da barra EEG bruto e da modificação dos filtros do pré-amplificador localizados na configuração de protocolos automática para melhorar a qualidade da medição. Os filtros podem ser modificados antes de ou durante uma gravação.

3.1 Separador "Record" (Gravar)

A secção que se segue descreve os elementos do separador **Record (Gravar)**. Algumas funções também estarão disponíveis no separador **Edit (Editar)**.



3.1.1 Elementos do menu principal

File Edit View Help

File (Ficheiro) oferece acesso a **System setup (Configuração do sistema)**, **Print all pages (Imprimir todas as páginas)**, **Print preview (Pré-visualização de impressão)**, **Print setup (Configuração de impressão)** e **Exit (Sair)**.

Edit (Editar) oferece acesso a **Delete waveform marker (Apagar marcador em forma de onda)** e a **Delete waveform markers on all curves (Apagar os marcadores em forma de onda em todas as curvas)**.

1. Selecione **Delete waveform marker (Apagar marcador em forma de onda)** para apagar um marcador em forma de onda específico na curva selecionada.
2. Selecione **Delete waveform markers on all curves (Apagar marcadores em forma de curva em todas as curvas)** para apagar todos os marcadores em forma de onda na curva selecionada.

View (Visualizar) oferece acesso a opções de apresentação da forma de onda.

1. Selecione **Left (Esquerdo)** para visualizar no ecrã apenas as curvas gravadas do ouvido esquerdo (Alt+V + L).
2. Selecione **Right (Direito)** para visualizar no ecrã apenas as curvas gravadas do ouvido direito (Alt+V + R).
3. Selecione **Both L & R (Ambos)** para visualizar as curvas gravadas do ouvido esquerdo e direito (Alt+V + B).
4. Selecione **Show cursor (Apresentar cursor)** para ativar a função do cursor.

Help (Ajuda) oferece acesso a **Help topics (Tópicos de ajuda)** e **About... (Acerca de...)**.

1. Selecione **Help Topics (Tópicos de ajuda)** para obter uma lista extensiva de tópicos de ajuda a partir do manual de funcionamento.
2. Selecione **About... (Acerca de...)** para aceder a informação sobre o número de versão do Software, DSP1, DSP2, versão do Hardware e versão do Firmware.

3.1.2 Ajuda eletrónica



Clique no ícone "Electronic Help" (Ajuda eletrónica) e a seguinte aponte para/clique sobre um elemento sobre o qual deseja informação. Se a ajuda sensível ao contexto estiver disponível, abrir-se-á uma janela para oferecer a informação relevante.

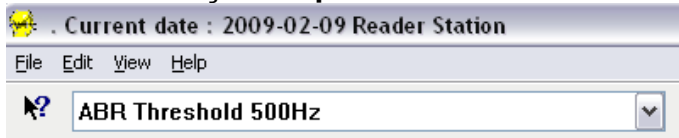
Utilize o ícone  dentro das janelas de diálogo.

3.1.3 Visualização das sessões históricas

Utilize as teclas PgUp (Subir a página) e PgDn (Descer a página) do teclado para passar entre as sessões históricas.

Quando uma sessão específica for aberta a partir da base de dados, a função PgUp/PgDn não se encontra disponível.

3.1.4 Seleção de protocolo



Selecione um "Test Protocol" (Protocolo de teste) a partir do menu de arraste.

3.1.5 Configuração temporária



O ícone "Temporary Setup" (Configuração temporária) permite efetuar alterações temporárias junto do protocolo selecionado. As alterações são apenas aplicáveis à sessão de testes atual. Os protocolos modificados apresentam um asterisco (*) junto do nome do protocolo.

3.1.6 Readaptação de curvas



Clique no ícone "Rearrange Curves" (Readaptação de curvas) para apresentar as curvas com uma distância igual entre si.

3.1.7 Agrupar formas de onda



O ícone "Group Waveforms" (Agrupar formas de onda) agrupa automaticamente formas de onda com parâmetros idênticos (por ex., níveis de estímulo) uns sobre os outros. As formas de onda devem ter parâmetros idênticos para se agruparem em conjunto.

3.1.8 Relatórios



O ícone "Report" (Relatórios) abre o editor de relatórios para selecionar um modelo de relatório pré-escrito ou para editar ou criar um novo relatório para a sessão selecionada.

3.1.9 Impressão



O ícone "Print" (Imprimir) imprime o relatório da sessão selecionada. O número de páginas impressas pode variar de acordo com a seleção feita em **Printer layout setup (Configuração da disposição da impressora)**.

3.1.10 Apresentação das curvas A-B



O ícone "A-B Curve" (Curva A-B) apresenta as curvas A e B para a forma de onda selecionada. Com um estímulo de polaridade alternada, a curva A detém todos os registros de rarefação e a curva B detém todos os registros de condensação.

3.1.11 Apresentação de contra curva



O ícone "Contra curve" apresenta a forma de onda contralateral para a forma de onda selecionada.

3.1.12 Talk Forward (“Falar para o paciente”)



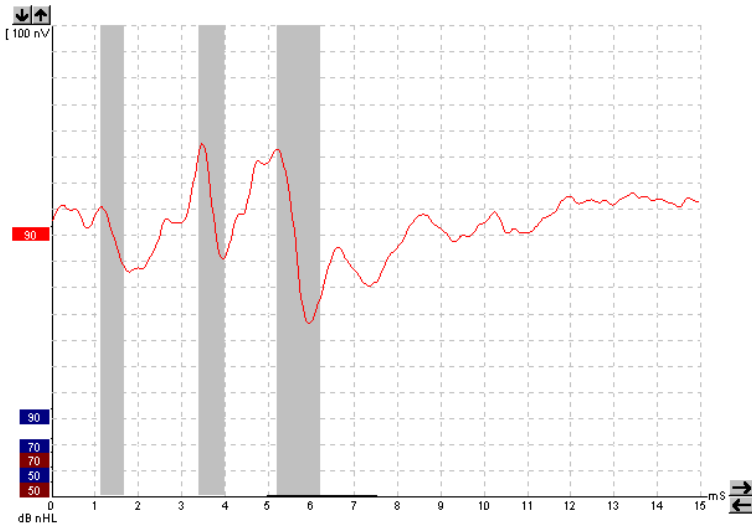
O ícone "Talk Forward" ("Falar para o paciente") ativa a função de encaminhamento de discurso. O teste é interrompido quando a função é ativada. A opção de Talk Forward ("falar para o paciente") não se encontra disponível no separador "Edit" (Editar).

3.1.13 Apresentação de curva individual



O ícone "Single Curve" (Curva individual) apresenta apenas a curva selecionada no ecrã com vista ecrã singular para uma avaliação visual mais fácil. Visualize as outras curvas gravadas utilizando a tecla de separador ou clicando duas vezes no marcador da curva oculta com o rato. Clique no ícone uma segunda vez para visualizar todas as curvas gravadas com vista de ecrã singular.

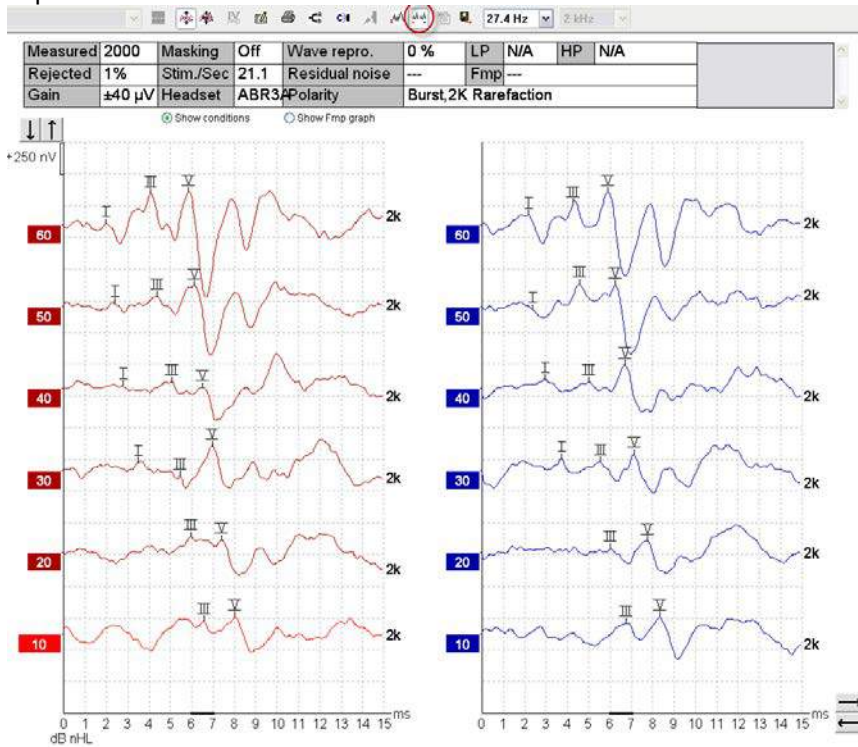
No modo de curva individual, os âmbitos de latência também podem ser apresentados para a curva selecionada, se forem selecionados na configuração.



3.1.14 Apresentação de ecrã dividido



A função "Split Screen" (Ecrã dividido) apresenta as formas de onda à Direita e à Esquerda em lado separados no ecrã.



3.1.15 Guardar e Criar novo



O ícone "Save & New" (Guardar e criar novo) guarda a sessão de teste atual e permite iniciar uma nova sessão sem encerrar o software. Se não forem gravados quaisquer dados, a sessão não será guardada

Ao editar uma sessão história, a data da sessão permanece inalterada na base de dados, visto que isto se refere sempre à data da gravação.

3.1.16 Guardar e Sair

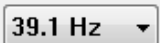


O ícone "Save & Exit" (Guardar e Sair) grava a sessão de teste atual e encerra o software. Se não forem gravados quaisquer dados, a sessão não será guardada.

Ao editar uma sessão história, a data da sessão permanece inalterada na base de dados, visto que isto se refere sempre à data da gravação.

Para sair sem guardar, clique sobre o "X" vermelho no canto superior direito do ecrã.

3.1.17 Seleção de taxa de estímulo



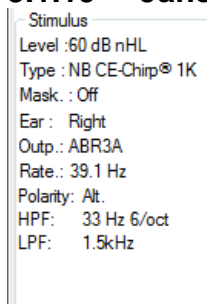
Selecione uma taxa de estímulo diferente a partir do menu de arraste.

3.1.18 Seleção de frequência



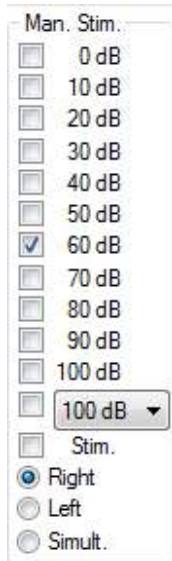
Selecione uma frequência de estímulo diferente a partir do menu de arraste.

3.1.19 Janela de estímulo



A janela "Stimulus" (Estímulo) apresenta os parâmetros de estímulo para a curva que está a ser gravada – "Stimulus level" (Nível de estímulo), "Stimulus type" (Tipo de estímulo), "Masking on or off" (Mascaragem ligada ou desligada), "Test ear" (Ouvido de teste), "Transducer" (Transdutor), "Stimulus rate" (Taxa de estímulo), "Stimulus polarity" (Polaridade de estímulo), a definição de "High Pass Filter" (Filtro de alta passagem) e de "Low Pass Filter" (Filtro de baixa passagem).

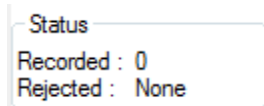
3.1.20 Janela de estímulo manual



A partir da janela "Manual Stimulus" (Estímulo manual) pode disponibilizar das seguintes opções:

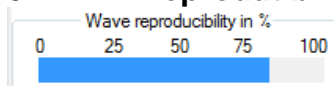
1. "Stimulus intensity" (Intensidade de estímulo) – Deve selecionar uma intensidade de estímulo antes de iniciar um teste, exceto o protocolo selecionado seja um protocolo automático com um estímulo predefinido. O botão "Start" (Arranque) não estará ativo se não for selecionada qualquer intensidade de estímulo. Antes e durante a gravação, pode selecionar mais de uma intensidade. A mais elevada intensidade será apresentada em primeiro lugar. Utilize o botão "Next Intensity" (Intensidade seguinte) para passar à intensidade seguinte sem interromper o teste.
2. Estimular (Stim.) – "Stimulate" (Estimular) apresenta o estímulo na intensidade selecionada para o paciente antes de iniciar o teste. Esta opção é útil ao utilizar o EEG Avançado.
3. "Test ear" (Ouvido de teste) – Selecione "Right" (Direito), "Left" (Esquerdo) ou "Simultaneous" (Simultâneo). Ao selecionar a opção Simultâneo, é apresentada no ecrã uma forma de onda individual combinada em preto.

3.1.21 Janela de estado

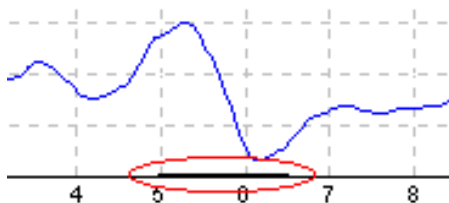


A janela "Status" (Estado) apresenta o número de registos efetivados (aceites) em conjunto com o número de registos rejeitados sob a forma de percentagem.

3.1.22 Reprodutibilidade de forma de onda



Durante o teste, as respostas são alocadas alternadamente ao regulador A e ao regulador B (ver "Apresentação de curvas A-B"). O indicador de reprodutibilidade da forma de onda apresenta um cálculo automático da correlação (similaridade) entre as duas curvas dentro de um intervalo de tempo específico indicado pela linha preta em negrito na escala temporal.



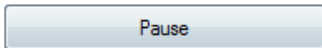
O intervalo temporal de cálculo de reprodutibilidade da forma de onda pode ser ajustado (horizonte temporal/de posição) na configuração de protocolo ou bastando arrastar a linha preta em negrito de cada extremidade, ou selecionando-a com o rato e fazendo-a deslizar para trás e para a frente em conjunto com o horizonte temporal. A reprodutibilidade da onda será recalculada imediatamente de acordo com o novo horizonte/posição temporal.

3.1.23 Iniciar/Parar



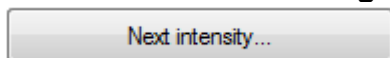
Os botões "Start" (Iniciar) e "Stop" (Parar) são utilizados para iniciar e parar a medição. O botão "Start" (Iniciar) passa ao botão "Stop" (Parar) quando se inicia uma gravação.

3.1.24 Pausa



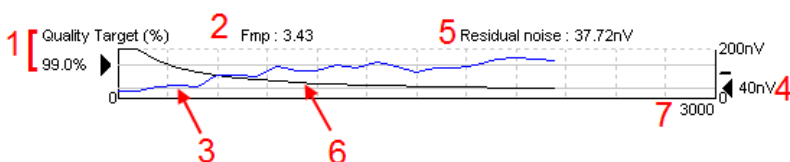
A opção Pause (Pausa) é ativada após o início do teste. É permitido interromper o teste. O estímulo continua a ser apresentado, mas não ocorre qualquer medição.

3.1.25 Intensidade seguinte



Utilize o botão "Next Intensity" (Intensidade seguinte) para iniciar o teste da intensidade seguinte selecionada na janela "Manual Stimulus" (Estímulo manual).

3.1.26 Gráfico de Fmp e Ruído residual)



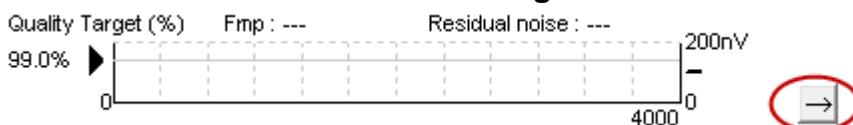
O "Fmp & Residual Noise Graph" (Gráfico de Fmp e Ruído residual) oferece informação acerca da qualidade da curva selecionada.

1. O "Quality Target" (Alvo de qualidade) (%) (por ex., 99.0%) e a linha cinzenta horizontal estendida a partir da seta preta indicam a qualidade de resposta alvo e estão relacionados com o valor Fmp. O objetivo visa que a curva Fmp atinja a linha cinzenta horizontal.
2. O valor Fmp é calculado e apresentado durante o teste, e encontra-se disponível para as curvas selecionadas após o teste.
3. A curva Fmp (quer seja em vermelho ou azul, dependendo do ouvido de teste) indica o desenvolvimento da confiança de resposta durante o decorrer do teste.
4. A seta preta e o valor em nV (por ex., 40nV) indicam o alvo do ruído residual.
5. O valor do ruído residual é calculado e apresentado durante o teste, e encontra-se disponível para as curvas selecionadas após o teste.
6. A "Residual Noise Curve" (Curva de ruído residual) (em preto) indica a alteração do nível de ruído residual durante o decorrer do teste.
7. O número de registros selecionados para teste é aqui indicado.

A eficiência do método utilizado para determinar o nível ruído residual é descrita no seguinte artigo:

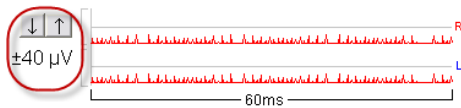
Elberling, C., & Don, M. (1984). Estimativa de qualidade da média de respostas do tronco cerebral auditivo. *Scand Audiol*, 13, 187-197.

3.1.27 Aumento do número de registros/médias



Clique sobre a seta junto do Gráfico Fmp e Ruído residual para alargar o número de registros durante o teste.

3.1.28 EEG bruto



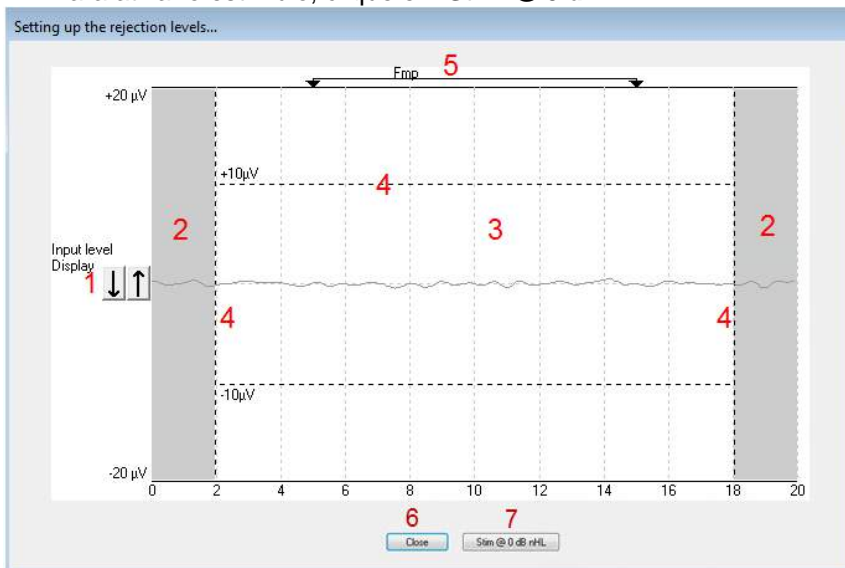
O gráfico "Raw EEG" (EEG bruto) indica o EEG bruto constante. Quando as curvas são pretas, o EEG bruto encontra-se dentro do nível de rejeição estabelecido. Quando as curvas passam a vermelho, a resposta registada será rejeitada visto que o EEG bruto excede os limites de rejeição estabelecidos.

O nível de rejeição pode ser ajustado ao clicar sobre as setas à esquerda da curva EEG bruto. As setas estão ocultas durante o teste e o nível de rejeição não pode ser alterado a partir daqui.

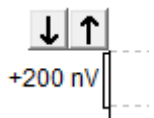
3.1.29 EEG Avançado

Clique duas vezes no gráfico "Raw EEG" (EEG bruto) para abrir o gráfico "Advanced EEG" (EEG avançado).

1. Ajuste o nível de rejeição utilizando as setas.
2. A área cinzenta indica a área onde a rejeição foi desativada.
3. A área branca indica a área onde a rejeição pode ocorrer.
4. Arraste as linhas vertical ou horizontal ponteadas para ajustar a área de rejeição.
5. Indica o âmbito sobre o qual o Fmp é calculado. A rejeição não pode ser desativada dentro deste âmbito de cálculo.
6. Clique em **Close (Fechar)** para fechar a janela de EEG Avançado.
7. Para ativar o estímulo, clique em **Stim @ 0 dB nHL**.

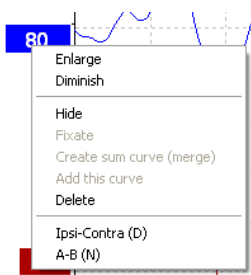


3.1.30 Apresentação de ganho



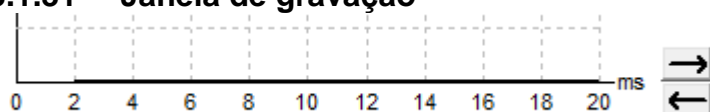
Altere o "Display Gain" (Apresentar ganho) de todas as curvas utilizando os botões com setas à esquerda da área de gravação.

Alternativamente, utilize as teclas das setas ascendentes e descendentes do teclado.



Altere a opção "Display Gain" (Apresentar ganho) para uma curva individual clicando com o lado direito sobre o marcador da forma de onda selecionada e selecionando a opção "Enlarge" (Aumentar) ou "Diminish" (Diminuir). Alternativamente, utilize Ctrl + a tecla da seta ascendente ou descendente do teclado para a forma de onda selecionada.

3.1.31 Janela de gravação



Edite a "Recording Window" (Janela de gravação) utilizando as teclas de seta do lado direito do gráfico.

3.1.32 Seleção de uma forma de onda



Clique duas vezes no marcador da forma de onda para selecioná-la. Alternativamente, utilize a tecla do separador ou Shift + Tecla do separador para passar de uma forma de onda para a outra.

3.1.33 Movimentação de uma curva individual



Clique no marcador da forma de onda para arrastar a curva para cima e para baixo.

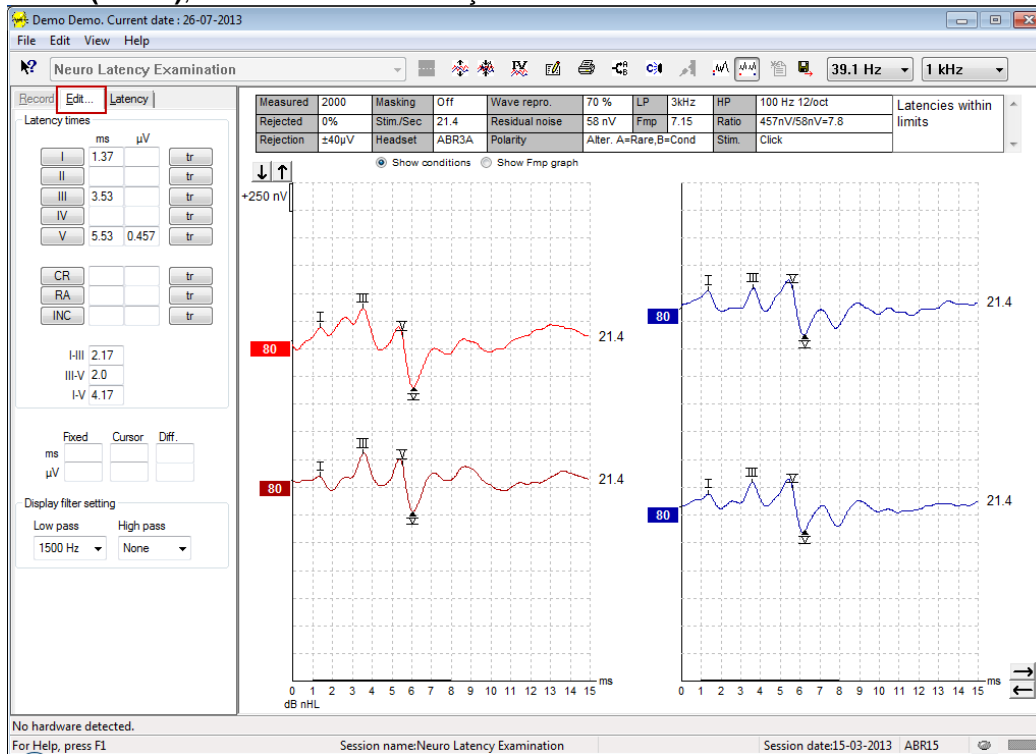
3.1.34 Apresentação de curvas diferenciais

Clique com o lado direito no marcador da forma de onda selecionada para apresentar as formas de onda diferenciais A menos B (A-B) ou Ipsi menos Contra (Ipsi-Contra).

3.2 Separador "Edit" (Editar)

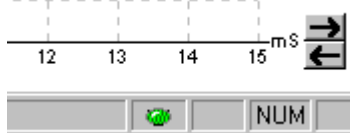
A secção que se segue descreve os elementos do separador **Edit (Editar)**.

As formas de onda completas podem ser editadas enquanto outra medição se encontra em progresso ou depois de o teste ter terminado. As funções disponíveis no separador **"Record" (Gravar)** e no separador **"Edit" (Editar)**, foram descritas na secção anterior.



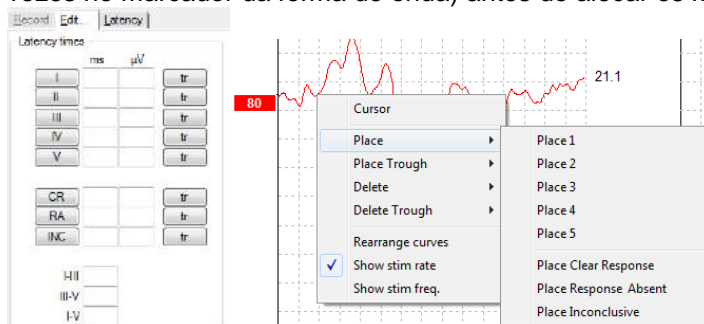
3.2.1 Monitorização de rejeição

Continue a monitorizar a situação de rejeição observando a pequena luz oval na parte inferior do ecrã. A luz verde indica que não houve rejeição, enquanto a luz vermelha indica rejeição.



3.2.2 Alocação de marcadores em forma de onda

Os botões de marcadores apresentam os marcadores relevantes para o tipo de teste seleccionado. Apenas as ondas de forma completadas podem ser marcadas. A forma de onda deve ser seleccionada (clicar duas vezes no marcador da forma de onda) antes de alocar os marcadores da forma de onda.



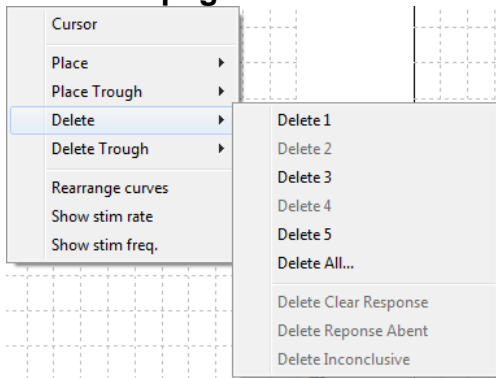
As formas de onda podem ser marcadas em três formas diferentes.

1. Clique no botão do marcador (por ex., I, II, III, IV, V) e, a seguir, clique na curva onde deseja alocar o marcador.
2. Prima o número do marcador (por ex., 1, 2, 3, 4, 5) no teclado, a seguir use as teclas de setas, Ctrl + teclas de setas ou o rato para mover o cursor até à posição desejada. Prima o botão "Enter" ou clique com o lado esquerdo do rato para alocar o marcador. Utilizando Ctrl + teclas de setas moverá o curso de um pico para o outro.
3. Clique com o lado direito sobre a forma de onda para seleccionar e alocar os marcadores.

Os valores ms e μ V correspondentes serão apresentados nas caixas junto dos Marcadores de formas de onda. Os valores de interlatência também serão calculados após a alocação dos marcadores necessários.

O SN10 (Marcador de passagem V em onda) deve ser alocado para o cálculo do sinal da forma de onda para a razão de ruído na tabela de Condições de curvas gravadas.

3.2.3 Apagar marcadores em forma de onda



Apague os marcadores em forma de onda clicando sobre a forma de onda seleccionada e seguindo as opções para apagar.

3.2.4 Sugerir marcadores em forma de onda



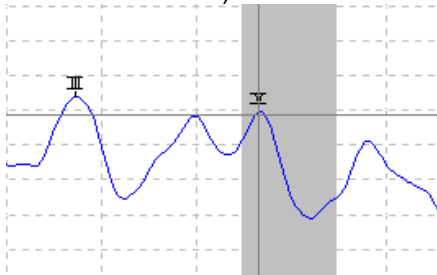
Esta opção está apenas disponível quando não estiver a ser efetuada qualquer gravação.

Clique no ícone "Suggest Waveform Markers" (Sugerir marcadores em forma de onda" para alocar automaticamente marcadores em forma de onda no pico mais dominante dentro dos âmbitos de latência normativa para os quais existem dados de latência normativa.

Tenha em atenção que esta é apenas uma ferramenta sugestiva e os marcadores em forma de onda podem ser alocados afastados da posição correta (por ex., onde o pico atual cai fora do âmbito de latência normativa ou onde não haja qualquer resposta)! Não deverão ser efetuadas quaisquer avaliações clínicas unicamente com base nos marcadores em forma de onda sugeridos.

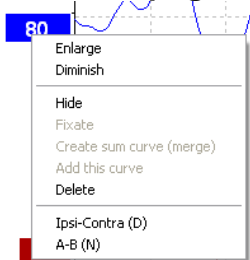
3.2.5 Dados de latência normativa

Os dados normativos serão apresentados no ecrã para cada curva selecionada durante a alocação dos marcadores em forma de onda (quando estiverem ativos na configuração e quando existirem dados de latência normativa).



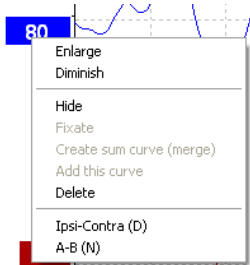
Os dados do género e idade das pessoas em causa são retirados da base de dados para apresentar a seleção dos dados de latência normativa correspondentes.

3.2.6 Apagar curvas individuais



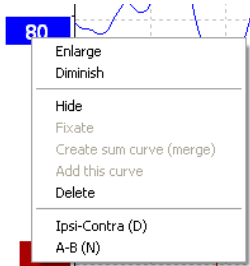
Clique com o lado direito no marcador da curva para apagar a curva. **Isto apagará a curva de forma permanente!**

3.2.7 Aumentar/Diminuir as curvas individuais



Altere a opção "Display Gain" (Apresentar ganho) para uma curva individual clicando com o lado direito do marcador da forma de onda selecionada e selecionando a opção "Enlarge" (Aumentar) ou "Diminish" (Diminuir). Alternativamente, utilize Ctrl + a tecla da seta ascendente ou descendente do teclado para a forma de onda selecionada.

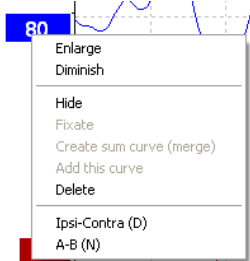
3.2.8 Ocultar curvas individuais



Clique com o lado direito no marcador da curva para selecionar "Hide" (Ocultar). Isto irá ocultar a curva de forma temporária.

O marcador permanecerá visível de forma a indicar a presença da curva oculta. Clique com o lado direito sobre o marcador da curva oculta para apresentar a curva.

3.2.9 Fixar curvas individuais/Comparar com uma sessão histórica



Clique com o lado direito no marcador da curva para fixar a curva ao ecrã. A(s) curva(s) fixa(s) pode(m) ser comparada(s) com sessões anteriores que são empurradas para a frente premindo as teclas PgUp (Página para cima) ou PgDn (Página para baixo) no teclado.

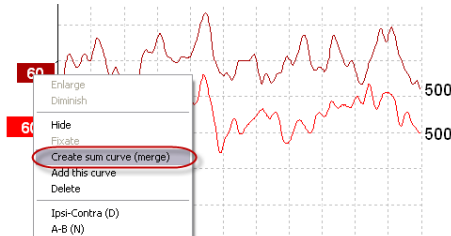
Esta função encontra-se apenas disponível se acabou de gravar o teste ou ao entrar no software em modo de novo teste. Não se encontra disponível caso entre no modo de edição diretamente a partir da base de dados.

3.2.10 Fusão de curvas (Criar uma curva somada)

As curvas da mesma intensidade, tipo de estímulo e ouvido podem ser fundidas de forma a criar um registro somado com base na média total dos registros individuais das duas curvas selecionadas.

1. Selecione uma curva ao clicar duas vezes no marcador da curva.
2. Clique com o lado direito na segunda curva e selecione "Create sum curve (merge)" (Criar curva somada (fundir)).

A curva fundida/somada pode ser novamente dividida em duas curvas originais ao clicar com o lado direito sobre o marcador e selecionar "Undo Sum Curve" (Anular curva somada).



Curvas originais



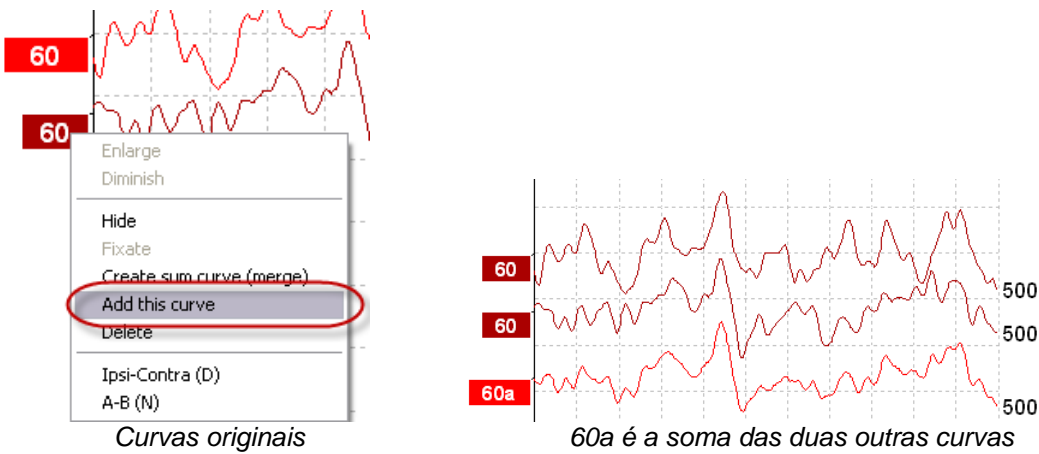
Curva fundida/somada

Os novos valores de Fmp e Ruído residual são calculados para a curva fundida/somada, contudo as curvas de ruído de Fmp e Ruído residual não estarão disponíveis.

3.2.11 Adicionar curvas

As curvas da mesma intensidade, tipo de estímulo e ouvido podem ser adicionadas em conjunto de forma a gerar uma terceira curva com base na média total de registros individuais das duas curvas selecionadas.

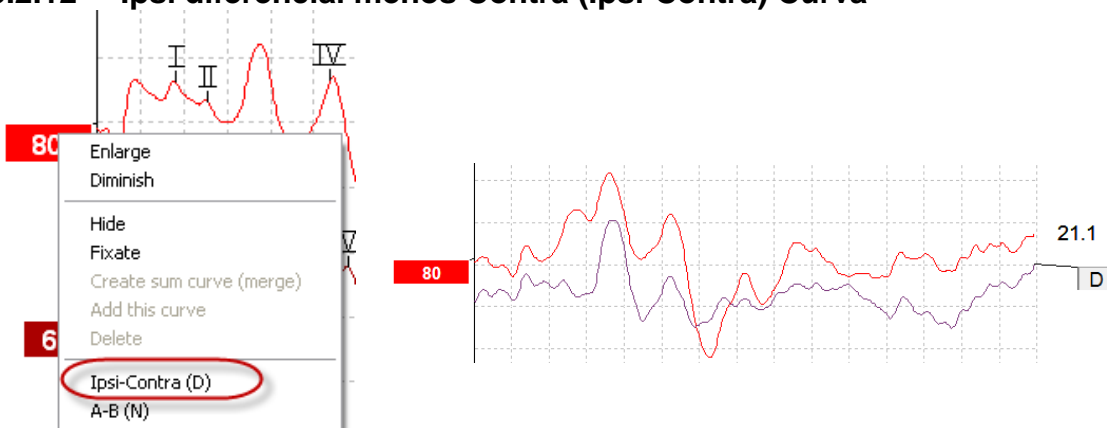
1. Selecione uma curva ao clicar duas vezes no marcador da curva.
2. Clique com o lado direito na segunda curva e selecione "Add this curve" (Adicionar esta curva). A curva adicionada será indicada por um "a" seguido da intensidade do marcador (por ex., 60a)



A curva adicionada pode ser removida/apagada ao selecionar "Delete" (Apagar) clicando sobre o lado direito na curva.

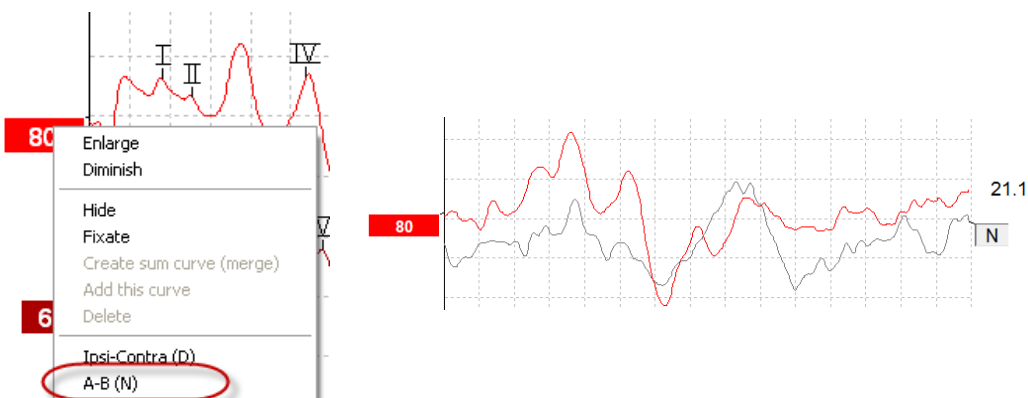
Os novos valores de Fmp e Ruído residual são calculados para a curva adicionada, contudo as curvas de ruído de Fmp e Ruído residual não estarão disponíveis.

3.2.12 Ipsi diferencial menos Contra (Ipsi-Contra) Curva



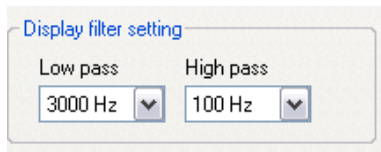
Clique com o lado direito no marcador para apresentar o Ipsi diferencial menos Contra curva.

3.2.13 A diferencial menos curva B (A-B (N))



Clique com o lado direito no marcador para apresentar o diferencial A menos a curva B.

3.2.14 Alterar filtragem de apresentação



Modifique os filtros de apresentação a qualquer altura durante o teste ou ao editá-lo mais tarde para remover ruído indesejado da gravação.

Tenha em atenção que isto não afetará a gravação dos dados em bruto (filtros de hardware) e que os filtros de apresentação podem ser alterados/desativados a qualquer altura!

3.2.15 Condições de curva gravadas

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

Show conditions
 Show Fmp graph

De forma a apresentar os parâmetros de gravação da curva, clique duas vezes sobre o marcador da curva e certifique-se de selecionar "Show conditions" (Apresentar condições). É então apresentada a informação seguinte:

1. "Measured" (Medida) – número de registros gravados.
2. "Rejected" (Rejeitada) – número de registros rejeitados.
3. "Rejection" (Rejeição) – nível de rejeição utilizado durante o teste.
4. "Masking" (Mascaragem) – indica o nível de mascaragem em dB SPL ou "off" caso não esteja a ser utilizada.
5. "Stim./Sec" – taxa de estímulo utilizada durante o teste.
6. "Headset" (Auscultador) – transdutor utilizado para gravar.
7. "Wave repro." (Repro. de onda) – percentagem de reprodutibilidade em forma de onda.
8. "Residual noise" (Ruído residual) – nível de ruído residual em nV.
9. "Polarity" (Polaridade) – polaridade do estímulo utilizado para teste.
10. "LP" – frequência de filtro de baixa passagem.
11. "Fmp" – valor Fmp.
12. "HP" – frequência de filtro de alta passagem.
13. "Ratio" (Razão) – razão entre sinal e ruído. O SN10 (marcador de passagem em onda V) deve ser alocado na curva para que a razão seja calculada.
14. "Stim." – tipo de estímulo de teste (por ex., clique, estouro de tom, Gorjeio CE® LS).
15. "Comments field" (Campo de comentários) – comentário sobre a curva.

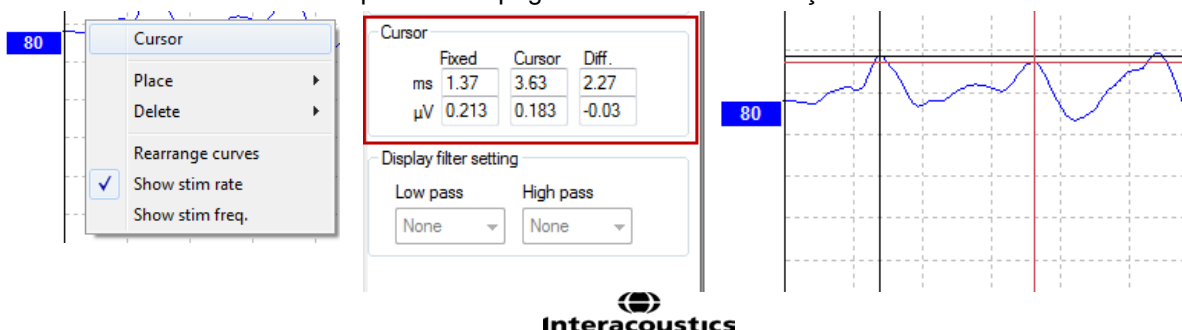
3.2.16 Adicionar comentários a uma curva

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

Show conditions
 Show Fmp graph

Os comentários da curva selecionada podem ser introduzidos na caixa de comentários no canto superior direito clicando no interior da caixa e introduzindo texto a seguir.

Estes comentários serão apresentados apenas quando a curva correspondente é selecionada. Todos os comentários da curva serão impressos na página de relatório "Condições de curvas".



3.2.17 Utilizar o cursor

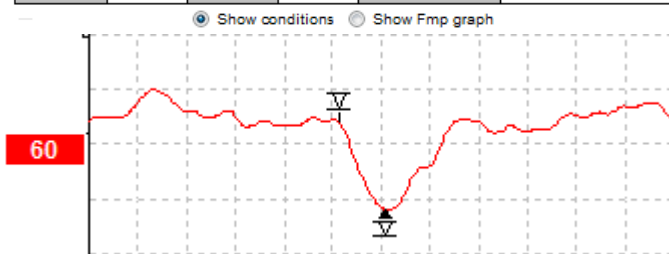
Clique sobre o lado direito na curva selecionada (e não no seu marcador) para ativar o cursor duplo. Alternativamente, ativa o cursor a partir do menu "View" (Visualizar).

1. Movimento o rato e clique sobre a posição desejada. O primeiro cursor está agora bloqueado nesta posição.
2. Movimento o rato para arrastar o segundo cursor até à posição desejada. As caixas na janela do cursor apresentam a posição na qual o primeiro cursor foi fixo, a atual posição do segundo cursor e a diferença entre estas duas posições.
3. Retire o cursor duplo clicando no lado esquerdo com o rato.

3.2.18 Cálculo de razão entre sinal e ruído (3:1)

Calcule a razão entre o sinal e o ruído (SNR) da onda de forma colocando o marcador V de onda e o SN10 (marcador de passagem em onda V) na curva selecionada. A razão é a amplitude do pico V da onda através de SN10. O ruído é calculado automaticamente com base no valor do ruído residual.

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



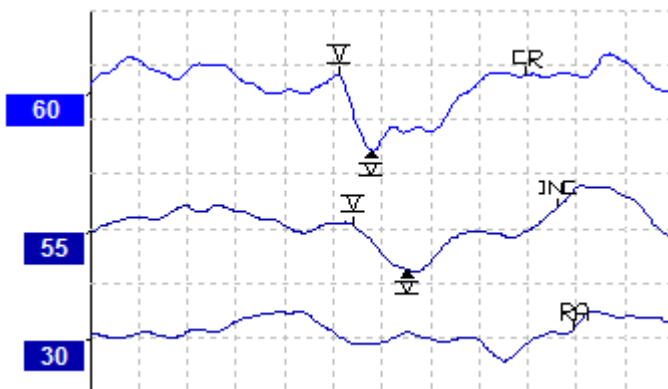
3.2.19 Marcadores em forma de onda CR, RA e INC

Os marcadores em forma de onda CR, RA e INC foram criados no Reino Unido e podem ser utilizados para categorizar formas de onda.

CR = Resposta clara

RA = Resposta ausente

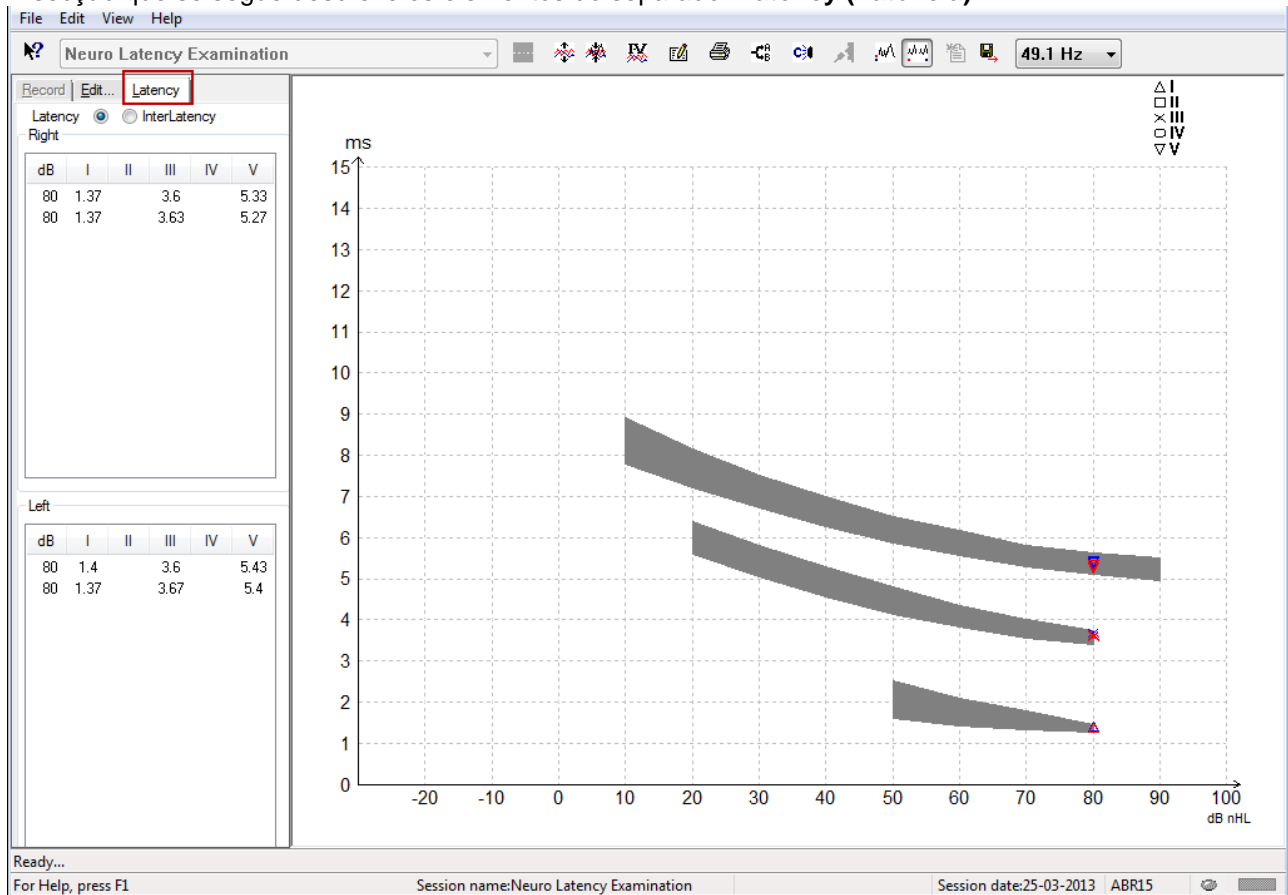
INC = Inconclusivo



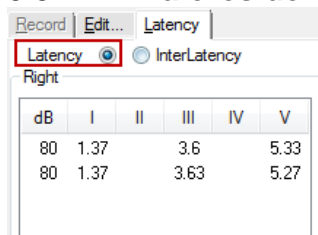
Saiba mais sobre a utilização destes marcadores no documento intitulado "Auditory Brainstem Response testing in babies - Guidance v2.1 March 2013" (Teste de resposta de tronco cerebral auditivo em bebés - Orientação v.2.1 de março de 2013) no seguinte website: <http://abrpeerreview.co.uk/resources.html>

3.3 Separador "Latency" (Latência)

A secção que se segue descreve os elementos do separador **Latency (Latência)**.

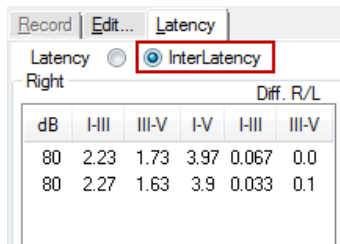


3.3.1 Valores de latência



Selecione "Latency" (Latência) para apresentar as latências de todas as formas de onda marcadas para o ouvido esquerdo e direito.

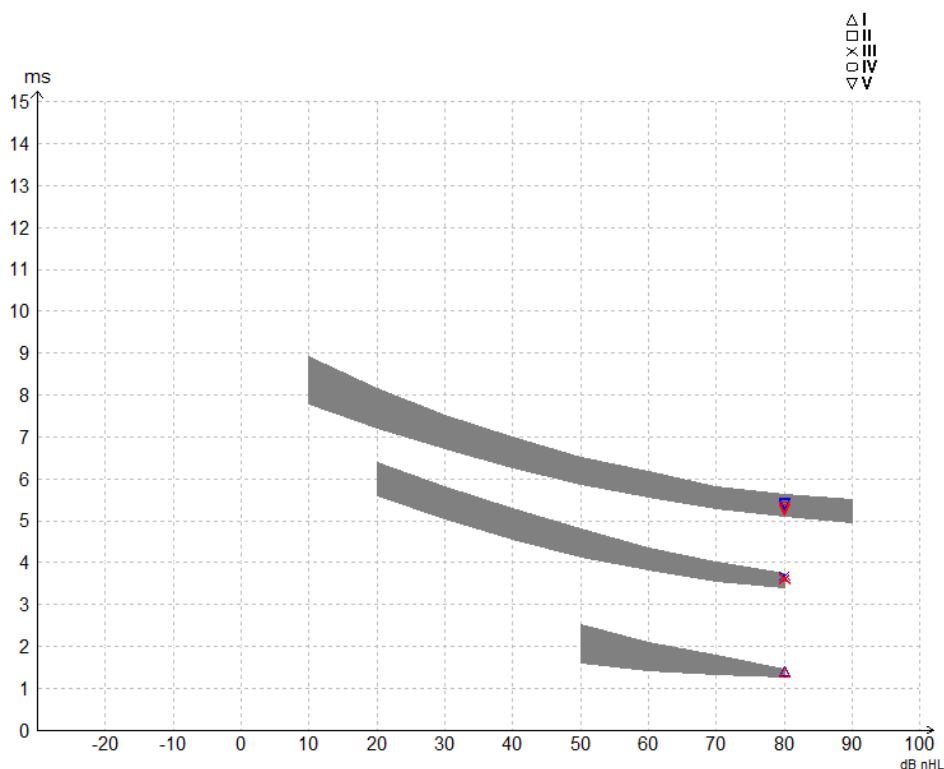
3.3.2 Valores de interlatência



Selecione "Interlatency" (Interlatência) para apresentar os valores de latência entre picos e os valores de diferença de latência entre picos intra-auriculares de todas as formas de onda para o ouvido esquerdo e direito.

3.3.3 Gráfico de latência

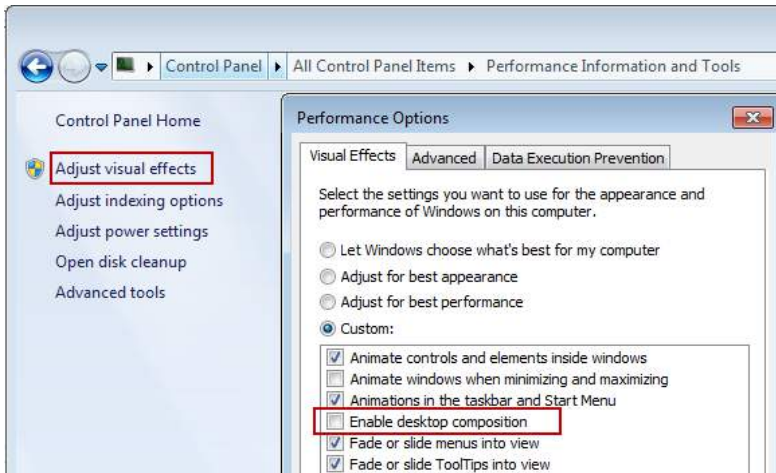
É apresentada uma imagem gráfica das latências em forma de onda marcadas. Isto permite uma fácil interpretação da alteração de latência relativa à alteração na intensidade do estímulo. A área sombreada a cinzento indica o âmbito normativo e será apresentada desde que os dados de latência normativa tenham sido adicionados a "System Setup" (Configuração do sistema). Os dados do género e idade das pessoas em causa são retirados da base de dados para apresentar a seleção dos dados de latência normativa correspondentes.



3.3.4 Desativar composição de ambiente de trabalho (apenas para o software EPx5)

Ao executar o sistema com o Windows® 7, a opção "Desktop Composition" (Composição de ambiente de trabalho) deve ser desativada para evitar movimentos lentos do cursor ou ao alocar marcadores de forma de onda no módulo de software EPx5.

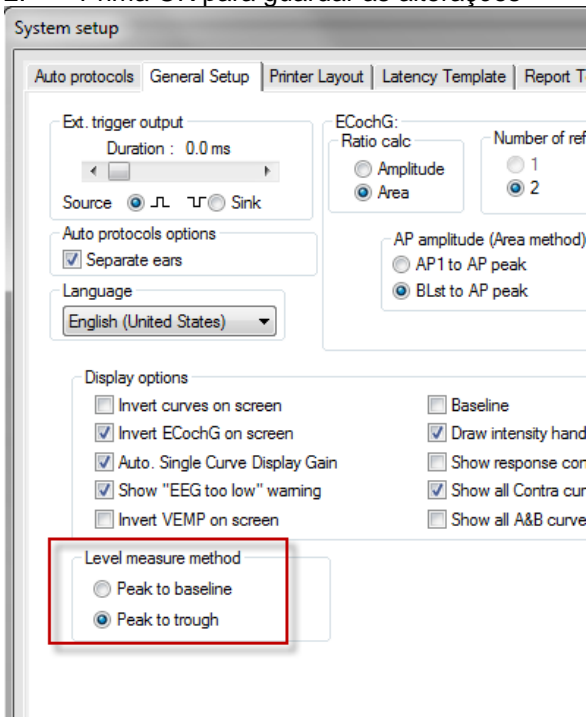
1. Vá a **Control Panel (Painel de controlo)**
2. Selecione **Performance information and tools (Informação de desempenho e ferramentas)**
3. Selecione **Adjust visual effects (Ajustar efeitos visuais)**
4. Deselecione **Enable desktop composition box (Ativar caixa de composição de ambiente de trabalho)**
5. Prima **OK** para guardar as alterações.



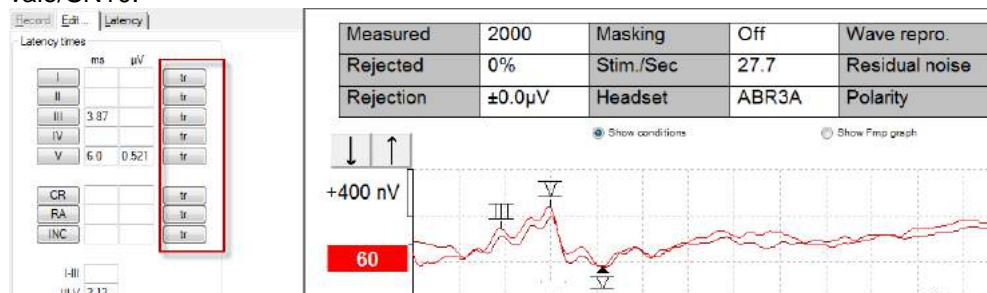
3.3.5 Apresentação dos marcadores entre pico e vale (marcador SN10) (apenas para software EPx5)

Por padrão, a amplitude das formas de onda é calculada a partir do pico até à linha de base. Para ativar os marcadores de vale no separador "Edit" (Editar) para calcular a amplitude da forma de onda desde o pico ao vale, siga estas instruções:

1. A partir do separador **General setup (Configuração geral)**, altere o **Level measure method (Método de medição de nível)** para "Peak to trough" (De pico ao vale)
2. Prima OK para guardar as alterações



Os botões **Tr** surgem no separador **Edit (Editar)** para o posicionamento manual de vários marcadores de vale/SN10.



3.4 O Windows® 7, 8 e 10 falha ao iniciar a ajuda

Nalguns casos, o Windows® Vista, versão 7, 8 e 10 que está a executar pode não ser compatível para executar a Ajuda online dentro do software. Se as funções de Ajuda não funcionarem, vai necessitar de descarregar e instalar o KB917607 (WinHlp32.exe) a partir da página inicial da Microsoft.

3.5 Atalhos do PC

Muitas das funções levadas a cabo ao arrastar e clicar com o rato também podem ser acedidas a partir do teclado.

Atalho	Descrição
Ctrl +F7	Inserir configuração temporária
F1	Lançar tópicos de ajuda
F2	Iniciar/Parar teste
F3	Intensidade seguinte
F4	Pausa/Voltar ao teste
Ctrl + F4	Apresentar contra curva
F5	Readaptação de curvas
Ctrl + F5	Agrupar curvas
F6	Sugerir marcadores em forma de onda
F7	Relatório
Ctrl +F7	Inserir configuração temporária
F8	Imprimir sessão
F9	Apresentar curvas A-B
Shift + F9	Apresentar todas as curvas A-B
F10	Ativar Talk Forward ("falar para o paciente")
Ctrl + Shift + F4	Apresentar todas as curvas
Ctrl + L	Passar para separador de latência
Ctrl + R	Passar para separador de gravação
Ctrl + E	Passar para separador de edição
Ctrl + P	Imprimir sessão
Shift + F1	Ajuda de contexto
Ctrl + N	Guardar e Criar novo
Alt + X	Guardar e Sair
Página para baixo	Recua na página através das sessões históricas
Página para cima	Avança na página através das sessões históricas
Página inicial	Regressa à sessão atual
Fim	Salta para a sessão histórica mais antiga
Alt + F	Menu de ficheiro
Alt + E	Editar menu
Alt + V	Visualizar menu
Alt + H	Menu de ajuda
Setas ascendentes/descendentes	Alterar ganho apresentado
Setas para a esquerda/direita	Alterar a janela de gravação

3.6 Preparação do paciente prévia ao teste

Antes de iniciar o teste, informe o paciente acerca do respetivo procedimento, o canal auditivo terá que ser examinado, a pele deve ser preparada para a alocação dos elétrodos e os elétrodos de superfície devem ser montados no paciente.

Todas as entradas do coletor de cabos ligado ao pré-amplificador devem ter um cabo de elétrodo ligado e devem estar ligadas ao paciente através dos elétrodos.

Se uma entrada ficar aberta ou um cabo não estiver ligado ao paciente através de um elétrodo, ocorrerá rejeição e não será possível realizar o teste. Tanto o EEG ipsilateral como contralateral são avaliados para determinar a rejeição.



ATENÇÃO

Risco de estrangulamento.

Mantenha os cabos afastados do pescoço do bebê



CUIDADO

Evite o contato entre os eletrodos não usados e quaisquer outras peças condutivas

3.6.1 Verificação de impedância



Pressione o botão Imp. e gire o seletor completamente no sentido horário.



Gire o botão lentamente no sentido anti-horário.



O LED para cada eletrodo vai mudar de vermelho para verde quando a impedância for encontrada para cada eletrodo.



Pressione o botão Imp. para sair do modo de impedância antes do teste.

3.6.2 Transdutores

Antes do teste, os transdutores que devem ser medidos têm que ser devidamente colocados no paciente.

O fone de inserção e o atraso AUSCULTADOR foram compensados dentro do software, para que o tempo 0ms na escala temporal seja igual à apresentação acústica. Desta forma, as latências em forma de onda do ecrã de teste são as latências verdadeiras comparáveis ao longo dos transdutores.

Poderá obter mais informação acerca da preparação do teste a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

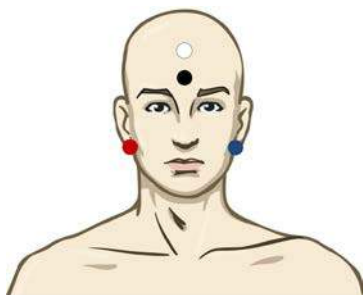
3.7 Gravação de um limiar ABR

A gravação do limiar ABR é utilizada para determinar o limiar de indivíduos que não podem participar numa audiometria comportamental tradicional.

Antes do teste, certifique-se de que o paciente se encontra descontraído. Pode monitorizar isto visualizando a janela EEG no canto superior direito da janela de gravação.

3.7.1 Montagem de elétrodos

O teste de limiar ABR é tradicionalmente utilizado para ajudar a determinar o grau de perda de audição em populações pediátricas ou difíceis de testar. Uma típica montagem para uma gravação de limiar ABR é:



VERMELHO Mastoide ou lóbulo da orelha direita (referência ou inversão)

AZUL Mastoide ou lóbulo da orelha esquerda (referência ou inversão)

BRANCO Vértice ou testa elevada (ativo ou sem inversão)

PRETO Base na fase ou testa baixa - a distância de alguns cm até ao elétrodo BRANCO deve ser observada.

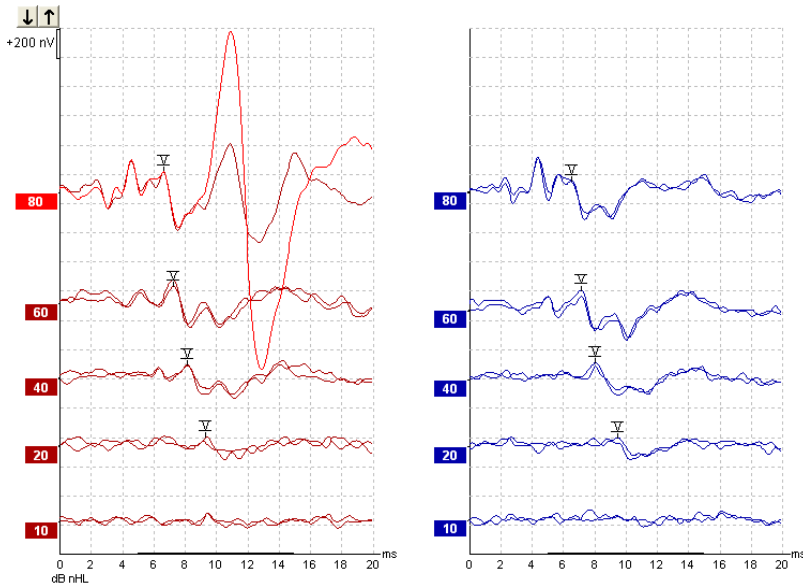
3.7.2 Estímulos de limiar ABR

Normalmente, a gravação do limiar ABR tem início aos 45dB nHL e é tomada a decisão de aumentar ou diminuir a intensidade dos estímulos.

Família de estímulo CE-Palrice®:	CE-Chirp® e CE-Palrice® LS
	NB CE-Palrice® e NB CE-Chirp LS 500Hz, 1kHz, 2kHz e 4kHz
Estouro de tom e Clique	TB 250Hz – 4 kHz Clique

3.7.3 Edição de gravações de limiar ABR

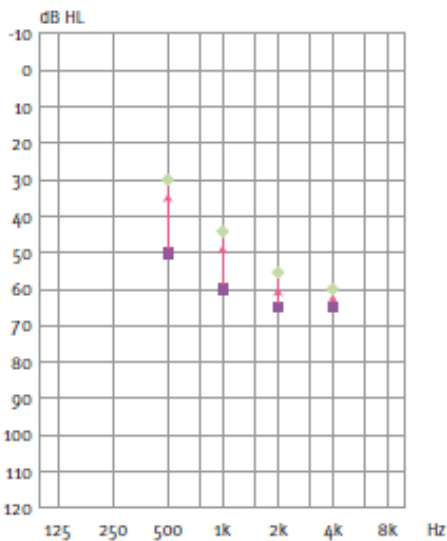
Uma gravação de limiar ABR típica utiliza o NB Gorjeio CE® LS ou Tone Burst para avaliação de limiar.



Acima encontra um exemplo de uma gravação de limiar com Tone Burst de 2kHz. Tenha em atenção a resposta PAM de grande dimensão do lado direito causada pelo estímulo de carga de 80dBnHL. O limiar ABR a 20dB nHL e a 2kHz aqui encontrado estaria dentro do limiar de uma audição normal.

3.7.4 Interpretação e utilização dos resultados do limiar ABR

A medição do limiar ABR é utilizada no ajuste de aparelhos auditivos para crianças. Os fatores de ABR para correção comportamental estão disponíveis nalguns softwares de ajuste, como DSL v5.0a e software de ajuste Oticon. Estes oferecem uma solução para o audiolologista quando os limiares de audição fornecidos não se encontram corrigidos.



	500Hz	1kHz	2kHz	4kHz
Estímulos dB nHL	50	60	65	65
Correção (dB)*	-20	-15	-10	-5
dB estimado para nível de audição eHL	30	45	55	60

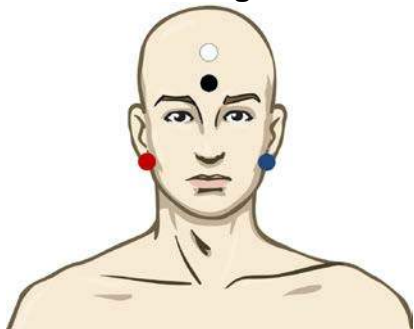
À direita encontra um exemplo de um audiograma estimado. Os quadrados roxos representam os valores nHL, enquanto os diamantes verdes representam os valores eHL. À esquerda estão os valores de correção, estes *Fatores de correção ABR específicos da frequência são utilizados com a fórmula de prescrição DSL para limiares de condição de ar. As mesmas correções são aplicadas no software de ajuste Genie, ao selecionar "Tone-burst ABR".*

Poderá obter mais informação acerca da determinação do limiar com ABR a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

3.8 Efetuar uma gravação de latência neurológica

Os testes neurológicos são tradicionalmente utilizados para ajudar a determinar as funções de percurso auditivo relacionadas com neuromas acústicos e outras anomalias do sistema nervoso.

3.8.1 Montagem de eléttodos



VERMELHO Mastoide ou lóbulos da orelha direita (referência ou inversão)

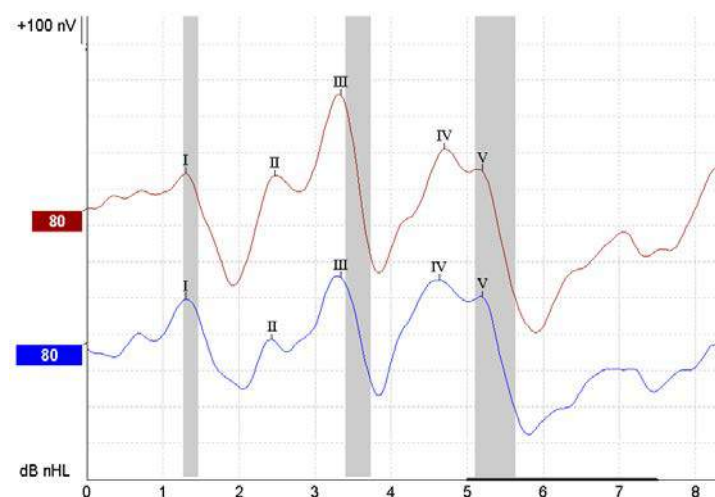
AZUL Mastoide ou lóbulos da orelha esquerda (referência ou inversão)

BRANCO Vértice ou testa elevada (ativo ou sem inversão)

PRETO Base na fase ou testa baixa - a distância de alguns cm até ao eléttodo BRANCO deve ser observada.

3.8.2 Edição de gravações de latência neurológica

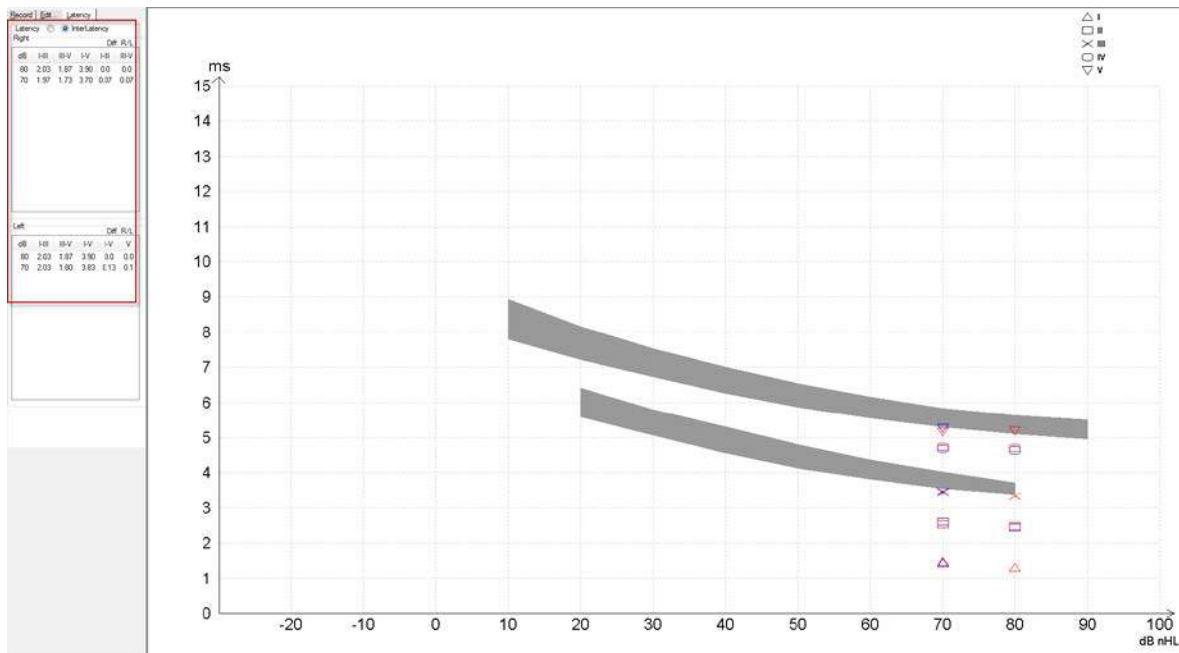
Uma gravação de latência neurológica é normalmente realizada utilizando "Click" e "CE-Chirp LS" cujo nível de estímulos começa em 80 dB nHL.



As alterações da latência de resposta entre o lado direito e esquerdo são gravadas e comparadas.

O Eclipse também oferece marcadores de taxa lenta e rápida, e efetua o cálculo entre as latências em V de onda inter picos (entre o lado Esquerdo e Direito), assim como alterações de lado de latência inter-picos que passem de lentos a rápidos.

Na página de Latência, as diferenças de latência neurológica são agrupadas num gráfico de latência, no lado esquerdo (quadrado vermelho), sendo que os valores de latência e interlatência são apresentados e calculados para cada um dos marcadores em forma de onda, I, II, III, IV e V, se os mesmos estiverem marcados.



Os cálculos de latência e interlatência são indicados na impressão

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

Consulte os requisitos locais para obter as diferenças de latência máxima através dos ouvidos. Tenha cuidado em compensar a perda de audição de alta frequência de um só lado, corrigindo o grau de recrutamento em média.

- Perda de 4kHz < 50dB nHL: sem correção.
 - Deduza 0,1 ms por 10dB acima dos 50dB nHL.
- Selters & Brackmann (1977), também descrito em NHSP UK.

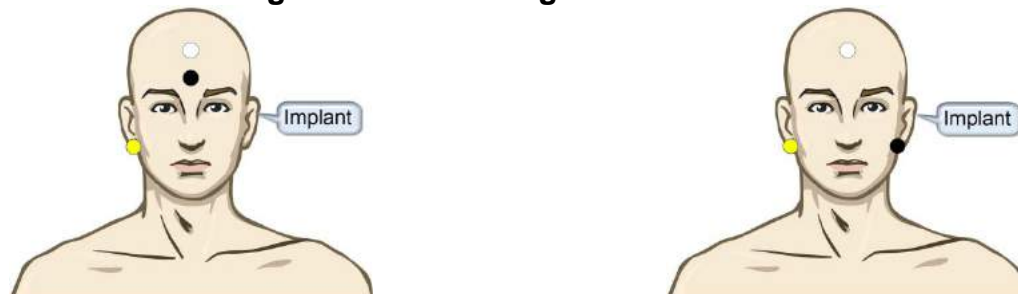
Consulte as funções de Latência Neurológica descritas sob o separador "Record" (Gravar) e "Edit" (Editar) mais adiante neste manual de instruções de utilização e o guia rápido de Testes de Latência Neurológica com Eclipse na informação adicional.

Poderá obter mais informação acerca de gravações de Latência Neurológica a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

3.9 Efetuar uma gravação eABR

Um teste de limiar eABR (ABR elétrico) é tradicionalmente utilizado para ajudar a determinar o grau de ajuste coclear em populações pediátricas ou difíceis de testar.

3.9.1 Duas sugestões de montagens de eléctodos eABR



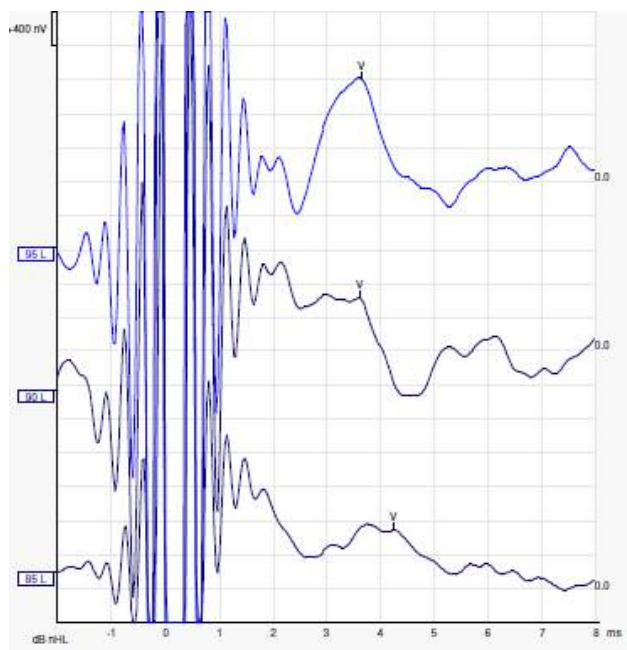
AMARELO Lóbulo de orelha ou mastoide contralateral (sem implante).

BRANCO Vértice/Testa elevada ou CZ (eléctrodo ativo ou sem inversão)

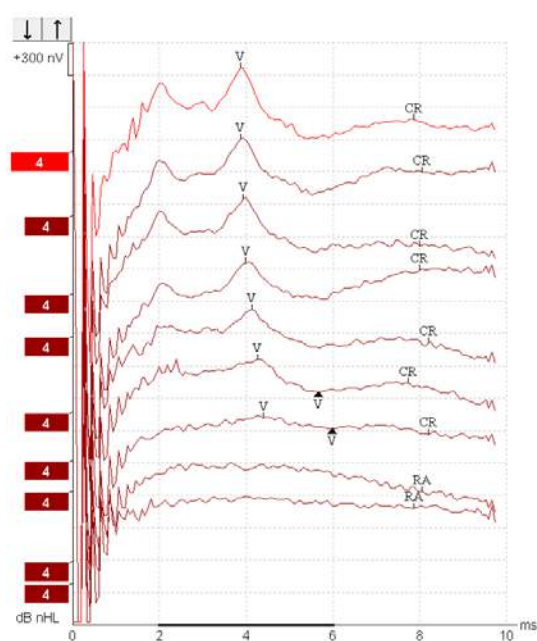
PRETO Base na testa baixa ou ipsilateral no lado do implante para redução da interferência da bobina

3.9.2 Edição de uma gravação eABR

Os estímulos eléctricos são apresentados a partir do sistema de implante coclear de onde o nível de corrente eléctrica, taxa e banda de eléctrodo é escolhido.



Gravações de eABR esquerdo de um paciente jovem masculino com um CI da Advanced Bionics.



Gravações de eABR direito de um adulto com um "Cochlear Freedom CI".

3.9.3 Estimativa de limiar elétrico para ajuste de implante coclear

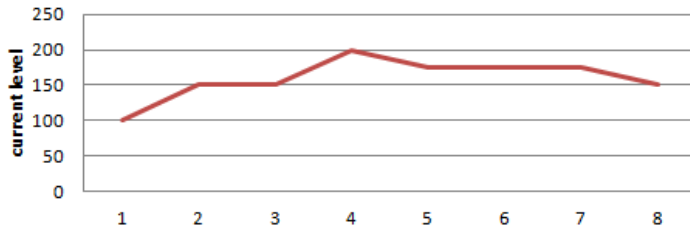
Normalmente, os modos eABR encontram-se sob o software de implante coclear.

O teste eABR é uma ferramenta útil para estimar os níveis de corrente necessários para cada uma das bandas de elérodos de forma a ajudar na assistência do ajuste do dispositivo coclear.

Num teste eABR normal, cada banda de eléetrodo não é testada devido ao longo procedimento de teste de várias bandas de eléetrodos. Em vez disso, é utilizada a interpolação ao longo das bandas de eléetrodos gravadas. Abaixo encontra-se um exemplo do ajuste eABR estimado para um "Cochlear Freedom".

CLVBanda de eléetrodos	1	2	3	4	5	6	7	8
Limiar eABR gravado	100			200				150	
Valor de interpolação		150	150		175	175	175	

electrodes..



Poderá obter mais informação acerca de gravações eABR a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

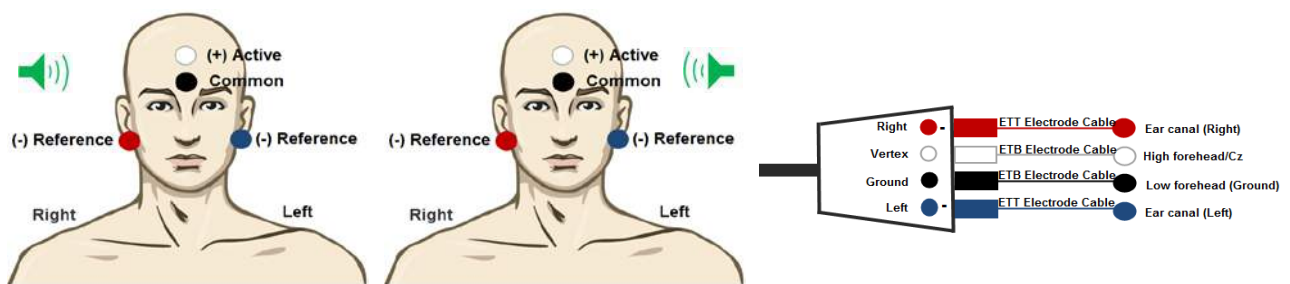
3.10 Efetuar uma gravação ECochG

Um ECochG (Eletrococleografia) é uma medição da resposta do coclear (potencial somático (SP), potencial ação (AP) e microfônico coclear (CM)). O ECochG é utilizado para vários fins, ou seja, no diagnóstico da doença de Meniere, Fistula perilinfática e surdez súbita.

Recomenda-se a utilização dos eléttodos Tiptrodes, TMtrodes ou Transtympanic para medir o eletrococleograma. Enquanto os eléttodos transtimpânicos resultam na resposta mais robusta, poderá não ser possível em várias clínicas.

3.10.1 Montagens de eléttodos ECochG

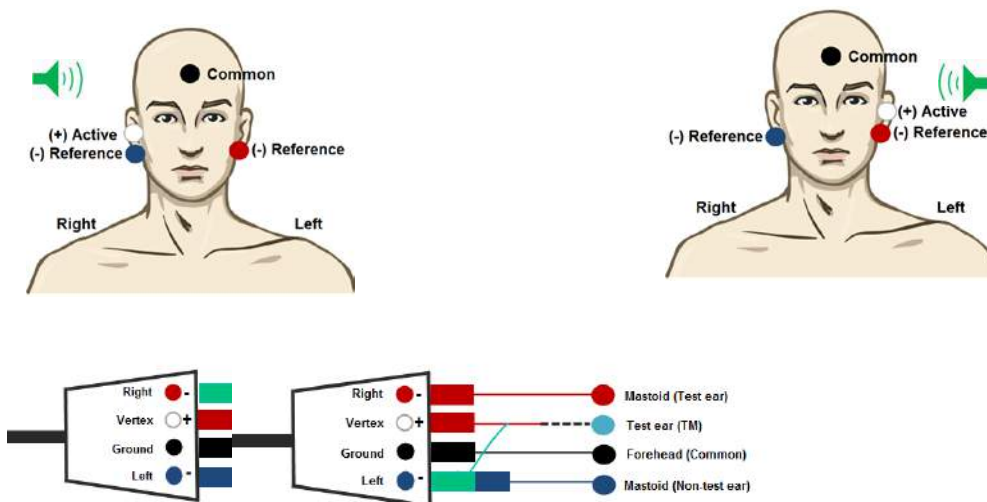
TipTrode



Montagem vertical

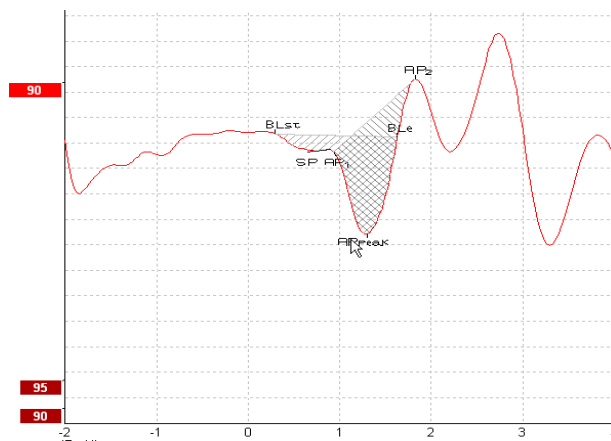
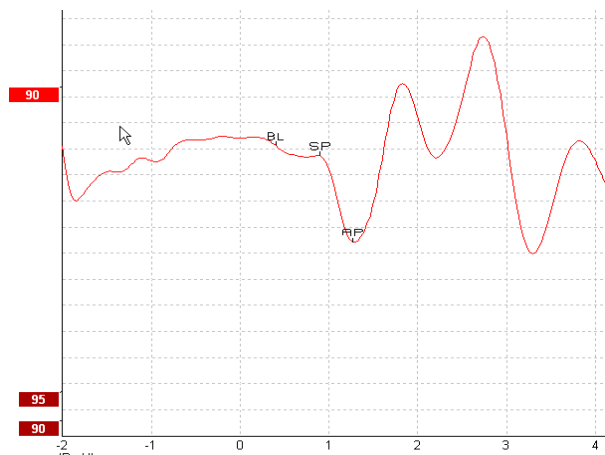
- (+) O eléttodo ativo (tiptrode) é colocado na testa alta ou Cz.
- (-) O eléttodo de referência é colocado no canal auditivo (eléttodo com película dourada).
- O eléttodo comum é colocado na testa baixa.

TMtrode



- (+) O eléttodo ativo é colocado na membrana timpânica
- (-) O eléttodo de referência é colocado em não teste (mastoide/lóbulo de orelha)
- O eléttodo comum é colocado na testa
- Troque a referência e os eléttodos ativos ao mudar o ouvido de teste

3.10.2 Edição de uma gravação ECoChG



Exemplo de pontos marcados para razão de amplitude Exemplo de pontos marcados para razão de área

Poderá obter mais informação acerca de gravações ECoChG a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

3.11 Efetuar uma gravação CM

O CM (microfonismo coclear) é uma resposta a partir da cóclea que recria o estímulo de entrada. É utilizado no diagnóstico de problemas de espectro neuropático auditivo (ANSD).

A preparação do paciente é muito importante. O paciente deve estar descontraído ou a dormir num ambiente sossegado. É preferível que o paciente se deite durante o procedimento para facilitar um ambiente calmo e confortável.

3.11.1 Montagem do eletrodo CM

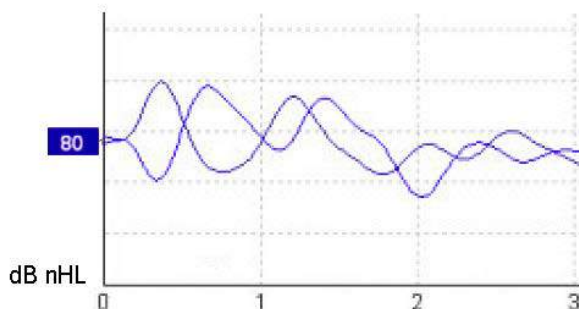
É possível obter CM a partir de uma montagem do eletrodo ABR padrão, contudo por forma a ter o sinal mais forte possível, recomendamos que proceda à gravação a partir de um ponto o mais próximo possível do local de geração, pelo que os eletrodos são normalmente colocados no canal auditivo, no tímpano (TipTrode ou TMtrode) ou através da utilização de um eletrodo transtimpânico.

A Montagem do Eletrodo de TipTrode e TMtrode é descrito em "Efetuar uma gravação de ECoChG".

3.11.2 Estímulos para gravações CM

Um CM deve ser medido utilizando cliques de rarefação e condensação com um nível de intensidade de 80-85dB nHL.

3.11.3 Exemplo de uma gravação CM



Exemplo de paciente sob ANSD por meio de uma gravação CM cujo Eixo Y tem 100nV por divisão.

3.11.4 Interpretação do resultado CM

Os pacientes com ANSD apresentam um CM anormal, visto como tendo uma amplitude de resposta superior à normal dentro dos primeiros milésimos de segundo. A onda 1 está ausente em termos de polaridade alternada aquando da estimulação com elevados níveis de ABR. Adicionalmente, a latência da duração CM é maior do que o previsto.

Poderá obter mais informação acerca de gravações CM a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

3.12 Efetuar uma gravação AMLR

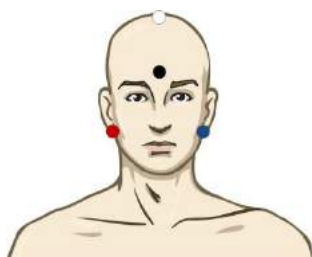
AMLR pode ser utilizado para ajudar a determinar o grau de perda de audição em populações adultas.

Mas a utilização neurológica mais comum do AMLR consiste na avaliação da integridade funcional do percurso auditivo acima do nível do tronco cerebral nos casos com suspeita de lesões, e para efeitos de avaliação de perda de audição não orgânica.

As crianças e os bebés podem não apresentar AMLR até mesmo quando as suas funções auditivas e neurológicas se encontram intactas devido à sua elevada sensibilidade à taxa de estímulo. Em geral, AMLR para crianças com idades inferiores a 10 anos devem ser interpretados com todo o cuidado.

Os estímulos utilizados para AMLR são semelhantes aos estímulos alargados de oitavos ABR.

3.12.1 Exemplo de montagem do eletrodo AMLR



VERMELHO Mastoide ou lóbulo da orelha direita (referência ou inversão)

AZUL Mastoide ou lóbulo da orelha esquerda (referência ou inversão)

BRANCO CZ verdadeiro ou vértice/testa alta (ativa ou sem inversão)

PRETO Base na fase ou testa baixa - a distância de alguns cm até ao eletrodo BRANCO deve ser observada.

O paciente é instruído para se descontraír ou para dormir durante o teste.

Durante a sedação, ou durante o sono natural, a resposta ALMR não é afetada.

A latência AMLR abrange entre 5 e 50 ms e os tamanhos de amplitude situam-se entre 0 e 2 μ V.

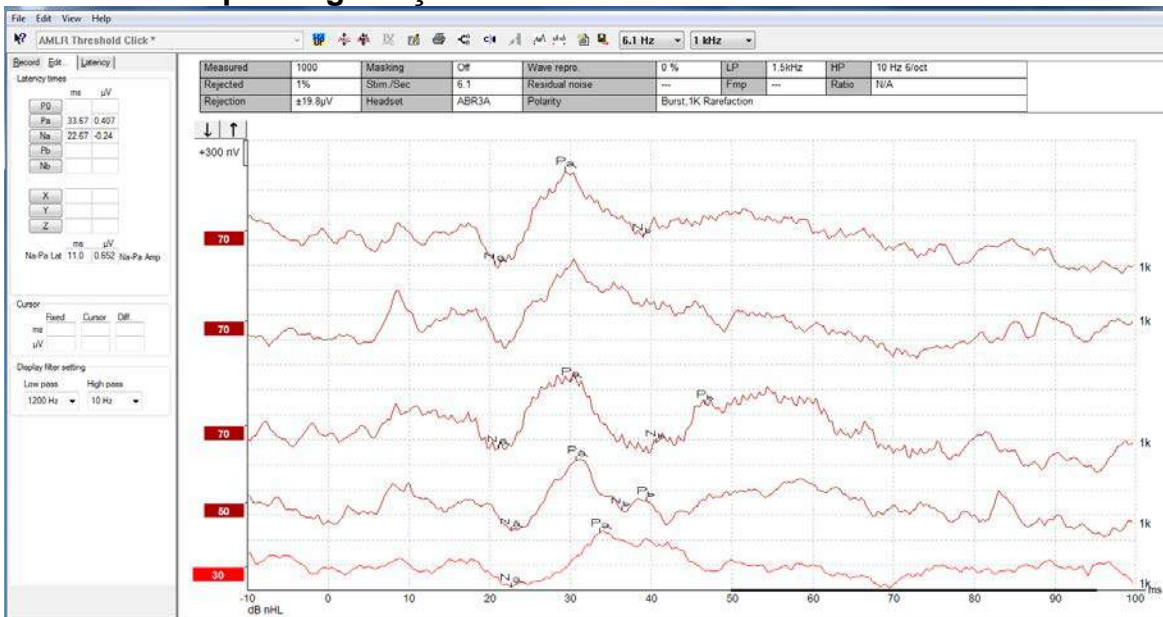
3.12.2 Estímulos AMLR disponíveis

Família de estímulo CE-Palrice®:	CE-Palrice® e CE-Palrice® LS
	NB CE-Palrice® e NB CE-Palrice LS 500Hz, 1kHz, 2kHz e 4kHz
Tone Burst e Clique	TB 250Hz – 4 kHz TB 500Hz é preferido desde que haja uma grande amplitude de resposta Clique Ficheiro de onda padrão

Para um diagnóstico neurológico é adequada uma Intensidade de estímulos moderada inferior a 70dB.

Para efeitos de estimativa, a amplitude de resposta do limiar segue o nível dos estímulos quanto ao teste de limiar ABR tradicional.

3.12.3 Exemplo de gravação AMLR



Uma gravação do limiar AMLR utilizando o Tone Burst a 1kHz para avaliação do limiar.

Implantes cocleares

Quanto mais as latências do AMLR os separarem dos artefactos de estímulos dos implantes cocleares vistos sob o eABR tradicional.

O AMLR pode ser utilizado para avaliar a eficácia do implante coclear na ativação do percurso auditivo.

Consulte as funções de Limiar AMLR descritas nos separadores "Record" (Gravar) e "Edit" (Editar) deste manual de instruções de utilização.

Poderá obter mais informação acerca de gravações AMLR a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

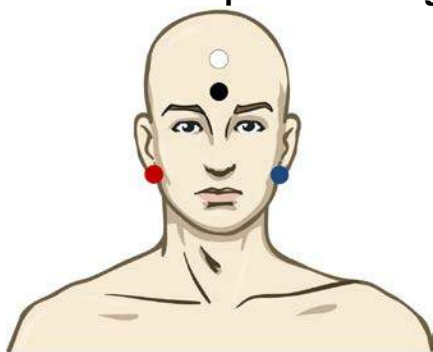
3.13 Efetuar uma gravação ALR/ERA cortical

O teste de limiar ALR/ACR é normalmente utilizado para ajudar a determinar o grau de perda de audição em populações adultas. Comparado com os estímulos largos de oitavos ABR adicionais, os estímulos do ALR/ACR são mais específicos em termos de frequência devido a tons mais longos e estão mais próximos dos estímulos de tons puros audiométricos comportamentais.

O estado desencadeado/atenção do paciente tem um efeito significativo nas amplitudes da resposta ALR. As formas de onda ALR alteram-se conforme uma pessoa vai ficando sonolenta ou adormece. Quando o paciente adormece, a amplitude N1 é menor e a amplitude P2 é maior. Contudo, quando o sujeito está a ouvir uma alteração ou a prestar atenção aos estímulos, o N1 aumenta até 50%, enquanto o P2 parece diminuir com uma maior atenção por parte do sujeito sobre os sinais. A resposta é habituável, pelo que é importante limitar a sessão de teste e reagendá-lo se for necessário.

O paciente é instruído para permanecer sentado, sossegado, sob alerta e a ler uma página. Não é aconselhável realizar o ALR e o P300 sob sedação (*Crowley & Colrain, 2004*).

3.13.1 Exemplo de montagem de elétrodos para uma gravação de limiar ALR



VERMELHO Mastoide ou lóbulo da orelha direita (referência ou inversão)

AZUL Mastoide ou lóbulo da orelha esquerda (referência ou inversão)

BRANCO Vértice ou testa elevada (ativo ou sem inversão)

PRETO Base na fase ou testa baixa - a distância de alguns cm até ao eletrodo BRANCO deve ser observada.

3.13.2 Estímulos

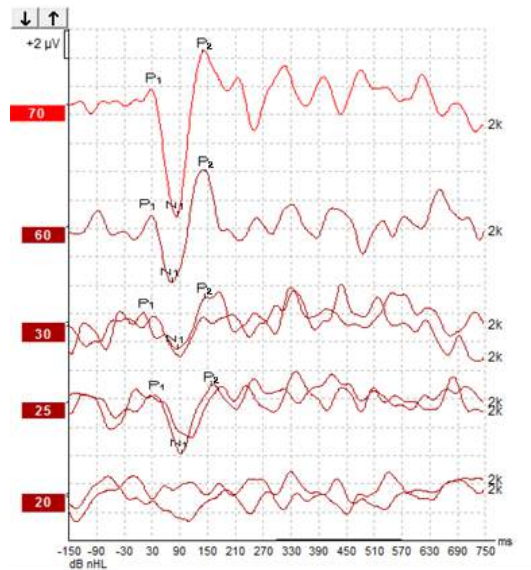
Normalmente, a gravação do limiar ABR tem início aos 45dB nHL e é tomada a decisão de aumentar ou diminuir a intensidade dos estímulos.

Os estímulos de limiar ABR disponíveis são:

Tone Burst e Clique	TB 250Hz – 4 kHz Clique Ficheiro de onda padrão
---------------------	---

3.13.3 Interpretação do resultado ALR

A latência ALR/ACR abrange entre 50 e 300 ms e os tamanhos de amplitude situam-se entre 0 e 20uV. Uma gravação de limiar ALR comum utiliza o Tone Burst a 2kHz para avaliação do limiar.



Normalmente, a gravação do Limiar ALR inicia-se com 60dB nHL e é tomada a decisão para aumentar em 20dB ou diminuir a intensidade dos estímulos em 20dB, e uma vez mais em 10dB até ficar abaixo do limiar. O limiar ALR a 25dB nHL e 2kHz aqui encontrado estaria dentro do alcance normal de audição. Aplicar um fator de correção típico levaria a uma estimativa do limiar de audiograma comportamental de 18,5dBHL a 2kHz.

Resposta de nível mais baixo >5uV: interpolar

Resposta de nível mais baixo >5uV: é o limiar

3.13.4 Estimativa de limiar eletrofisiológico e Ajuste de instrumento auditivo infantil

Os fatores de correção comportamental do limiar ALR para limiares de audição estimados devem ser utilizados para efeitos de ajuste do instrumento auditivo.

Audiograma estimado

	500 Hz	1.000 Hz	2.000 Hz	4000 Hz
Estímulos dB nHL	50	60	65	65
Correção média (dB)*	- 6,5	- 6,5	- 6,5	- 6,5
dB estimado para nível de audição eHL	43,5	53,5	58,5	58,5
Reference http://www.corticalera.com/research.html "Relatórios de Liverpool, Reino Unido", Variação 95% dentro de ± 10 dB Nota: resposta ocasionalmente muito pobre > erro de 20dB				

*Referência www.corticalera.uk, em Liverpool foi indicado que a média de ACR e a diferença de PTA é de 6,5 dB.

Poderá obter mais informação acerca de gravações ALR a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

3.14 Efetuar uma gravação de P300/MMN

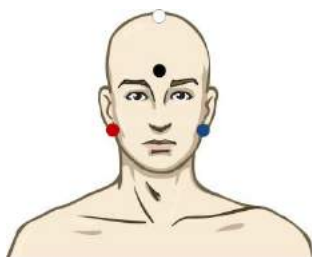
O P300 e o MMN (negatividade de disparidade) podem ser utilizados para a avaliação da função auditiva.

O teste MMN está particularmente relacionado com a capacidade do cérebro de discriminar entre sons da fala.

O MMN é obtido com um paradigma excêntrico no qual sons desviantes não frequentes são agrupados numa série de sons padrão que ocorrem em frequência.

A duração dos estímulos P300/MMN é muito superior àquela comparada com os estímulos ABR tradicionais.

3.14.1 Exemplo de montagem de eléttodos para P300/MMN



VERMELHO Mastoide ou lóbulos da orelha direita (referência ou inversão)

AZUL Mastoide ou lóbulos da orelha esquerda (referência ou inversão)

Aconselhamos a ligar o eléttodo Vermelho e Azul de forma a estabelecer uma referência média.

BRANCO CZ verdadeiro (ativo ou sem inversão)

PRETO Base na fase ou testa baixa - a distância de alguns cm até ao eléttodo BRANCO deve ser observada.

O estado desencadeado/atenção do paciente tem um efeito significativo nas amplitudes da resposta MMN.

O MMN pode ser obtido quando o sujeito presta atenção aos estímulos, mas torna-se difícil proceder à medição nesta condição devido à sobreposição do componente N₂₁.

Como resultado disso mesmo, recomendamos que o MMN seja gravado enquanto o sujeito ignora os estímulos e lê ou vê um vídeo captado em silêncio, e não presta atenção aos estímulos.

As amplitudes de MMN diminuem com o aumento de sonolência e durante o sono.

Não aconselhamos a realizar o P300/MMN sob sedação.

A latência P300/MMN abrange entre -100 e 500 ms e os tamanhos de amplitude situam-se entre 0 e 20uV.

3.14.2 Estímulos do P300/MMN disponíveis

Estrondo de tom e Gorjeios NB CE	TB 250Hz – 4 kHz Ficheiro de onda padrão
-------------------------------------	---

As amplitudes são superiores para estímulos binauriculares do que para monauriculares.

3.14.3 Resumo dos parâmetros para P300 e MMN

		Supra limiar P1, N1, P2 P300	MMN
Sujeito	Estado	Adultos, crianças e bebês acordados e sossegados	Adultos, crianças e bebês acordados e sossegados
	Olhos	Olhos abertos	Olhos abertos
	Condição	Assistir ou ignorar condições	Ignorar condições
Estímulos	Tipos de estímulos	Tone Burst, vogais da fala ou combinações de consoantes e vogais	Tone Burst, vogais da fala ou combinações de consoantes e vogais
	Intervalo Interonset	1-2 seg.	0,1-1 seg.
	Duração do estímulo		50-300ms Tenha cuidado com a resposta sobreposta caso o tempo de resposta seja curto
	Apresentação		Paradigma excêntrico Probabilidade desviante 0,05-0,20 Número de desviantes, pelo menos 200
	Intensidade	60-80dB peSPL	60-80dB peSPL
Gravações	Eléctrodo de referência	Extremidade de nariz de referência média (elétrodos ligados)	Extremidade de nariz de referência média (elétrodos ligados)
	Filtragem	1-30Hz	1-30Hz
	Tempo de análise	Pré-estímulos -100ms Pós-estímulos 700ms ou mais	Pré-estímulos -50ms ou mais Pós-estímulos 400ms ou mais
	Registro	50-300	50-300
	Réplicas	Pelo menos 2	Pelo menos 2, resultando em, pelo menos, 200 desviantes.
	Medições	Adultos Crianças Bebês Medidas	P1, N1, P2 P1, N200-250 Componentes fiáveis Amplitude desde a linha de base até ao pico, latência de pico Utilize a janela de latência estabelecida utilizando dados médios grandes
Presença de resposta	Determinado por	Componentes replicáveis Resposta 2-3x maior do que a amplitude no intervalo de pré-estímulo	Componentes replicáveis Resposta 2-3x maior do que a amplitude no intervalo de pré-estímulo

Poderá obter mais informação acerca de gravações de P300 & MMN a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

3.15 Desempenho do sistema/Teste de circuito inverso (LBK15)

A caixa "Loop Back" (Circuito inverso) (LBK15) permite uma fácil verificação do sistema de medição de impedâncias, a qualidade do estímulo e a aquisição dos dados. Poderá obter mais informação acerca do procedimento LBK 15 a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

4 Instruções de funcionamento do VEMP

O módulo VEMP pode ser uma licença individual ou uma licença em conjunto com o software EP15/EP25. Consulte o Capítulo 3 para obter uma visão geral das várias funcionalidades e funções do software EP15/25. Esta secção descreve as funcionalidades e funções relacionadas apenas com o VEMP.



1. Todo o contacto entre as peças condutoras de eléctrodos ou seus conectores, incluindo o eléctrodo neutro e outras peças condutoras, incluindo a terra, deve ser evitado.
1. Se o sistema não tiver sido utilizado durante algum tempo, o operador deverá inspecionar os transdutores (por ex., verifique se a tubagem do fone de inserção em silicone apresenta fissuras) e os eléctrodos (por ex., verifique a data de validade dos eléctrodos descartáveis, verifique se os cabos apresentam danos) para verificar se o sistema está pronto para iniciar os testes e oferecer resultados concretos.
2. Deve utilizar apenas gel de eléctrodos para eletroencefalografias. Siga as instruções do fabricante quanto ao uso do gel.
3. A presença de tinido, hiperacusia ou outros ruídos sensíveis ou altos podem inviabilizar o teste quando são utilizados estímulos de elevada densidade.
4. Os pacientes com problemas da espinha cervical devem ser avaliados para garantir que estão aptos a manter uma contração muscular SCM adequada durante o teste sem causar dor ou desconforto. Em caso de dúvida, procure uma opinião médica antes do teste.
5. A resposta VEMP é sensível ao nível do estímulo que atinge o ouvido interno. Uma perda de audição condutiva causada por problemas do ouvido médio que atenuem a chegada do estímulo ao ouvido interno é um contraindicador do teste com estímulos de condução de ar.

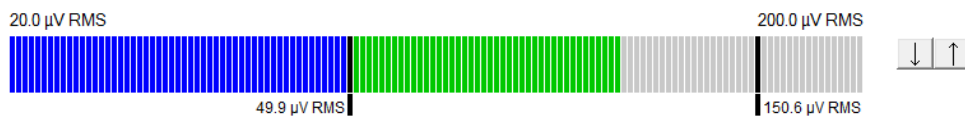
NOTICE

1. O sistema Eclipse consiste de uma placa de entrada de 2 canais que permite ao utilizador criar medições para ambos os ouvidos sem trocar os eléctrodos.
2. Os filtros digitais do sistema EP atenuarão sinais/frequências indesejáveis até determinado nível.
3. O operador pode beneficiar da visualização da barra EEG em bruto e modificar os filtros do pré-amplificador localizados na configuração de protocolos automática para melhorar a qualidade da medição. Os filtros podem ser modificados antes de ou durante uma gravação.

4.1 Configuração do pré-amplificador

Quando o tipo de teste VEMP é selecionado, o pré-amplificador irá ajustar automaticamente o ganho menor (de 80dB a 60dB), a fim de lidar com os grandes grupamentos musculares potenciais da resposta.

4.2 Monitor VEMP



O monitor VEMP apresenta a contração/atividade EMG contínua durante o teste. As duas barras verticais prestas do visor indicam o alcance de contração desejado para teste. Quando a contração EMG do paciente cai dentro do limite definido, a barra passa a verde, o estímulo é apresentado ao ouvido do paciente e as respostas são gravadas. Quando a contração EMG cair sobre ou sob o alcance definido, a barra aparece a vermelho (para o ouvido direito) e a azul (para o ouvido esquerdo). Ajuste o alcance de contração de EMG definido arrastando as barras pretas até o limite desejado com o rato.

O monitor VEMP está desativado ao executar o protocolo de fábrica VEMP.

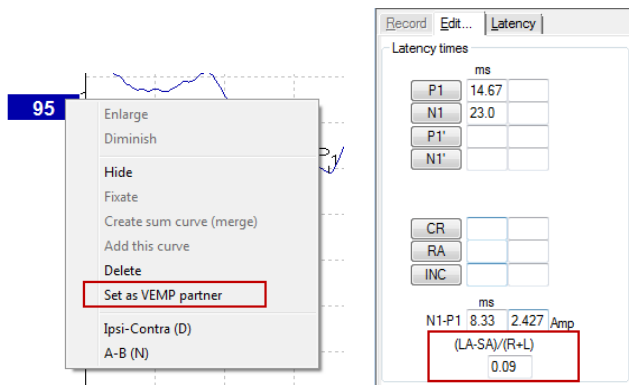
4.3 Marcadores em forma de onda VEMP

Os marcadores P1 e N1 estão disponíveis para marcação dos pontos positivos e negativos da forma de onda. Adicionalmente, os marcadores P1' e N1' estão disponíveis aquando da execução de rastreios múltiplos da mesma intensidade. A latência absoluta e os dados de amplitude são disponibilizados nos campos ms e μV correspondentes após as formas de onda serem marcadas.

4.4 Cálculo do Razão de assimetria de VEMP (Parceiro VEMP)

Para calcular e apresentar a razão de assimetria entre duas curvas, as formas de onda para comparação devem ser interligadas (1 resposta à esquerda e 1 resposta à direita). A razão de assimetria de VEMP não é calculado antes de o parceiro VEMP ser selecionado.

1. Clique duas vezes sobre o marcador de intensidade da curva VEMP direita ou esquerda para proceder à respetiva seleção.
2. A seguir, clique com o lado sobre o marcador de intensidade da curva VEMP do ouvido oposto e seleccione **Set as VEMP partner (Definir como parceiro VEMP)** a partir do diálogo. A razão de assimetria é então apresentado.



3. Para remover a ligação entre duas formas de onda, clique com o lado direito sobre o marcador da curva seleccionada e selecione **Remove as augmented VEMP partner (Remover como parceiro VEMP aumentado)**.

A assimetria do VEMP é calculada utilizando a seguinte fórmula:

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

Onde:

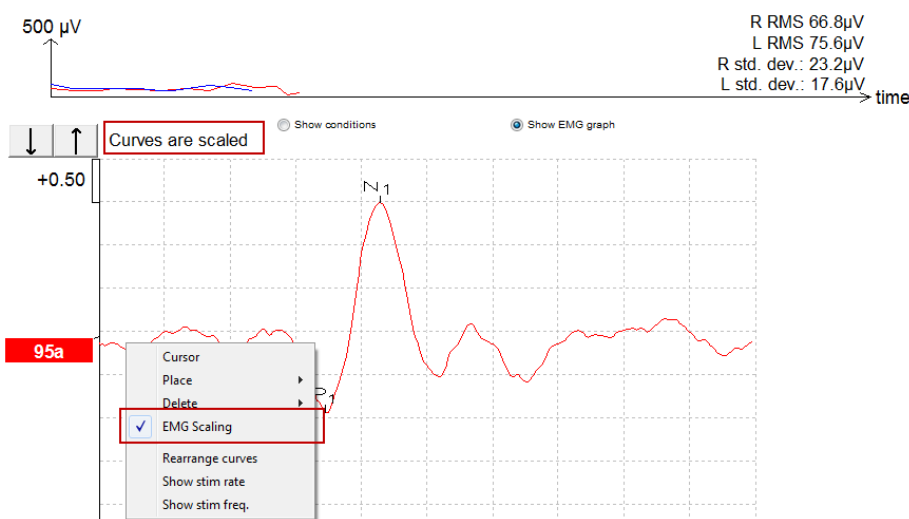
- LA é a maior da amplitude de curva esquerda ou direita
- SA é a menor da amplitude de curva esquerda ou direita
- R é a amplitude da curva direita
- L é a amplitude da curva esquerda

Nota: É apenas possível definir os parceiros de VEMP quando as formas de onda direita e esquerda forem recolhidas com parâmetros semelhantes.

4.5 Graduação de VEMP

O EMG retificado médio para cada gravação é calculado a partir do EMG pré-estímulo durante o teste. Para normalizar as amplitudes VEMP em bruto e para compensar as contrações musculares de SCM desiguais, a gravação é graduada por um fator, dependendo do tamanho de EMG gravado a partir de cada período pré-estímulo.

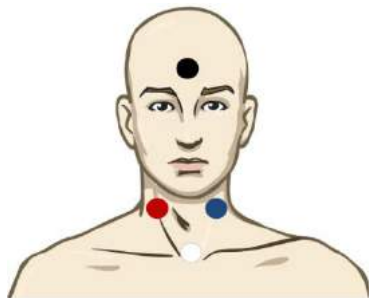
Selecione a graduação de EMG ao clicar com o lado direito na curva. As curvas serão então todas graduadas e uma indicação no ecrã de teste indicará que a graduação se encontra ativa.



4.6 Efetuar uma gravação cVEMP

cVEMP é um teste adicional à avaliação do sistema vestibular e é utilizado no diagnóstico de Deiscência do Canal Superior (SCD). O cVEMP é um potencial evocado utilizado para testar o sáculo e o seu percurso aferente.

4.6.1 Montagem de eletrodos para cVEMP



Vermelho	SCM direito (referência ou inversão)
Branco	SCM esquerdo
Preto	Terra
Azul	Junta clavicular (ativa ou sem inversão)

4.6.2 Estímulos para cVEMP

Tone Burst e Clique	TB 250Hz – 4 kHz TB 500Hz é preferido desde que haja uma grande amplitude de resposta Clique Ficheiro de onda padrão
---------------------	---

4.6.3 Parâmetros de coleção padrão

As definições de protocolo padrão para o estímulo cVEMP e as gravações são:

Parâmetros de estímulo

- Tipo: 500 Hz ToneBurst, Blackman (2:2:2)
- Taxa: 5,1/s
- Intensidade: AC: Normalmente ≥ 95 dBnHL é utilizado, mas não está pré-selecionado e deve ser definido pelo usuário antes de iniciar o teste

Parâmetros de gravação

- Filtro passa-baixa: 1000Hz
- Filtro passa-alta: 10Hz 6/oct
- A impedância do eletrodo inferior a 5kohms, com impedância intereletrodica inferior a 3kOhm
- Época de gravação 100ms com período de gravação de pré-estímulo de 10ms e um período de gravação de pós-estímulo de 90ms
- Aproximadamente 150 varredores por configuração de onda devem ser recolhidos
- Estímulo EMG controlado (apenas cVEMP), 50 μ V RMS para 150 μ V RMS, sujeitas ao objetivo para o 100 μ V

4.6.4 Procedimento

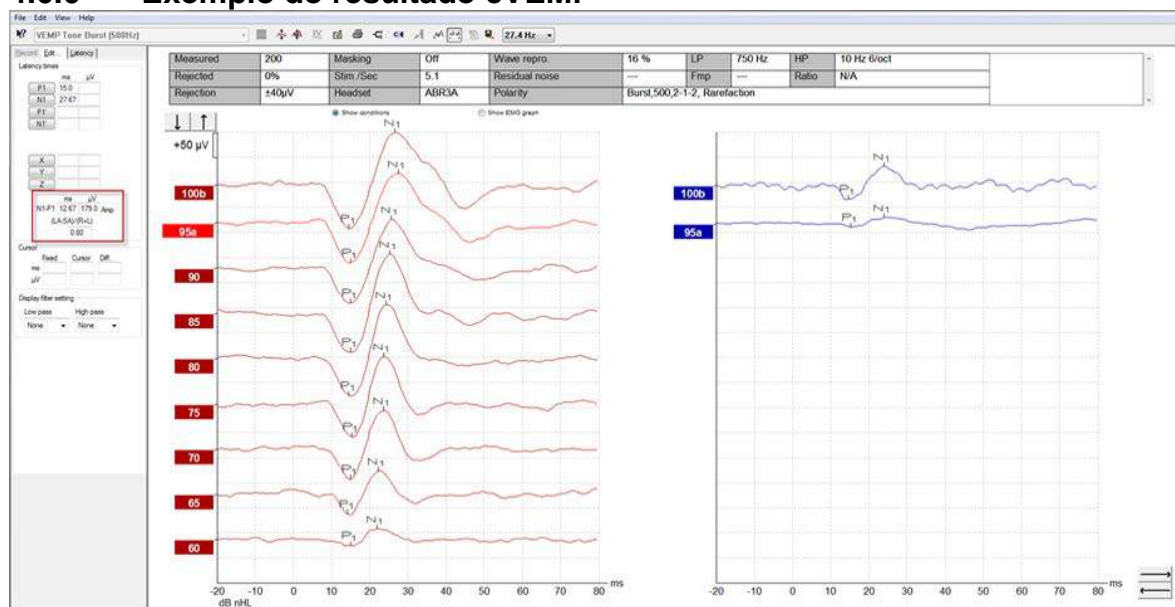
1. Confirme as impedâncias baixas (abaixo de 5kOhm).
2. Escolha a intensidade e selecione a orelha para executar o teste.
3. As amplitudes de resposta VEMP dependem em grande parte da contração da musculatura SCM esquerda e direita. Instrua o paciente para virar a cabeça para a esquerda ou para a direita para ativar o músculo no lado do teste. O monitor do paciente pode ser usado para orientar o paciente durante o teste para obter resultados do teste mais claros.

4.6.5 Editar resultados de cVEMP

Utilize a ficha "Edit" (Editar) para marcar os picos. Quando os picos são marcados, a razão VEMP é automaticamente calculada.



4.6.6 Exemplo do resultado cVEMP



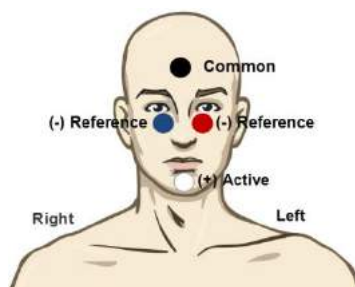
Exemplo de uma gravação cVEMP num paciente com SSCD.

Poderá obter mais informação acerca do procedimento cVEMP e respetivas gravações a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

4.7 Efetuar uma gravação oVEMP

O oVEMP potencial miogénico evocado vestibular ocular é um teste utilizado de forma adicional à avaliação tradicional do sistema vestibular e oferece informação para assistir ao diagnóstico de problemas como a doença de Meniere e a Deiscência de Canal Semicircular Superior (SSCD).

4.7.1 Montagem de eléttodos para oVEMP



Vermelho	Sob o olho esquerdo (referência)
Branco	Queixo (ativo)
Preto	Terra, testa alta (comum)
Azul	Sob o olho direito (referência)

4.7.2 Estímulos para oVEMP

Estouro de tom e Clique	TB 250Hz – 4 kHz TB 500Hz é preferido desde que haja uma grande amplitude de resposta Clique Ficheiro de onda padrão
-------------------------	---

4.7.3 Parâmetros de coleção padrão

As definições de protocolo padrão para o estímulo oVEMP e as gravações são:

Parâmetros de estímulo

- Tipo: 500Hz ToneBurst, Blackman (2:2:2)
- Taxa: 5,1/s
- Intensidade: AC: Normalmente ≥ 95 dBnHL é utilizado, mas não está pré-selecionado e deve ser definido pelo usuário antes de iniciar o teste

Parâmetros de gravação

- Filtro passa-baixa: 1000Hz
- Filtro passa-alta: 10Hz 6/oct
- A impedância do eletrodo inferior a 5kohms, com impedância intereletrodica inferior a 3kOhm
- Época de gravação 100ms com período de gravação de pré-estímulo de 10ms e um período de gravação de pós-estímulo de 90ms
- Aproximadamente 150 varredores por configuração de onda devem ser recolhidos

4.7.4 Procedimento

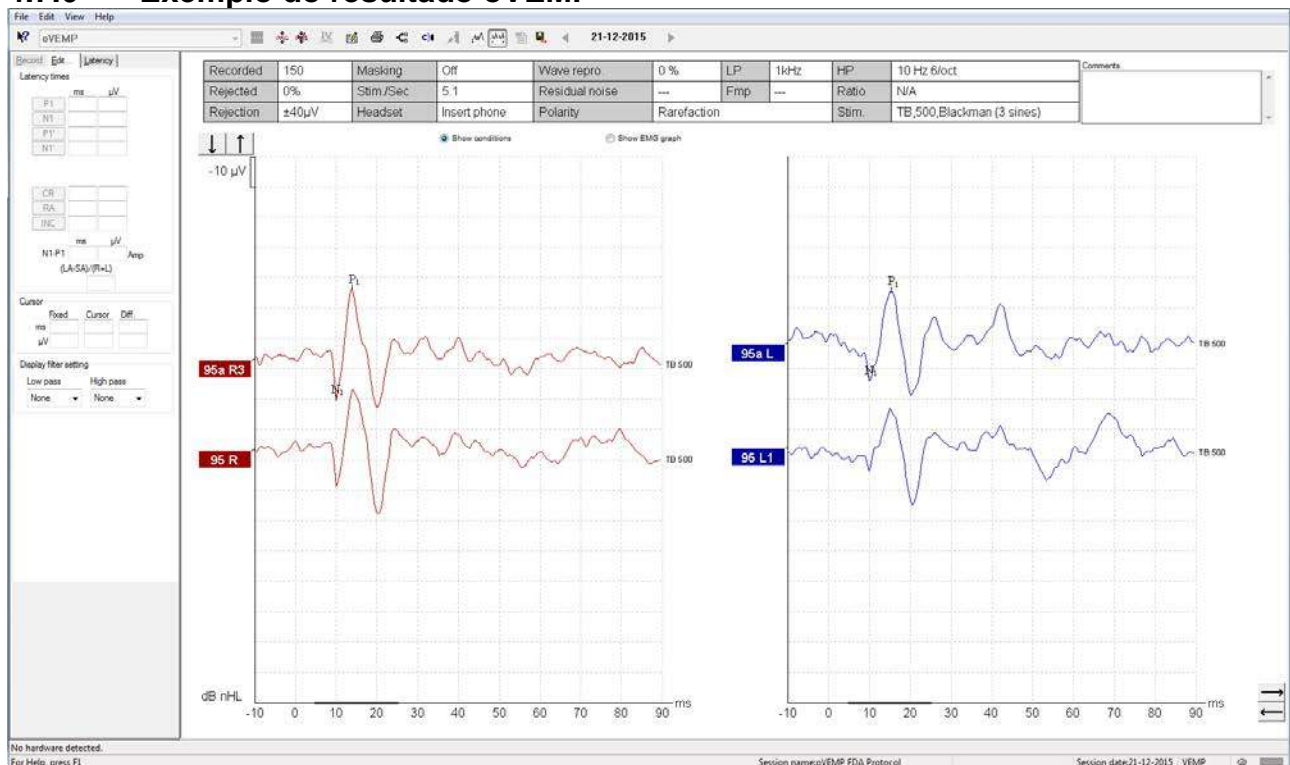
1. Confirme as impedâncias baixas (abaixo de 5kOhm).
2. Escolha a intensidade e selecione a orelha para testar na folha de registo. Instrua o paciente a olhar para cima e manter o olhar sem mover a cabeça.
3. Inicie o teste.

4.7.5 Editar resultados de oVEMP

Para seleccionar o parceiro VEMP, clique duas vezes no marcador em forma de onda e depois clique duas vezes sobre o marcador da forma de onda no ouvido oposto, e selecione "Set VEMP Partner" (Definir Parceiro VEMP). Estes serão utilizados no cálculo do cálculo de Assimetria.

As formas de onda podem ser marcadas a partir da ficha de edição. Para marcar uma forma de onda, clique duas vezes no marcador em forma de onda que deseja marcar. Clique com o lado direito e depois escolha o marcador correto. Arraste o seu rato até à área correta e clique. Pode ainda escolher 1-4 no teclado para obter o marcador adequado e utilize "Enter" para o alocar.

4.7.6 Exemplo do resultado oVEMP



Poderá obter mais informação acerca do procedimento oVEMP e respetivas gravações a partir do Manual de Informação Adicional do Eclipse.

5 Módulo de pesquisa

A licença do módulo de pesquisa ativa opções para exportar curvas médias. Também pode ser utilizada para registar cada registro de forma a "reproduzir" a gravação completa. Os dados exportados podem sofrer mais análises sob eventuais programas Excel e Matlab.

5.1 Alocação de cada registro para uma "reprodução" tardia

Em primeiro lugar, crie uma pasta onde poderá guardar os dados registados no protocolo a partir da qual os dados necessitam ser registados. Ver a imagem.

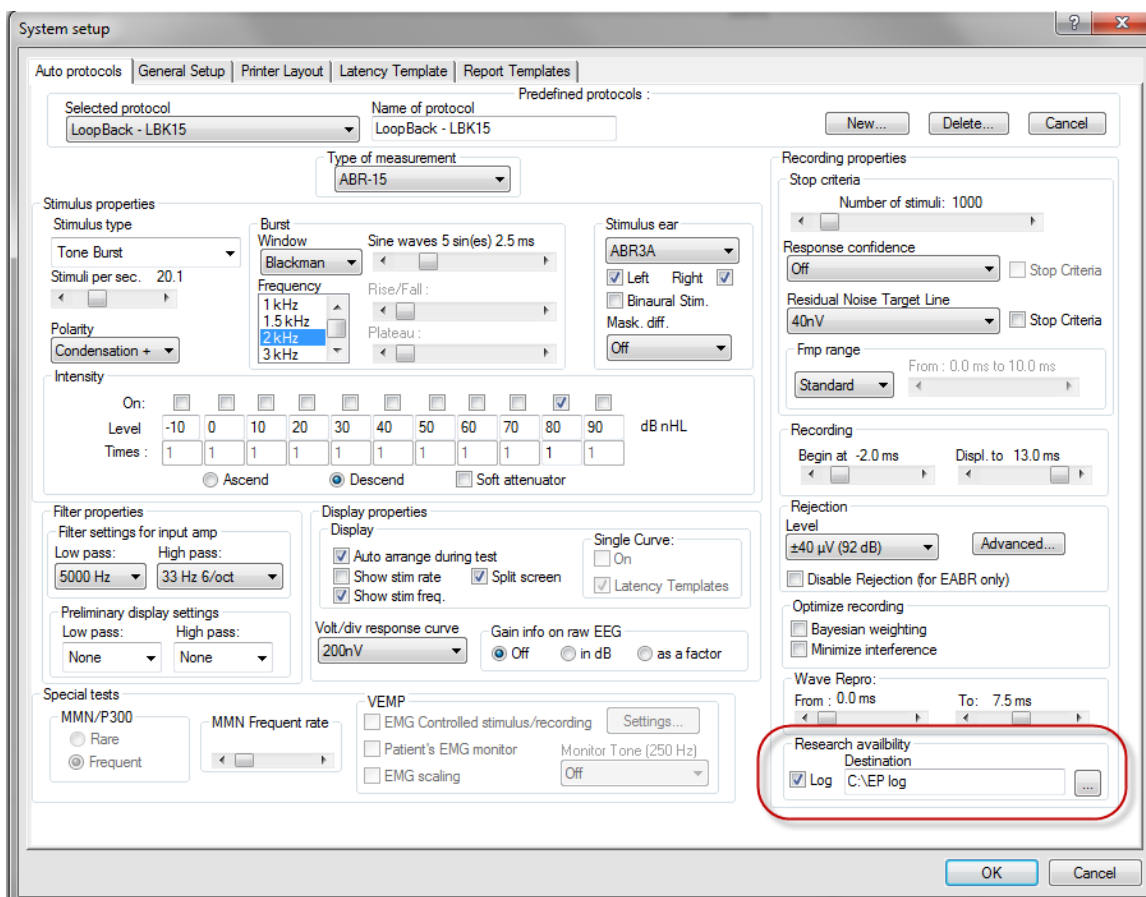
Crie e defina uma página, por ex. "C:\EP Log"

Inicie o registro dos dados, selecione o protocolo e execute o teste, por ex., teste de Circuito Inverso de protocolo.

Agora, todos os registros e dados desta sessão são registados e guardados na pasta "C:\EP Log".

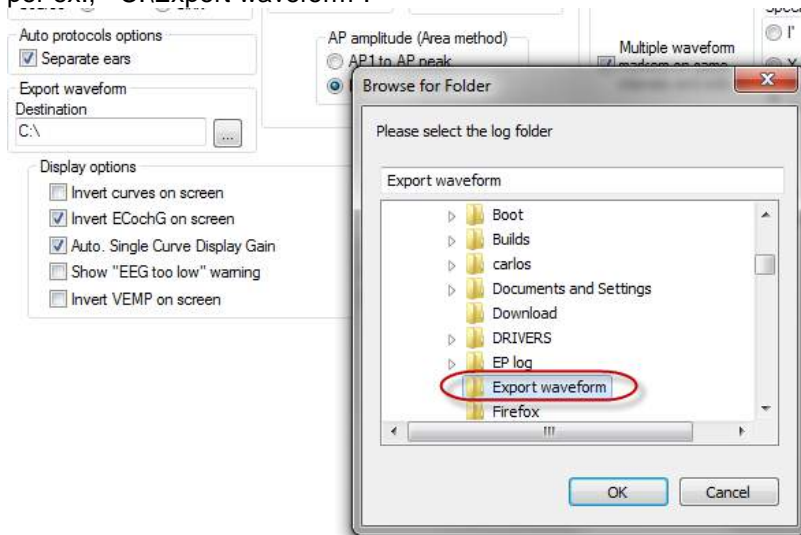
Todos os dados em bruto são filtrados pelo hardware.

Abra a pasta "C:\EP Log" e comece a utilizar os dados sob Matlab/Excel etc.



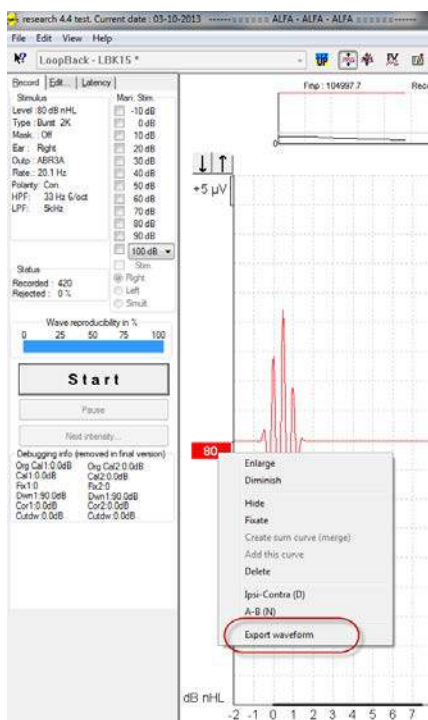
5.2 Exportar a curva média e/ou sessão completa

Defina na Configuração Geral onde pode guardar as formas de onda exportadas, por ex., "C:\Export waveform".



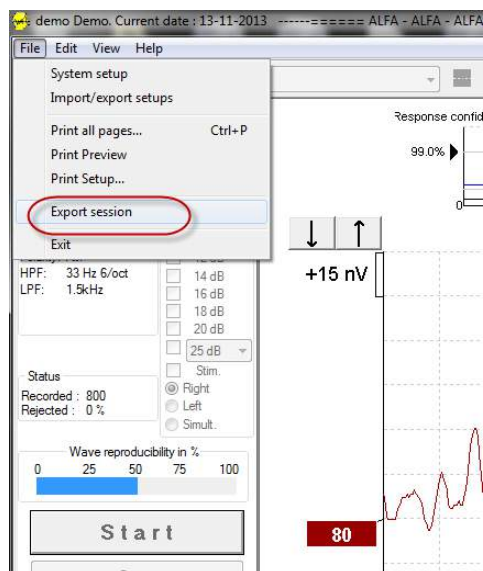
Para exportar uma curva de interesse específica, clique com o lado direito sobre o marcador de intensidade e selecione-o para exportar esta forma de onda média.

Esta forma de onda pode ser encontrada sob a pasta de forma de onda para exportação, abra-a para análise sob "Matlab/Excel", etc.



5.3 Exportar a sessão (todas as curvas)

Clique em "Menu-File" (Ficheiro de menu) e "Export session" (Exportar sessão) para exportar a sessão completa dos dados médios visíveis no ecrã.



5.4 Exportar a forma de onda quando estiver offline

Os dados gravados encontram-se disponíveis para exportação quando o Eclipse não se encontra ligado, mas apenas se as gravações forem feitas num Eclipse com licença para a função de módulo de pesquisa.

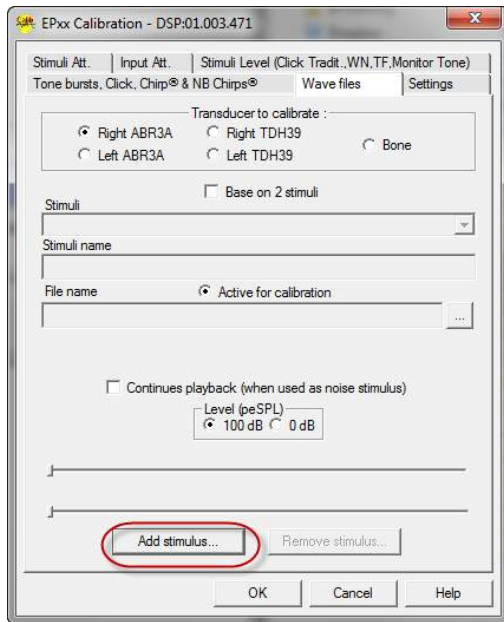
5.5 Importar ficheiros de onda para estímulos

Abra o software de calibragem para adicionar os ficheiros e para calibrar o ficheiro de forma a obter o som correto.

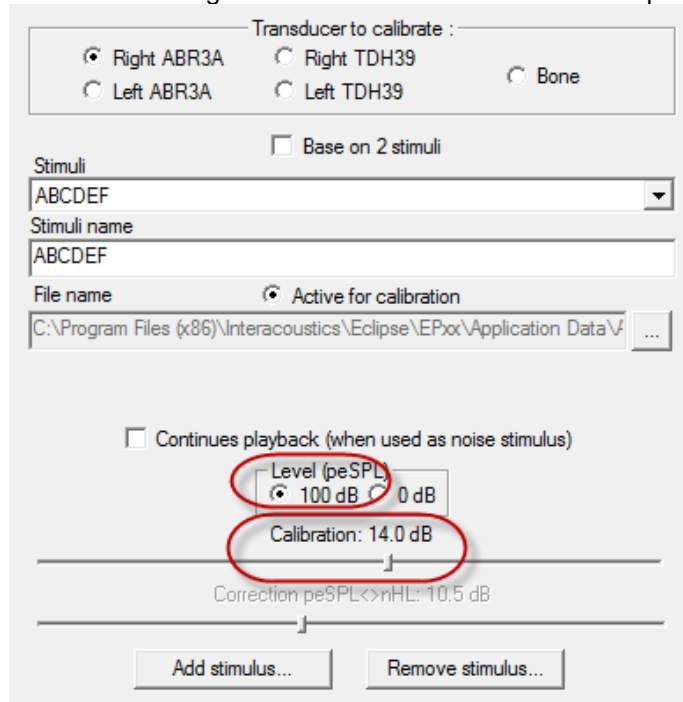
NOTICE

O formato dos ficheiros wave deve ser 16bit com uma taxa de amostragem de 30kHz, de forma a ser utilizado no software EPx5.

1. Clique no botão "Add stimuli" (Adicionar estímulos) e escolha o ficheiro para adicionar, por ex., ABCDEF.

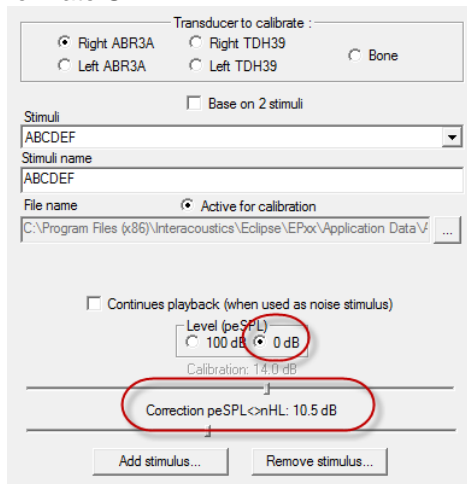


2. Realize a calibragem – selecione 100dB e utilize o dispositivo de deslize para ajustar a calibragem.

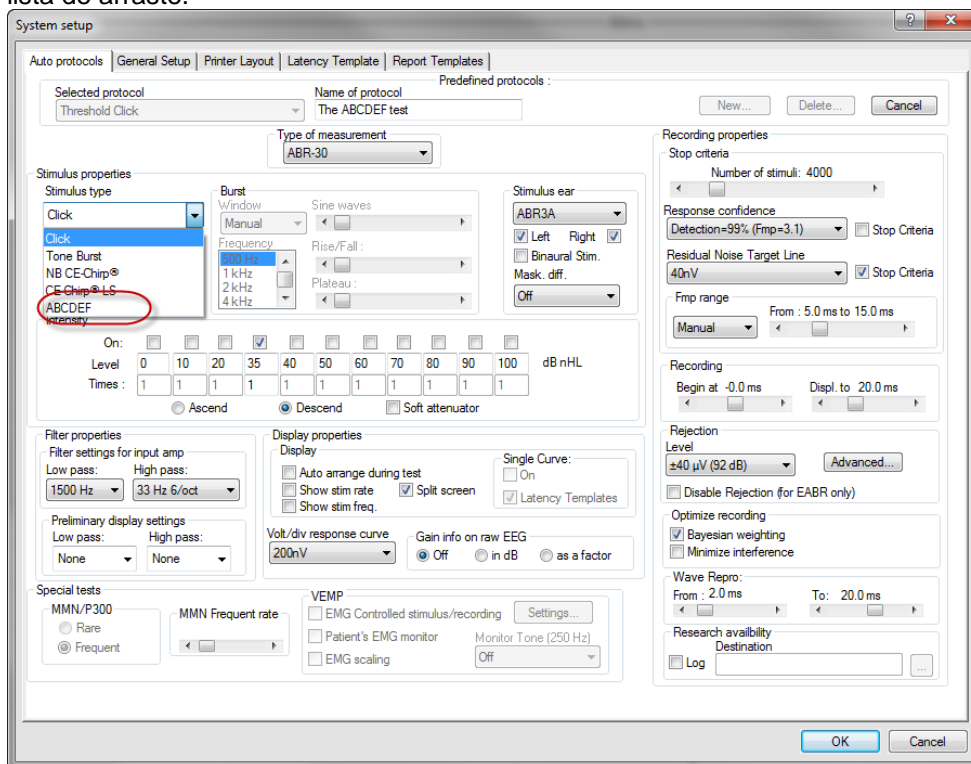


3. Se necessário, realize a correção peSPL-nHL, selecione 0dB e utilize o dispositivo de deslize para ajustar a correção.

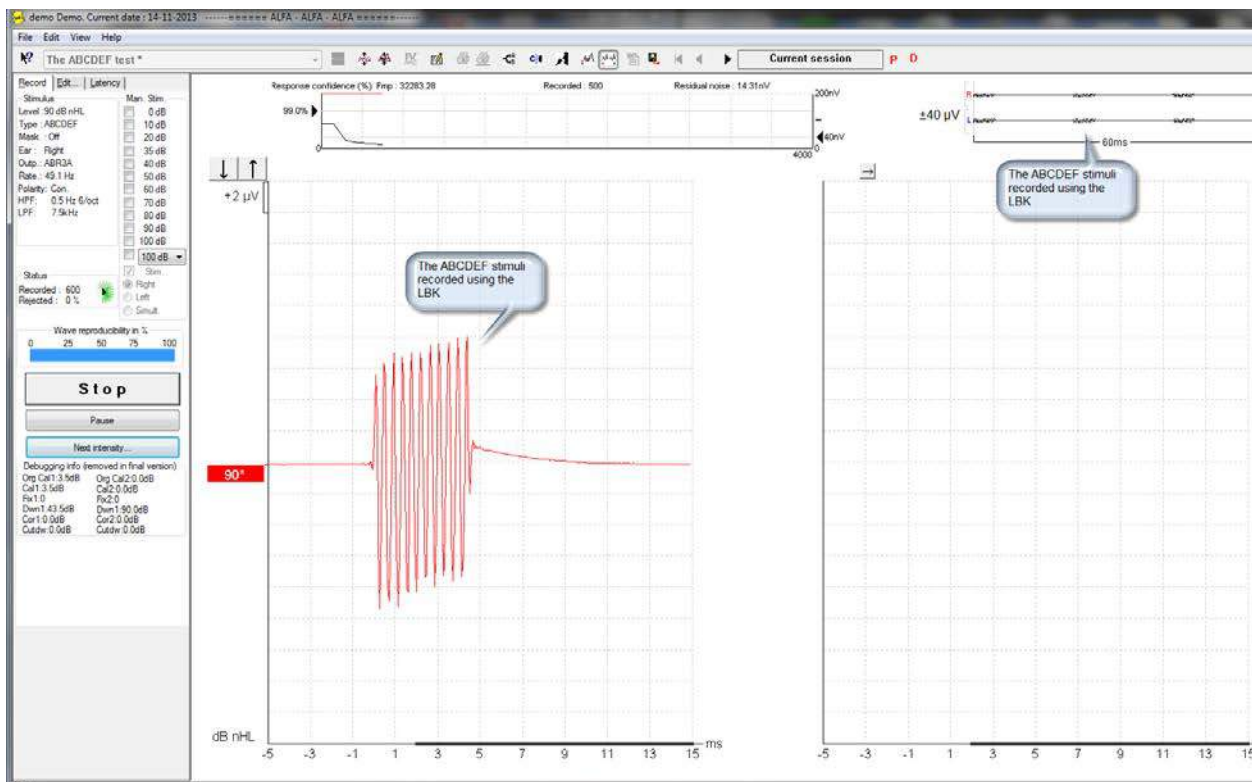
- a. Os estímulos também podem ser guardados e apresentados para serem apenas utilizados no formato SPL.



4. Certifique-se de que efetua esta operação para qualquer transdutor e tanto no Direito como Esquerdo!
5. Para utilizar os novos estímulos adicionados, abra o software e os estímulos ABCDEF surgirão na lista de arraste.



6. Pode criar o seu protocolo utilizando os novos estímulos e executar, por ex., um teste LBK para ver os estímulos serem gravados.



Obtenha mais informação sobre a licença de pesquisa no manual de informação adicional.

6 Instruções de operação IA OAE suite

O instrumento é ligado através de uma conexão USB. Ao operar o instrumento, observe as seguintes medidas preventivas gerais:



ATENÇÃO

1. Use este dispositivo somente conforme descrito neste manual.
2. Use apenas as pontas intra-auriculares descartáveis da Sanibel concebidas para este instrumento.
3. Use sempre uma nova ponta intra-auricular para cada paciente a fim de evitar contaminação cruzada. A ponta intra-auricular não deve ser reutilizada.
4. Nunca insira a ponta do aparelho EOA no canal auditivo sem colocar uma ponta intra-auricular. Caso contrário, o canal auditivo do paciente pode sofrer danos.
5. Guarde a caixa de pontas intra-auriculares fora do alcance do paciente.
6. Certifique-se de inserir a ponta do aparelho EOA de modo a garantir um encaixe firme sem causar danos ao paciente. O uso de uma ponta intra-auricular adequada e limpa é obrigatório.
7. Certifique-se de usar somente as intensidades de estímulo aceitáveis ao paciente.
8. É recomendável realizar um teste no aparelho de EOA no início de cada dia para garantir que o aparelho e/ou o cabo estão funcionando corretamente para as medições de EOAPD/EOATE.
9. Limpe a ponta da sonda regularmente para garantir que qualquer cera ou outros detritos presos não afetem a medição.
10. A presença de zumbido (tinnitus), hipersensibilidade sonora (hyperacusis) ou outra sensibilidade a sons altos podem constituir contra-indicações aos testes quando forem usados estímulos de alta intensidade.

AVISO

1. O cuidado no manuseio do instrumento deve ter alta prioridade sempre que houver contato com o paciente. Recomenda-se um posicionamento tranquilo e estável durante o exame para uma precisão ideal.
2. O Eclipse deve ser operado em um ambiente silencioso para que as medições não sejam influenciadas por ruídos acústicos externos. Isso pode ser determinado por um profissional treinado e adequadamente qualificado em acústica. A diretriz da seção 11 da norma ISO 8253 define um ambiente silencioso para exames audiométricos.
3. Recomenda-se que o instrumento seja operado em faixa de temperatura ambiente conforme especificado na seção **Error! Reference source not found.**
4. Nunca limpe o compartimento externo do aparelho EOA com água ou coloque instrumentos não especificados no interior do aparelho EOA.

6.1 Como manusear e selecionar as pontas intra-auriculares



Ao utilizar o aparelho Eclipse, devem ser utilizadas pontas intra-auriculares EOA Sanibel™.

As pontas intra-auriculares Sanibel™ devem ser usadas uma única vez e não devem ser reutilizadas. A reutilização de pontas intra-auriculares pode levar à disseminação de infecção de um paciente a outro.

O aparelho EOA deve ser adaptado com uma ponta intra-auricular do tipo e tamanho adequados antes do exame. A escolha vai depender do tamanho e da forma do canal auditivo e da orelha. A escolha pode depender também da sua preferência pessoal e do modo como você realizará o exame.



As pontas intra-auriculares em formato de guarda-chuva **não** são adequadas a exames diagnósticos com o OAE.



Utilize as pontas intra-auriculares com formato de cogumelo. Certifique-se de que esta ponta intra-auricular esteja completamente inserida no canal auditivo.

Consulte o guia rápido sobre como selecionar a ponta intra-auricular adequada, presente no documento de informações adicionais do Eclipse, para obter uma visão geral dos tamanhos e opções de pontas intra-auriculares.

6.2 Exame com o aparelho EOATE

O desempenho do aparelho é essencial para os resultados dos exames de EOATE. Recomendamos que você realize um teste no aparelho no início de cada dia antes de realizar exames em pacientes para assegurar que o equipamento esteja funcionando corretamente.

- Antes de realizar o teste no aparelho, certifique-se de que a ponta da sonda esteja limpa e livre de cera e/ou detritos
- Sempre realize o teste no aparelho num ambiente de teste silencioso
- Utilize apenas a cavidade recomendada para os testes. Utilizar uma cavidade diferente pode tanto indicar falhas no aparelho de forma incorreta quanto deixar de detectar falhas no aparelho.

6.2.1 Realização do teste no aparelho

1. Selecione o protocolo 1-4 kHz do EOATE.
2. Insira a ponta do aparelho sem acoplar uma ponta intra-auricular na cavidade de 2cc fornecida com o Eclipse.



3. Pressione o botão de Iniciar e permita a execução do teste até sua conclusão após 2 minutos. Não interrompa o teste manualmente.
4. Se o aparelho estiver funcionando corretamente (não apresentando nenhuma marcação de banda TE), é possível continuar com os exames diários.
5. Se durante o teste forem exibidas mensagens de erro ou se ao final do teste forem apresentadas uma ou mais marcações de bandas TE na parte de cima, significa que houve falha no teste do aparelho. Verifique e limpe a ponta do aparelho para eliminar qualquer cera ou detrito e realize o teste da sonda novamente. Se o teste da sonda falhar mais uma vez, o Eclipse **não deve ser usado para testes em pacientes. Entre em contato com seu distribuidor local para obter assistência.**

6.2.2 Funcionamento do aparelho

Se o aparelho estiver funcionando corretamente não serão apresentadas marcações de bandas TE acima ao final do teste, como na Figura 1 abaixo.



Figura 1 - Aparelho aprovado em teste/aparelho em funcionamento

6.2.3 Aparelho defeituoso

Se durante o teste forem exibidas mensagens de erro ou se ao final do teste forem apresentadas uma ou mais marcações de bandas TE na parte de cima, significa que houve falha no teste do aparelho.

A causa mais comum para um aparelho não passar no teste é a presença de cera ou detritos na ponta do aparelho. Verifique e limpe a ponta do aparelho para eliminar qualquer cera ou detrito e realize o teste da sonda novamente. Se o aparelho funcionar corretamente após a remoção da cera ou detrito, o uso do aparelho em exames de pacientes é aceitável.

Se o status do aparelho indicar “Ruído excessivo”, isso indica que o ambiente apresenta muito ruído para a realização do teste ou que o aparelho apresenta falhas. Pare o teste, limpe o aparelho e/ou mude para uma área mais silenciosa para realizar o teste novamente.

Se o teste no aparelho indicar mais uma vez falha no aparelho, o Eclipse **não deve ser usado para exames em pacientes. Entre em contato com seu distribuidor local para obter assistência.**

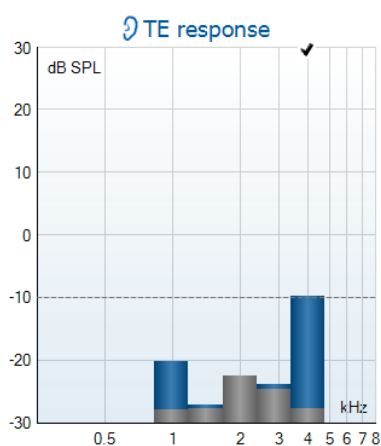


Figura 2 - Falha no teste do aparelho/aparelho defeituoso

7 O suite de IA EOA

7.1 Configuração de energia do computador

AVISO

Se o computador for deixado em modo de suspensão ou hibernação, isso pode provocar falha no software IA EOA quando o computador acordar novamente. No menu Iniciar do seu sistema operacional, vá em **Painel de Controle | Opções de energia** para alterar essas configurações.

7.2 Dispositivos compatíveis

O software IA OAE é compatível com o Eclipse, Eclipse e Eclipse da Interacoustics. Este software pode exibir registros de todos esses dispositivos, mas o download/upload de protocolos e pacientes para o dispositivo portátil Eclipse somente pode ser feito através do Eclipse Suite. Entretanto, uma vez salvo no banco de dados, o software IA EOA pode ser utilizado para abrir e exibir os registros.

7.2.1 Inicialização a partir do OtoAccess™

Para obter instruções sobre como trabalhar com banco de dados OtoAccess™, veja as Instruções de uso do OtoAccess™.

7.2.2 Inicialização a partir do Noah 4

Assegure-se de que o Eclipse esteja conectado antes de abrir o módulo do software. Se o hardware não for detectado, o software IA EOA abrirá em modo leitura.

Para iniciar o software IA EOA a partir do Noah 4:

1. Abra o Noah 4,
2. Busque e selecione o paciente com quem deseja trabalhar,
3. Se o paciente ainda não estiver listado:
 - Clique no ícone **Adição de um novo paciente**
 - Preencha os campos necessários e clique em **OK**
4. Clique no ícone **Módulo do software IA OAE** no topo da tela,

Para mais instruções sobre como trabalhar com banco de dados, veja o manual de operação do Noah 4.

7.2.3 Modo simulação

Você pode habilitar o modo simulação em Menu-Configurações-Modo simulação

No modo simulação você pode simular protocolos e visualizações antes do exame real no paciente.

Pré-visualizações de relatórios impressos podem ser testadas, se necessário

Quando o software é inicializado, o modo simulação é sempre desativado por padrão, para garantir que não sejam feitos “registros artificiais” acidentalmente.

Os “registros” feitos no modo simulação não podem ser salvos, pois os dados são aleatórios e não estão relacionados a nenhum paciente..



7.2.4 Relatório de falha

Caso o software IA EOA apresente uma falha e os detalhes possam ser acessados pelo sistema, a janela de Relatório de Falha irá aparecer na tela de teste (conforme mostrado abaixo). O relatório de falha fornece informações à Interacoustics sobre a mensagem de erro e, ainda, outras informações podem ser adicionadas pelo usuário, descrevendo as ações que estavam sendo realizadas no momento em que ocorreu a falha, para auxiliar na resolução do problema. Uma foto da tela do software também pode ser enviada.

A opção “Concordo com a Isenção de responsabilidade” deve ser selecionada antes que o relatório de falha possa ser enviado pela Internet. Para usuários sem conexão à Internet, o relatório de falha pode ser salvo em uma unidade externa, de modo a ser enviado de outro computador conectado à Internet.



7.3 Utilização do menu

A seção a seguir descreve os elementos do **Menu**, acessíveis a partir das abas tanto do módulo EOAPD como EOATE:

0 **Menu** possibilita acesso às opções de Configuração, Impressão, Editar e Ajuda.



- **Menu | Configuração | Configuração de protocolo** cria protocolos personalizados de teste, ou altera os protocolos padrão
- **Menu | Configuração | Configuração Temporária** altera os protocolos temporariamente
- **Menu | Configuração | Ocultar/exibir protocolos** oculta ou exhibe protocolos, conforme sua preferência
- **Menu | Configuração | Configuração geral** Define parâmetros específicos de teste de EOA e impressão automatizada para pdf
- **Menu | Configuração | Configuração de dados normativos** personaliza e importa/exporta dados normativos de EOA
- **Menu | Configuração | Proteção por senha** define uma senha para a configuração
- **Menu | Configuração | Idioma** permite a seleção de um dos idiomas disponíveis. A alteração para o idioma escolhido terá efeito quando o software IA EOA for aberto novamente
- **Menu | Configuração | Modo simulação** ativa o modo simulação e testa os protocolos ou enxerga como os dados são visualizados
- **Menu | Impressão** pré-visualização de impressão, assistente de impressão e imprimir
- **Menu | Editar** exporta os dados para um arquivo XML
- **Menu | Ajuda | Sobre o software EOA...** exhibe uma janela de informações com os itens a seguir:
 - Versão do software IA EOA
 - Versão do hardware
 - Versão do firmware
 - Copyright da Interacoustics.

Além disso, você pode acessar o site da Interacoustics a partir desta janela clicando no link www.interacoustics.com

Você pode alterar as chaves de licença do dispositivo clicando no botão **Licença**. As chaves de licença do dispositivo são específicas para cada número de série e define quais módulos, testes, configurações de protocolo e outras funcionalidades estarão disponíveis. Nunca altere a chave de licença sem ajuda de um técnico autorizado

- **Menu | Ajuda | Documentos...** Executa a versão digital do manual de Instruções de Uso e do manual de Informações adicionais (é necessário o Adobe Reader)

7.4 Utilizando o módulo EOAPD

7.4.1 Preparação para o exame

Instruções ao paciente

Posicione o paciente em uma cama, cadeira confortável ou em uma maca de exames, se necessário. Crianças pequenas podem sentir-se mais confortáveis sentando no colo de um dos pais ou de um dos enfermeiros. Mostre aparelho ao paciente e, então, forneça as seguintes explicações:

- O objetivo deste teste é avaliar o sistema auditivo e suas funcionalidades
- A ponta do aparelho será inserida no canal auricular e é necessária uma boa vedação
- Diversos tons serão ouvidos durante o exame
- O paciente não precisa participar
- Qualquer tosse, movimento, fala ou deglutição atrapalha os resultados do teste de EOA.

Inspeção visual do canal auricular

Verifique se há cera no canal auricular externo com um otoscópio e remova o excesso de cera para evitar entupimento da abertura da sonda, impedindo a realização do exame. Pode ser necessário cortar pelos excessivos.

Se houver contraindicações, o paciente deverá ser inspecionado por um otorrino ou médico especialista.

O desempenho do aparelho é essencial aos resultados dos exames EOA. Recomendamos que você realize um teste no aparelho no início de cada dia antes de realizar exames em pacientes para assegurar que o equipamento esteja funcionando corretamente.

Preparação do equipamento

1. Ligue o Eclipse através da conexão USB com o computador.
2. Abra o banco de dados do OtoAccess™ ou Noah e insira novos detalhes de pacientes.
3. Clique duas vezes no ícone do software IA EOA para executar o software e clique na aba PD do módulo EOA.
4. Selecione o protocolo de teste desejado a partir da lista suspensa.
5. Selecione a orelha a ser testada.

Antes de realizar o teste de EOA, certifique-se de que a ponta da sonda esteja limpa e livre de cera e/ou detritos.

Ambiente de teste

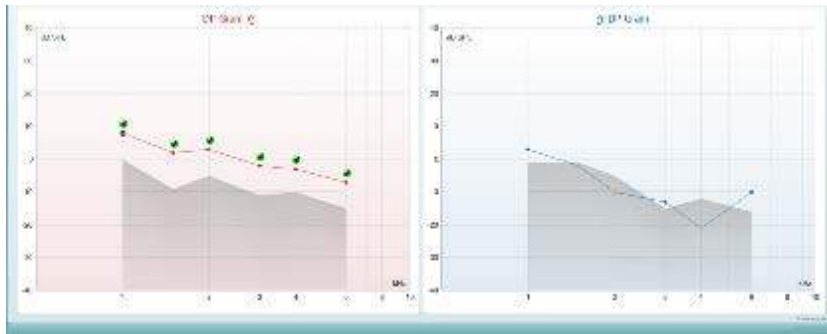
Sempre realize o teste de EOA em um ambiente de teste silencioso, pois muitos ruídos no ambiente irão afetar os registros das EOA.

6. Selecione um tamanho de ponta intra-auricular que garanta uma boa vedação do canal.
7. Verifique o status de verificação do aparelho no software para verificar se há boa vedação.



Quando for detectado que o aparelho está **Fora do ouvido**, a cor é vermelha. **Dentro do ouvido**, a cor é verde. Quando estiver **Bloqueado** ou houver **Ruído intenso**, a barra colorida ficará âmbar.

8. Resultados do teste PD-Gram: EOAs presentes no lado direito e sem resposta de EOAs no lado esquerdo.



O símbolo e cor do **tipo de teste** (PD-Gram ou DP-IO) e lado da orelha estão escritos na parte superior do gráfico.

As marcações de cor verde indicam os pontos de PD que alcançaram os critérios PD definidos no protocolo, conforme mostrado acima para a orelha direita.

Os pontos PD que não forem marcados não atendem aos critérios PD e podem estar abaixo do ruído ou ausentes.

Os pontos PD estão conectados por linha com a cor do lado da orelha, para fornecer uma impressão geral dos níveis de EOAPD.

A área cinza representa o ruído de fundo durante o teste PD.

7.4.2 Elementos do módulo EOAPD

A seção a seguir descreve os elementos da tela EOAPD.



Menu

O **Menu** oferece acesso à Configuração, Impressão, Edição ou Ajuda (consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes acerca dos itens do menu).



O botão **Guidance (Orientação)** abre o guia de utilizador que apresenta as instruções de teste no módulo. A orientação pode ser personalizada na janela de configuração do guia de utilizador.



Print (Imprimir) permite a impressão dos resultados apresentados no ecrã diretamente para a impressora por defeito. Ser-lhe-á solicitado que selecione um modelo de impressão caso o protocolo não tiver um modelo interligado (consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes acerca do modelo de impressão).



O ícone **Print to PDF (Imprimir para PDF)** aparece quando definido através da General Setup (Configuração Geral). Isto permite uma impressão diretamente para um documento PDF que é depois gravado no PC. (Consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes).



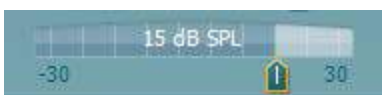
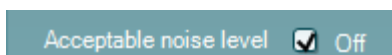
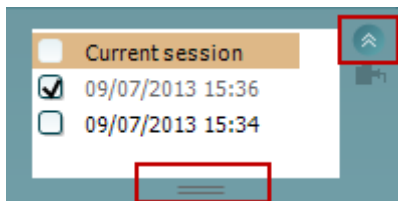
Save & New Session (Guardar e Nova Sessão) guarda a sessão atual no Noah 4 ou OtoAccess™ (ou num ficheiro XML utilizado aquando da execução em modo autónomo) e abre uma nova sessão.



Save & Exit (Guardar e Sair) guarda a sessão atual no Noah 4 ou OtoAccess™ (ou num ficheiro XML utilizado aquando da execução em modo autónomo) e abandona o Suite.



Toggle Ear (Mudar de ouvido) passa do ouvido direito para o esquerdo, e vice-versa.



O botão **Toggle probe check/response view (Mudar verificação de sonda/visualização de resposta)** permite-lhe passar entre a visualização da informação de verificação da sonda ou o gráfico de resposta.

A **List of Defined Protocols (Lista de Protocolos Definidos)** permite selecionar um protocolo de testes para a atual sessão de testes (consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes acerca dos protocolos).

Temporary setup (Configuração temporária) permite a realização de alterações temporárias no protocolo selecionado. As alterações serão válidas apenas para a sessão atual. Depois de efetuar as alterações e regressar ao ecrã principal, o nome do protocolo será seguido por um asterisco (*).

List of historical sessions (Lista de sessões históricas) acede a sessões históricas para revisão ou à **Current Session (Sessão atual)**.

A caixa **historical session (sessão histórica)** pode ser expandida, arrastando-a para baixo com o rato ou minimizada/maximizada, clicando no botão de seta.

A sessão destacada em cor de laranja é a sessão selecionada apresentada no ecrã. Selecione a caixa de verificação ao lado da data da sessão para **sobrescrever sessões históricas** no gráfico.

Go to current session (Ir à sessão atual) reencaminha-o até à sessão atual.

Probe status (Estado da sonda) é apresentado através de uma barra colorida com a descrição junto da mesma.

Quando o estado da sonda é **Out of ear (Fora do ouvido)** apresenta a cor do ouvido selecionado (azul para o ouvido esquerdo e vermelho para o ouvido direito). Quando a sonda é detetada como estando **In ear (No ouvido)** a cor é verde. Sempre que esteja **Blocked (Bloqueada)**, **Leaking (Com fuga)** ou **Too Noisy (Demasiado Ruído)**, a barra assume a cor âmbar. Quando é detetado o estado **No probe (Sem sonda)**, a barra do estado fica cinzenta.

Vista resumo passa entre apresentar um gráfico de resultados ou um gráfico de resultados com quadros de resumos de testes.

A opção **Monaural/Binaural view (Vista monoauricular/binauricular)** passa entre a apresentação dos resultados de um único ouvido ou ambos os ouvidos.

O botão **Report editor (Editor de relatórios)** abre uma janela em separado para adicionar e guardar notas na sessão atual.

Ao selecionar a caixa **Acceptable noise level Off (Nível de ruído aceitável desligado)** desativa a rejeição de qualquer gravação, mesmo quando existe demasiado ruído na gravação.

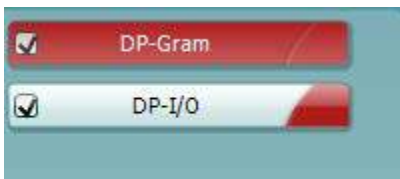
O cursor **Acceptable noise level (Nível de ruído aceitável)** permite configurar o limite do nível de ruído entre -30 e +30 dB SPL sobre o qual as gravações são consideradas como sendo demasiado ruidosas. O medidor VU indica o nível de ruído atual e passa à cor âmbar sempre que ultrapassar o nível definido.



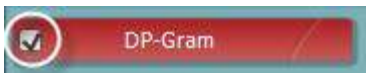
A **imagem de indicação de hardware** indica se o hardware está ligado. **Simulation mode (Modo simulação)** é indicado aquando do funcionamento do software sem hardware.

Antes de iniciar o teste, o símbolo do **Temporizador** indica após quanto tempo é que o teste DPOAE para automaticamente. Durante o teste, o temporizador conta até zero. Pode desativar a contagem decrescente clicando no temporizador durante o teste. Como resultado, o temporizador começa a contar de forma ascendente e indica quanto tempo já passou. O teste continua até o interromper manualmente.

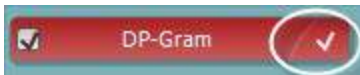
Quando a medição está a ser rejeitada, o temporizador para a contagem. A **rejeição de artefactos** depende das configurações do **Acceptable Noise Level (Nível de Ruído Aceitável)** e do nível de **Level tolerance (Tolerância de nível)** definido no protocolo.



A **lista de protocolos** apresenta todos os testes que fazem parte do protocolo selecionado. O teste apresentado na área de ecrã de testes é selecionado a azul ou vermelho, dependendo do ouvido escolhido.



Uma **seleção** na caixa indica que o teste vai ser executado ao premir **START (Iniciar)**. Durante o teste, os testes completados serão automaticamente desseleccionados. Desselecione as caixas dos testes que não deseja executar sob o protocolo selecionado antes de premir **START (Iniciar)**.



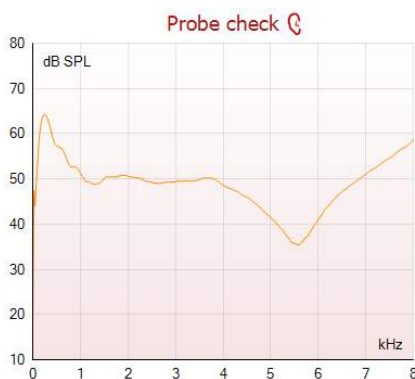
Uma **seleção branca** indica que os dados (ou pelo menos alguns) para este teste foram armazenados na memória.



A opção **Pause (Pausa)** é ativada após o início do teste. É permitido interromper o teste.

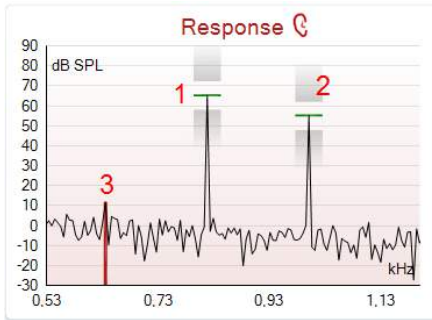


O botão **START (Iniciar)** e **STOP (Parar)** são utilizados para iniciar e parar a sessão.



O gráfico de verificação da sonda permite visualizar o ajuste da sonda no ouvido do paciente antes e após o teste.

Durante os testes, a verificação da sonda não funciona e o gráfico não mostrará uma curva.



O **gráfico de resposta** demonstra a resposta gravada pelo microfone da sonda (em dB SPL) como função da frequência (em Hz). Apenas o alcance da frequência relevante para o ponto atualmente medido ou atualmente selecionado é ilustrada.

1. Os **dois estímulos para teste** são facilmente reconhecíveis como sendo os dois picos no gráfico de resposta.
2. A **abrangência de tolerância do estímulo** é indicada pelas duas áreas sombreadas acima e abaixo do pico do estímulo.
3. A linha vermelha ou azul indica a **frequência DPOAE** na qual o produto de distorção principal é esperado.

Consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes.

Ao fazer passar o **rato sobre** um ponto de medição faz apresentar os detalhes acerca da medição contínua ou terminada.

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	%

Consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes específicos sobre cada item com o rato sobre o quadro.



O **símbolo de seleção de detecção de DP**, uma marca preta num círculo verde, indica que esta medição individual cumpriu os seus critérios específicos e não irão ocorrer mais testes nesta frequência.

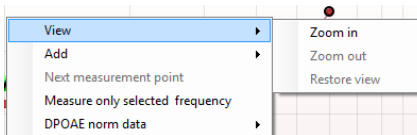
O **símbolo de seleção de detecção de DP**, uma marca preta, indica que esta medição individual cumpriu os seus critérios específicos mas os testes irão continuar até o tempo do teste terminar ou o teste for parado manualmente.

O **símbolo de intervalo**, um relógio, indica que a medição terminou sem atingir os critérios específicos para o ponto individual dentro do tempo permitido. Na configuração geral, pode optar se este tipo de indicação é apresentado ou não.

O **símbolo de pavimento de ruído**, uma seta a apontar para uma linha, indica que a medição terminou devido ao limite de pavimento de ruído residual ter sido atingido. Na configuração geral, pode optar se este tipo de indicação é apresentado ou não.

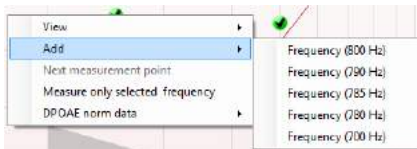


Apontar para o gráfico desejado e depois utilizar a **roda do cursor** do seu rato permite **aumentar e diminuir o zoom** no gráfico de Resposta e DP-Gram. Depois de aumentar o zoom, o gráfico pode ser arrastado relativamente ao eixo de frequência.

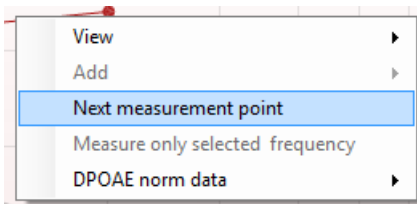


Ao clicar no lado direito do rato sobre o gráfico DP-Gram oferece as seguintes opções:

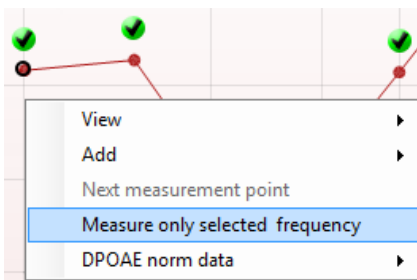
A **roda do cursor** do seu rato permite aumentar e diminuir o zoom no âmbito do eixo de frequência. Adicionalmente, pode fazer **Zoom in (Aumentar zoom)**, **Zoom out (Diminuir zoom)** ou **Restore view (Restaurar vista)** selecionando o item adequado a partir do menu ao clicar sobre o lado direito do rato.



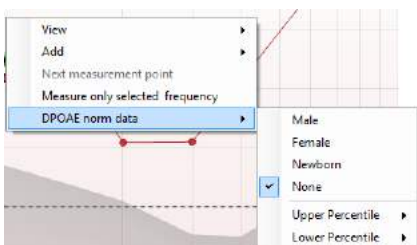
Add (Adicionar) uma frequência adicional depois do teste do protocolo original terminar. Aponte e clique com a parte direita do seu rato sobre a frequência que deseja testar. Clique em **Add (Adicionar)** e depois selecione uma frequência disponível a partir da lista para medição. Depois de adicionar uma ou mais frequências poderá ver que o botão **Start (Iniciar)** passa a **Continue (Continuar)**. Clicar em **Continue (Continuar)** irá medir todas as frequências inseridas sem um limite de tempo. Prima em **Stop** quando os pontos adicionais forem testados o suficiente.



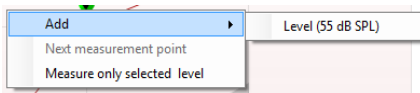
Next measurement point (Ponto de medição seguinte) interrompe o procedimento de teste automático e força o Eclipse a iniciar o teste da próxima frequência de imediato. Esta função fica disponível quando o ponto de teste máximo for selecionado no protocolo.



Measure only selected frequency (Medir apenas a frequência selecionada) resulta num novo teste apenas para o ponto de medição presentemente selecionado. Selecione um ponto de medição para voltar a testar clicando no mesmo com o lado direito do rato. Um círculo preto à volta do ponto de medição indica que foi selecionado. Depois de premir **Continue (Continuar)** (onde o botão **Start (Iniciar)** se encontrava), o ponto selecionado será testado sem um limite de tempo. Prima em **Stop** para parar de testar.

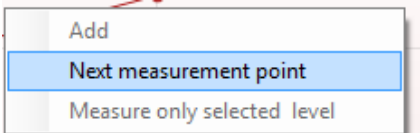


DPOAE norm data (Dados normativos DPOAE) permite-lhe alterar quais os dados normativos DP apresentados no DP-Gram.

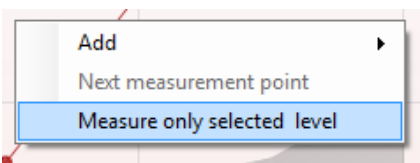


Ao clicar no lado direito do rato sobre o gráfico DP-I/O oferece as seguintes opções:

Add (Adicionar) um nível adicional depois do teste do protocolo original terminar. Aponte e clique com a parte direita do seu rato sobre a frequência que deseja testar. Clique em **Add (Adicionar)** e depois seleccione um nível disponível para uma medição adicional. Depois de adicionar uma ou mais níveis poderá ver que o botão **Start (Iniciar)** passa a **Continue (Continuar)**. Clicar em **Continue (Continuar)** irá medir todos os níveis inseridos sem um limite de tempo. Prima em **Stop** quando os pontos adicionais forem testados o suficiente.



Next measurement point (Ponto de medição seguinte) interrompe o procedimento de teste automático e força o Eclipse a iniciar o teste da próxima intensidade de imediato. Esta função fica disponível quando o ponto de teste máximo for seleccionado no protocolo.



Measure only selected level (Medir apenas o nível seleccionado) resulta num novo teste apenas para o ponto de medição presentemente seleccionado. Seleccione um ponto de medição para voltar a testar clicando no mesmo com o lado direito do rato. Um círculo preto à volta do ponto de medição indica que foi seleccionado. Depois de premir **Continue (Continuar)** (onde o botão **Start (Iniciar)** se encontrava), o ponto seleccionado será testado sem um limite de tempo. Prima em **Stop** para parar de testar.

Os **requisitos de teste mínimos** conforme definidos no protocolo são apresentados, assim como alguns dos itens presentes no quadro **Test summary (Resumo de teste)**. Estes **números em parênteses** passam a uma **marca de verificação** quando o requisito mínimo é cumprido durante o teste.

Point summary

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

O quadro Point Summary (Resumo de Ponto) apresenta as frequências de teste f2, nível DP, Ruído, SNR e Percentagem de fiabilidade. A coluna **Detected (Detetada)** ilustra uma marca de verificação quando a frequência especificada cumpre os critérios definidos no protocolo.

Os valores do Nível DP, Ruído e SNR são arredondados com base em dados brutos. Por isso, o valor SNR calculado apresentado poderá não ser sempre igual ao nível DP subtraindo o Ruído.

PASS

REFER

INCOMPLETE

Os **Resultados de rastreio** podem ser PASS (PASSAR), REFER (CONSULTAR) ou INCOMPLETE (INCOMPLETO) e são indicados acima da medição logo que o resultado se encontre disponível. Se a caixa de verificação "Enabled Pass/Refer" (Passou/Não passou ativado) não estiver seleccionada para o protocolo seleccionado, não aparecerá nenhuma descrição.

O significado estatístico do resultado detetado depende da combinação das seguintes definições determinadas pelo utilizador na configuração do protocolo: Tempo do teste, níveis de estímulo, SNR, nível DP Mín., tolerância DP, Fiabilidade, Número de pontos necessários para passar, Pontos obrigatórios para passar.

7.5 Utilizando o módulo EOATE

7.5.1 Preparação para o teste

Instruções ao paciente

Posicione o paciente em uma cama, cadeira confortável ou em uma maca de exames, se necessário. Crianças pequenas podem sentir-se mais confortáveis sentando no colo de um dos pais ou de um dos enfermeiros. Mostre aparelho ao paciente e, então, forneça as seguintes explicações:

- O objetivo deste teste é avaliar o sistema auditivo e suas funcionalidades
- A ponta do aparelho será inserida no canal auricular e é necessária uma boa vedação
- Diversos tons serão ouvidos durante o exame
- O paciente não precisa participar
- Qualquer tosse, movimento, fala ou deglutição atrapalha os resultados do teste de EOA.

Inspeção visual do canal auricular

Verifique se há cera no canal auricular externo com um otoscópio e remova o excesso de cera para evitar entupimento da abertura da sonda, impedindo a realização do exame. Pode ser necessário cortar pelos excessivos.

Se houver contraindicações, o paciente deverá ser inspecionado por um otorrino ou médico especialista.

O desempenho do aparelho é essencial aos resultados dos exames EOA. Recomendamos que você realize um teste no aparelho no início de cada dia antes de realizar exames em pacientes para assegurar que o equipamento esteja funcionando corretamente.

Preparação do equipamento

1. Ligue o Eclipse através da conexão USB com o computador.
2. Abra o banco de dados do OtoAccess™ ou Noah e insira novas informações do paciente.
3. Clique duas vezes no ícone do software IA EOA para executar o software e clique na aba TE do módulo de EOA.
4. Selecione o protocolo de teste desejado a partir da lista suspensa.
5. Selecione a orelha a ser testada.

Antes de realizar o teste de EOA, certifique-se de que a ponta da sonda esteja limpa e livre de cera e/ou detritos.

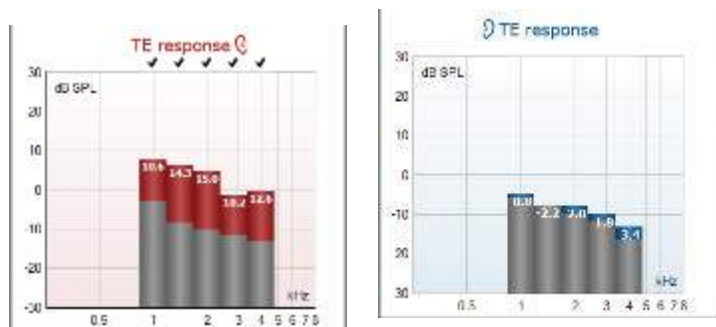
Ambiente de teste sempre realize o teste de EOA em um ambiente de teste silencioso, pois muitos ruídos no ambiente irão afetar os registros de EOA.

6. Selecione um tamanho de ponta intra-auricular que garanta uma boa vedação do canal.
7. Verifique o status de verificação do aparelho no software para verificar se há boa vedação.



Quando for detectado que o aparelho está **Fora do ouvido**, a cor é vermelha. **Dentro do ouvido**, a cor é verde. Quando estiver Bloqueado ou houver Ruído intenso, a barra colorida ficará âmbar.

8. Resultados do teste de resposta TE: EOAs presentes no lado direito e sem resposta de EOAs no lado esquerdo.



O símbolo do **lado da orelha** e cor estão escritos no topo do gráfico.

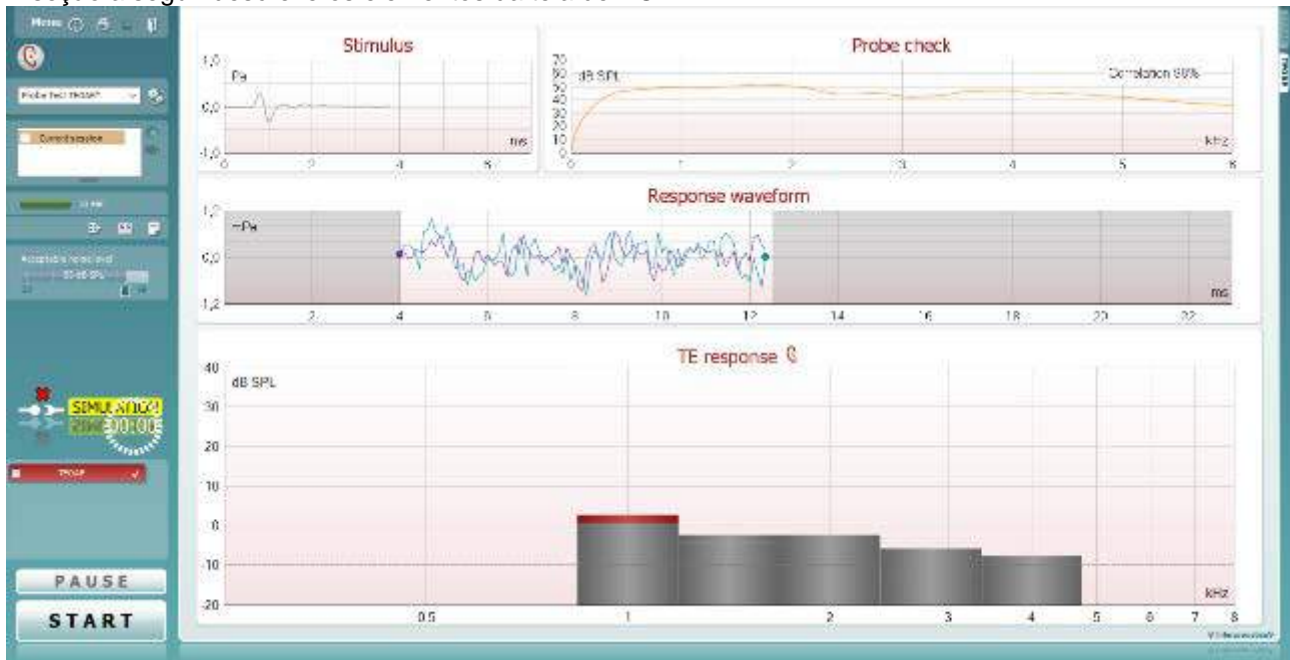
As marcações indicam as barras de TE que alcançaram os critérios TE definidos no protocolo, conforme mostrado acima para a orelha direita.

As barras de TE que não tiverem sido marcadas não alcançaram os critérios de TE podendo ter sido muito baixas ou ausentes.

A área cinza é o ruído do ambiente durante o teste TE.

7.5.2 Elemento do módulo EOATE

A seção a seguir descreve os elementos da tela de EOATE.



Menu

O **Menu** oferece acesso à Configuração, Impressão, Edição ou Ajuda (consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes acerca dos itens do menu).



O botão **Guidance (Orientação)** abre o guia de utilizador que apresenta as instruções de teste no módulo. A orientação pode ser personalizada na janela de configuração do guia de utilizador.



Print (Imprimir) permite a impressão dos resultados apresentados no ecrã diretamente para a impressora por defeito. Ser-lhe-á solicitado que selecione um modelo de impressão caso o protocolo não tiver um modelo interligado (consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes acerca do modelo de impressão).



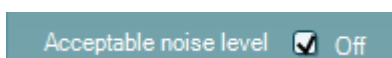
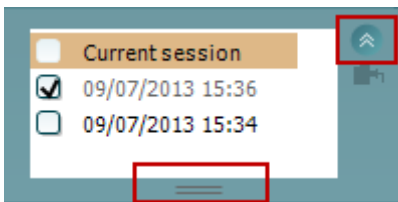
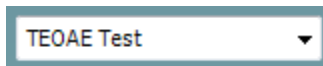
O ícone **Print to PDF (Imprimir para PDF)** aparece quando definido através da General Setup (Configuração Geral). Isto permite uma impressão diretamente para um documento PDF que é depois gravado no PC. (Consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes).



Save & New Session (Guardar e Nova Sessão) guarda a sessão atual no Noah 4 ou OtoAccess™ (ou num ficheiro XML utilizado aquando da execução em modo autónomo) e abre uma nova sessão.



Save & Exit (Guardar e Sair) guarda a sessão atual no Noah 4 ou OtoAccess™ (ou num ficheiro XML utilizado aquando da execução em modo autónomo) e abandona o Suite.



Toggle Ear (Mudar de ouvido) passa do ouvido direito para o esquerdo, e vice-versa.

A **List of Defined Protocols (Lista de Protocolos Definidos)** permite selecionar um protocolo de testes para a atual sessão de testes (consulte o documento de Informação Adicional para obter mais detalhes acerca dos protocolos).

Temporary setup (Configuração temporária) permite a realização de alterações temporárias no protocolo selecionado. As alterações serão válidas apenas para a sessão atual. Depois de efetuar as alterações e regressar ao ecrã principal, o nome do protocolo será seguido por um asterisco (*).

List of historical sessions (Lista de sessões históricas) acede a sessões históricas para revisão ou à **Current Session (Sessão atual)**.

A caixa **historical session (sessão histórica)** pode ser expandida, arrastando-a para baixo com o rato ou minimizada/maximizada, clicando no botão de seta.

A sessão destacada em cor de laranja é a sessão selecionada apresentado no ecrã. Selecione a caixa de verificação ao lado da data da sessão para **sobrepôr sessões históricas** no gráfico.

Go to current session (Ir à sessão atual) reencaminha-o até à sessão atual.

Probe status (Estado da sonda) é apresentado através de uma barra colorida com a descrição junto da mesma.

Quando o estado da sonda é **Out of ear (Fora do ouvido)** apresenta a cor do ouvido selecionado (azul para o ouvido esquerdo e vermelho para o ouvido direito). Quando a sonda é detetada como estando **In ear (No ouvido)** a cor é verde. Sempre que esteja **Blocked (Bloqueada)**, **Leaking (Com fuga)** ou **Too Noisy (Demasiado Ruído)**, a barra assume a cor âmbar. Quando é detetado o estado **No probe (Sem sonda)**, a barra do estado fica cinzenta.

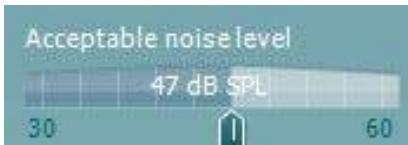
Vista resumo passa entre apresentar um gráfico de resultados ou um gráfico de resultados com quadros de resumos de testes.

A opção **Monaural/Binaural view (Vista monoauricular/binauricular)** passa entre a apresentação dos resultados de um único ouvido ou ambos os ouvidos.

O botão **Report editor (Editor de relatórios)** abre uma janela em separado para adicionar e guardar notas na sessão atual ou histórica.

O botão **Report editor (Editor de relatórios)** abre uma janela em separado para adicionar e guardar notas na sessão atual.

Ao selecionar a caixa **Acceptable noise level Off (Nível de ruído aceitável desligado)** desativa a rejeição de qualquer gravação, mesmo quando existe demasiado ruído na gravação.



O cursor de **Acceptable noise level (Nível de ruído aceitável)** permite definir o limite do nível de ruído aceitável entre +30 e +60 dB SPL. Os registos superiores ao nível de ruído aceitável são considerados como sendo demasiado ruidosos, e, por conseguinte, rejeitados.

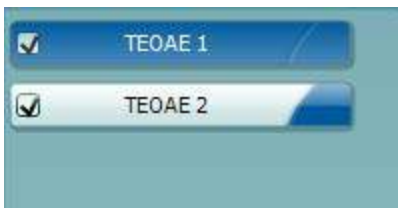
O medidor VU indica o nível de ruído atual e passa à cor âmbar sempre que ultrapassar o nível definido.



A **imagem de indicação de hardware** indica se o hardware está ligado. **Simulation mode (Modo simulação)** é indicado aquando do funcionamento do software sem hardware.

Antes de iniciar o teste, o símbolo do **Temporizador** indica após quanto tempo é que o teste TEOAE para automaticamente. Durante o teste, o temporizador conta até zero. Pode desativar a contagem decrescente clicando no temporizador durante o teste. Como resultado, o temporizador começa a contar de forma ascendente e indica quanto tempo já passou. O teste continua até o interromper manualmente.

Quando a medição está a ser rejeitada, o temporizador para a contagem. A **rejeição de artefactos** depende das configurações do **Acceptable Noise Level (Nível de Ruído Aceitável)** e do nível de **Level tolerance (Tolerância de nível)** definido no protocolo.



A **lista de protocolos** apresenta todos os testes que fazem parte do protocolo selecionado. O teste apresentado na área de ecrã de testes é selecionado a azul ou vermelho, dependendo do ouvido escolhido.



Uma **seleção** na caixa indica que o teste vai ser executado ao premir **START (Iniciar)**. Durante o teste, os testes completados serão automaticamente desselecionados. Desseleccione as caixas dos testes que não deseja executar sob o protocolo selecionado antes de premir **START (Iniciar)**.



Uma **seleção branca** indica que os dados (ou pelo menos alguns) para este teste foram armazenados na memória.



A opção **Pause (Pausa)** é ativada após o início do teste. É permitido interromper o teste.



O botão **START (Iniciar)** e **STOP (Parar)** são utilizados para iniciar e parar a sessão.

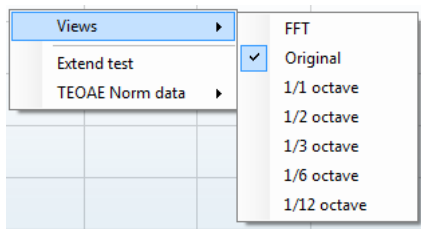
7.3		
Measured	85	Sweeps
Rejected	0	Sweeps
Band center	1.19	kHz
Band start	1.00	kHz
Band end	1.41	kHz
TE SNR	7.3	
TE level	4.97	dB SPL
Noise level	-2.29	dB SPL
Time used	12	Sec.
Fail reason	Min. sweeps, repro.	



O **SNR (Rácio sinal para ruído)** é apresentado dentro de cada uma das bandas de frequência testadas e é calculado em dB.

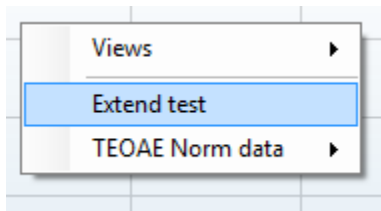
Ao fazer passar o **rato sobre** uma banda de frequência faz apresentar os detalhes acerca da edição contínua ou terminada.

Apontar para o gráfico desejado e depois utilizar a **roda do cursor** do seu rato permite **umentar e diminuir o zoom** em todos os gráficos.

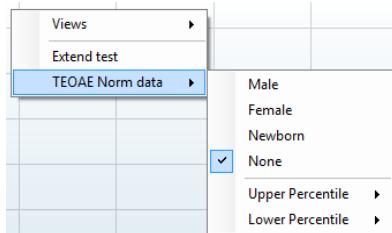


É possível alterar a vista do gráfico de resposta TE clicando no lado direito do rato. O menu de arraste oferece as seguintes opções:

View (Vista) permite-lhe passar de uma apresentação de banda **Original view (Vista original)** para **FFT view (Vista FFT)**, 1/1, 1/2, 1/3, 1/6 e 1/12 octavos.



Extend test (Alargar teste) permite a realização de testes contínuos depois de o teste terminar por si só ou depois ser manualmente interrompido. O contador passa a 0 e começa a contar sem um limite de tempo. Prima em **Stop** para parar de testar. O alargamento do teste apenas se encontra disponível quando o protocolo **não** estiver ativo para PASS (PASSAR)/REFER (CONSULTAR).



Norm data (Dados normativos) permite-lhe alterar quais os dados normativos TE são apresentados no gráfico de resposta TE.



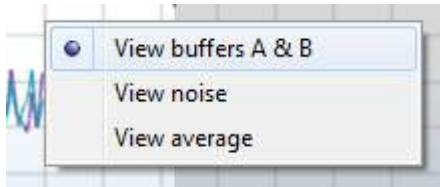
É apresentada a **response waveform (forma de onda de resposta)** em conjunto com a **janela de gravação** e o âmbito de **reprodutibilidade de resposta**.

As setas indicam o tempo de início e paragem da **janela de gravação**. A área fora da janela de gravação fica acinzentada. O tempo de início e paragem da **janela de gravação** pode ser alterado antes do início de um teste movimentando as setas no gráfico com o rato.

O **âmbito da janela de reprodutibilidade da forma de onda** é indicado por uma **linha preta** no eixo X. Apenas a forma de onda situada dentro deste âmbito perfaz o cálculo da **percentagem de reprodutibilidade da forma de onda**.

Ao **clicar** sobre os círculos acua ou roxos no final de cada forma de onda e movimentar o rato permite-lhe a separação das curvas dentro do gráfico.

Clicar no lado direito do rato sobre o **gráfico de forma de onda de resposta** permite alterar a apresentação.



View buffers A & B (Ver reguladores A e B) é a vista por defeito que apresenta as duas formas de onda OAE médias super impostas.

View noise (Ver ruído) apresenta o ruído na forma de onda (Ruído = Regulador A – Regulador B).

View average (Ver média) apresenta a média das formas de onda A e B.

Test summary

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

Band summary

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

Os **requisitos de teste mínimos** conforme definidos no protocolo são apresentados, assim como alguns dos itens presentes no quadro **Test summary (Resumo de teste)**. Estes **números em parênteses** passam a uma **marca de verificação** quando o requisito mínimo é cumprido durante o teste.

O quadro **Band Summary (Resumo de Banda)** apresenta as frequências de teste, nível TE, Ruído, SNR. A coluna **Detected (Detetada)** ilustra uma marca de verificação quando a frequência especificada cumpre os critérios definidos no protocolo.

Os valores do Nível TE, Ruído e SNR são arredondados com base em dados brutos. Por isso, o valor SNR calculado apresentado poderá não ser sempre igual ao nível TE level (TE subtraindo) o Noise (Ruído).

PASS

REFER

INCOMPLETE

Os **Resultados de rastreio** podem ser PASS (PASSAR), REFER (CONSULTAR) ou INCOMPLETE (INCOMPLETO) e são indicados acima da medição logo que o resultado se encontre disponível. Se a caixa de verificação "Enabled Pass/Refer" (Passou/Não passou ativado) não estiver selecionada para o protocolo selecionado, não aparecerá nenhuma descrição.

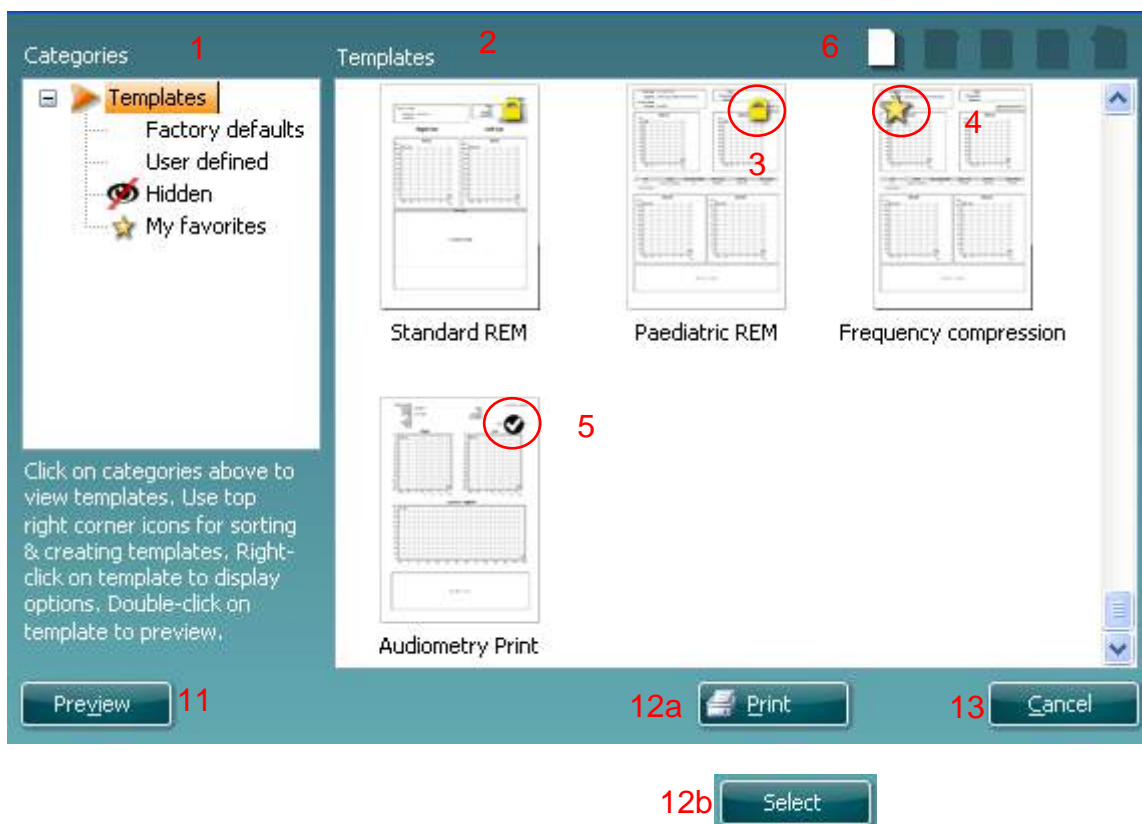
O significado estatístico do resultado detetado depende da combinação das seguintes definições determinadas pelo utilizador na configuração do protocolo: Tempo do teste, nível de estímulo. SNR, Janela de Gravação, Total Mín. OAE, Reprodutibilidade Mín., Nível Mín., TE, Número de bandas necessárias para passar, Bandas obrigatórias para passar.

7.6 Utilizar o Assistente de Impressão

O Assistente de Impressão apresenta a opção para criar modelos de impressão personalizados que podem ser interligados aos protocolos individuais para uma impressão mais rápida. O Assistente de Impressão pode ser alcançado de duas formas.

- Caso deseje fazer um modelo para utilização geral ou selecionar um modelo existente para impressão: Vá a **Menu | Print (Imprimir) | Print wizard... (Modelo de impressão)** em qualquer um dos separadores do Eclipse Suite (IMP, DPOAE, TEOAE ou ABRIS).
- Caso deseje fazer um modelo ou selecionar um modelo existente para ser interligado com um protocolo específico: Vá ao separador do Módulo (IMP, DPOAE, TEOAE ou ABRIS) relacionado com o protocolo específico e selecione **Menu | Setup (Configuração) | Protocol setup (Definição de protocolo)**. Selecione o protocolo específico a partir do menu e selecione **Print Wizard (Assistente de Impressão)** na parte inferior da janela.

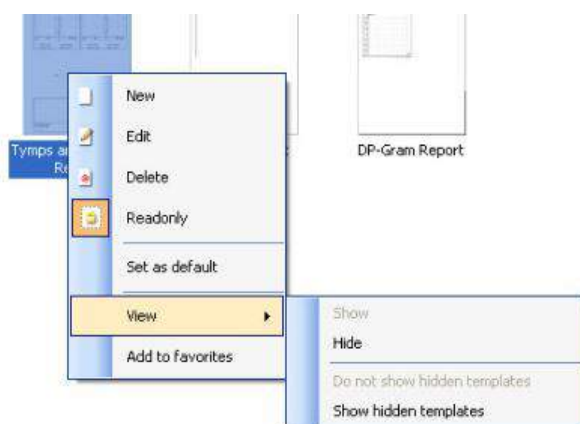
Agora, a janela **Print Wizard (Assistente de Impressão)** abre-se e apresenta a seguinte informação e funcionalidades:



- Sob **Categories (Categorias)** pode selecionar
 - Templates (Modelos)** para apresentar todos os modelos disponíveis
 - Factory defaults (Definições de fábrica)** para apresentar apenas os modelos standard
 - User defined (Definido pelo utilizador)** para apresentar apenas os modelos por defeito
 - Hidden (Oculto)** para apresentar modelos ocultos
 - My favorites (Os meus favoritos)** para apresentar apenas os modelos marcados como favoritos
- Os modelos disponíveis a partir da categoria selecionada são apresentados na área de visualização de **Templates (Modelos)**.

3. Os modelos originais de fábrica são reconhecidos pelo ícone com um cadeado. Estes asseguram que possui sempre um modelo standard e não necessita de criar um modelo personalizado. Contudo, os mesmos não podem ser editados de acordo com as preferências pessoais sem serem guardados com um novo nome.
Os modelos **definidos/criados pelo utilizador** podem ser definidos como **Read-only (Leitura apenas)** (representado pelo ícone do cadeado), clicando sobre o lado direito do rato sobre o modelo e selecionando **Read-only (Leitura apenas)** a partir da lista. O estado **Read-only (Leitura apenas)** também pode ser removido dos modelos **Definidos pelo utilizador** seguindo os mesmos passos.
4. Os modelos adicionados aos **My favorites (Os meus favoritos)** são marcados com uma estrela. Adicionar modelos aos **My favorites (Os meus favoritos)** permite uma visualização rápida dos modelos que utilize mais frequentemente.
5. O modelo anexado ao protocolo selecionado ao aceder ao assistente de impressão através da janela **IMP440, ABRIS440, DPOAE440** ou **TEOAE440** é reconhecido por um sinal de verificação.
6. Prima sobre o botão **New Template (Novo modelo)** para abrir um novo modelo vazio.
7. Selecione um dos modelos existentes e prima no botão **Edit Template (Editar modelo)** para modificar o layout selecionado.
8. Selecione um dos modelos existentes e prima no botão **Delete Template (Apagar modelo)** para apagar o modelo selecionado. Ser-lhe-á pedido que confirme se deseja realmente apagar o modelo.
9. Selecione um dos modelos existentes e prima no botão **Hide Template (Ocultar modelo)** para ocultar o modelo selecionado. O modelo será apenas visível quando a opção **Hidden (Oculto)** for selecionada sob **Categories (Categorias)**. Para desocultar o modelo, selecione **Hidden (Oculto)** sob **Categories (Categorias)**, clique com o lado direito do rato no modelo desejado e selecione **View/Show (Visualizar/Apresentar)**.
10. Selecione um dos modelos existentes e prima o botão **My Favorites (Os meus favoritos)** para marcar o modelo como favorito. O modelo pode agora ser facilmente encontrado quando selecionar **My Favorites (Os meus favoritos)** sob **Categories (Categorias)**. Para remover um modelo marcado com uma estrela de My Favorites (Os meus favoritos), selecione o modelo e prima o botão **My Favorites (Os meus favoritos)**.
11. Selecione um dos modelos e prima o botão **Preview (Pré-visualizar)** para pré-visualizar a impressão do modelo no ecrã.
12. Dependendo de como acedeu ao Assistente de impressão, terá a opção de premir em:
 - a. **Print (Imprimir)** para utilizar o modelo selecionado para impressão ou premir
 - b. **Select (Selecionar)** para anexar o modelo selecionado ao protocolo a partir do qual acedeu ao Assistente de Impressão.
13. Para abandonar o Assistente de Impressão sem selecionar ou alterar um modelo, prima em **Cancel (Cancelar)**.

Clicar no lado direito do rato sobre um modelo específico apresenta um menu que oferece um método alternativo para a realização das opções conforme descritas acima:



Poderá encontrar mais informações detalhadas sobre o Assistente de Impressão no documento de Informação Adicional do Eclipse.

8 Instruções de funcionamento do ABRIS

8.1 Utilização do módulo ABRIS



1. Todo o contacto entre as peças condutoras de eléctrodos ou seus conectores, incluindo o eléctrodo neutro e outras peças condutoras, incluindo a terra, deve ser evitado.
2. Verifique a configuração antes de gravar e verifique se será utilizado o tipo correto de estímulo sonoro e transdutor, pois outra pessoa/operador poderá ter alterado/apagado as definições de protocolo. Durante a gravação, o nível de estímulo e o transdutor podem ser vistos na interface do utilizador.
3. Se o sistema não tiver sido utilizado durante algum tempo, o operador deverá inspecionar os transdutores (por ex., verifique se a tubagem do fone de inserção em silicone apresenta fissuras) e os eléctrodos (por ex., verifique a data de validade dos eléctrodos descartáveis, verifique se os cabos apresentam danos) para verificar se o sistema está pronto para iniciar os testes e oferecer resultados concretos.
4. Deve utilizar apenas gel de eléctrodos para eletroencefalografias. Siga as instruções do fabricante quanto ao uso do gel.

NOTICE

1. O sistema Eclipse consiste de uma placa de entrada de 2 canais que permite ao utilizador criar medições para ambos os ouvidos sem trocar os eléctrodos.
2. No caso de os músculos do paciente estarem tensos, particularmente na região do pescoço, nuca e ombros, a qualidade das gravações pode ser pobre ou completamente rejeitada. Poderá ser necessário aguardar até o paciente se descontraír e depois reiniciar o teste.

8.2 Montagem de Eléctrodos

Todas as tomadas do coletor de cabos ligado ao pré-amplificador devem ter um cabo de eléctrodo ligado e devem estar ligadas ao paciente através dos eléctrodos.

Se uma tomada ficar aberta ou um cabo não estiver ligado ao paciente através de um eléctrodo, ocorrerá rejeição e não será possível realizar o teste. Tanto o EEG ipsilateral como contralateral são avaliados para

determinar a rejeição.

8.3 Verificação de impedância



Pressione o botão Imp. e gire o seletor completamente no sentido horário.



Gire o botão lentamente no sentido anti-horário.



O LED para cada eletrodo vai mudar de vermelho para verde quando a impedância for encontrada para cada eletrodo.



Pressione o botão Imp. para sair do modo de impedância antes do teste.

8.4 Teste de circuito inverso (LBK15)

A unidade LBK15 não é válida para realizar verificações funcionais do ASSR e ABRIS devido à natureza do algoritmo ASSR. Para que o teste seja funcional (detecção de passagens falsas), o paciente deve estar ligado com elétrodos na ausência de um estímulo (transdutor desligado).

8.5 Ecrã de Teste ABRIS

As secções que se seguem descrevem os elementos do ecrã de teste.



8.5.1 Elementos do menu principal

File Edit View Help

File (Ficheiro) oferece acesso a **System setup (Configuração do sistema)**, **Print... (Imprimir...)**, **Print preview (Pré-visualização de impressão)**, **Print setup (Configuração de impressão)** e **Exit (Sair)**.

1. Entre em **System setup (Configuração do sistema)** para criar ou editar os protocolos existentes.
2. Selecione **Print... (Imprimir...)** ou utilize **Ctrl+P** para imprimir todas as páginas do relatório.
3. Selecione **Print preview (Pré-visualização de impressão)** para pré-visualizar o relatório de impressão.
4. Selecione **Print setup (Configuração de impressão)** para selecionar as definições da impressora.
5. Selecione **Exit (Sair)** para sair do software EP15/25.

Edit (Editar) oferece acesso a **delete right (apagar direito)**, **delete left (apagar esquerdo)** e **delete right + left (apagar direito e esquerdo)**.

1. Selecione **delete right (apagar direito)** para apagar a medição do ouvido direito.
2. Selecione **delete left (apagar esquerdo)** para apagar a medição do ouvido esquerdo.
3. Selecione **delete right + left (apagar direito e esquerdo)** para apagar as medições de ambos os ouvidos.

View (Visualizar) oferece acesso ao **EEG**.

1. Deselecionar a opção **EEG** oculta **EEG and AEP waveform (EEG e forma de onda AEP)** e apresenta **EEG Noise Bar (Barra de ruído EEG)**.

Help (Ajuda) oferece acesso a **About... (Acerca de...)**

1. Selecione **About ABRIS... (Acerca de ABRIS)** para aceder a informação acerca do número de versão do software e chave de licença.

8.5.2 Visualização das sessões históricas

Utilize as teclas PgUp (Subir a página) e PgDn (Descer a página) do teclado para passar entre as sessões históricas.

Quando uma sessão específica for aberta a partir da base de dados, a função PgUp/PgDn não se encontra disponível.

8.5.3 Guardar e Sair



O ícone "Save & Exit" (Guardar e Sair) grava a sessão de teste atual e encerra o software. Se não forem gravados quaisquer dados, a sessão não será guardada

Para sair sem guardar, clique sobre "o" "X" vermelho no canto superior direito do ecrã.

8.5.4 Impressão



O ícone "Print" (Imprimir) imprime o relatório da sessão selecionada.

8.5.5 Ajuda eletrónica



Clique no ícone "Electronic Help" (Ajuda eletrónica) e a seguir aponte para/clique sobre um elemento sobre o qual deseja informação. Se a ajuda sensível ao contexto estiver disponível, abrir-se-á uma janela para oferecer a informação relevante.

8.5.6 Relatórios



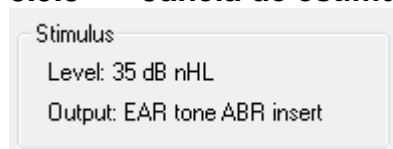
O ícone "Report" (Relatórios) abre o editor de relatórios para selecionar um modelo de relatório pré-escrito ou para editar ou criar um novo relatório para a sessão selecionada.

8.5.7 Visualizar EEG ou Barra de ruído



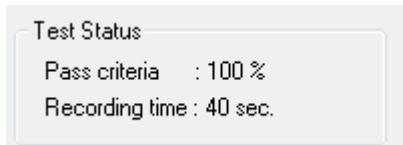
Clique no ícone "View EEG/Noise Bar" (Visualizar EEG/Barra de ruído) para passar entre as formas de onda EEG e AEP ou a Barra de ruído EEG.

8.5.8 Janela de estímulo



Apresenta o nível de Estímulo em dB nHL e o Transdutor utilizado para teste.

8.5.9 Janela de estado de teste



Apresenta os critérios de Passagem e o tempo de Gravação durante e após o teste.

8.5.10 Ouvido



Indica qual o ouvido que está a ser testado.

8.6 Efetuar uma gravação ABRIS

8.6.1 Iniciar e Interromper um teste



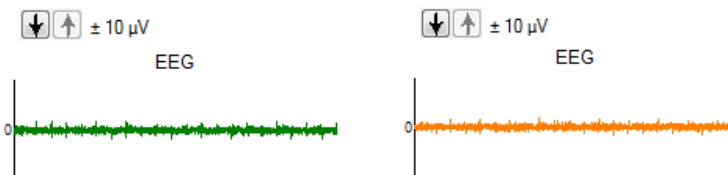
Clique sobre o botão **Start (Iniciar)** para iniciar o teste.

Clique em **Stop (Parar)** para parar de testar.

Clique em **Pause (Pausa)** durante o teste para interromper a medição.

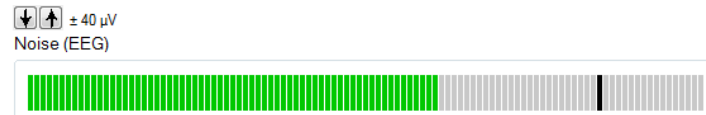
Prima em **Resume (Retomar)** para retomar o teste.

8.6.2 Gráfico EEG



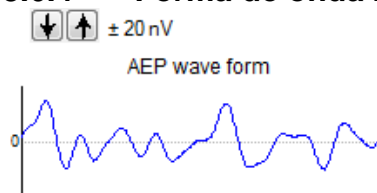
Apresenta o EEG em bruto contínuo. O gráfico passará à cor âmbar ou vermelha quando as medições forem rejeitadas (demasiado ruído). Ajuste o nível de rejeição utilizando as setas acima do gráfico EEG.

8.6.3 Barra de ruído EEG



A Barra de ruído EEG pode ser apresentada em vez do Gráfico EEG em bruto. Quando o ruído se encontra abaixo da linha preta, o medidor VU é verde. Quando o medidor VU passa a vermelho, isto indica que o ruído é demasiado elevado (contacto de eléctrodo pobre ou bebé inquieto). Ajuste o nível de rejeição utilizando as setas acima da Barra de ruído EEG.

8.6.4 Forma de onda AEP



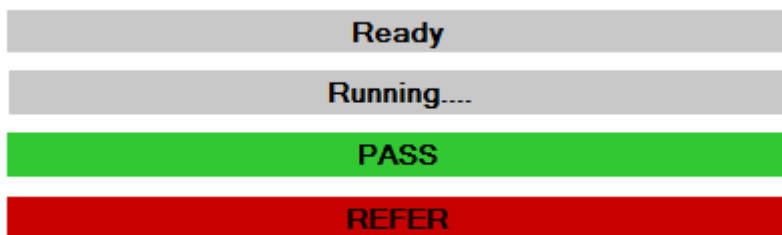
A forma de onda AEP é apresentada durante o teste. Devido à natureza do estímulo e do algoritmo (ASSR), isto não pode ser comparado a formas de onda ABR tradicionais.

8.6.5 Caixa de comentários

Remarks

Adicionar comentários na sessão de teste na caixa de Comentários.

8.6.6 Barra de estado



A barra de estado apresenta o estado do teste ABR:

- Pronto (antes do teste)
- Em execução (durante o teste)
- Passa (quando o teste estiver completado)
- Consultar (quando o teste estiver completado)

8.6.7 Curva de resposta ABRIS



A curva de resposta indica o estado do teste durante o decorrer do tempo. Quando a curva de resposta atinge a linha dos 100% antes do teste terminar (120 seg.), uma indicação de “passa” é apresentada na barra de estado acima da curva. Se a linha de detecção de 100% não for atingida durante os 120 segundos, é apresentada uma Consulta.

8.7 Atalhos do PC

Atalho	Descrição
F1	Ajuda
F2	Iniciar/Parar teste
F3	Comutar ouvido
F4	Pausa/Voltar ao teste
F5	Comutar vista (avançada/simples)
F7	Relatório
F8	Imprimir sessão
Ctrl L	Selecionar esquerdo
Ctrl R	Selecionar direito
Ctrl P	Imprimir sessão
Shift F1	Ajuda sensível ao contexto
Alt X	Guardar e Sair
Página para baixo	Recua na página através das sessões históricas
Página para cima	Avança na página através das sessões históricas
Página inicial	Regressa à sessão atual
Fim	Salta para a sessão histórica mais antiga

8.8 Peças destacáveis:

- Software ABRIS
- Manual de Funcionamento, Manual CE
- Pré-amplificador e Auriculares de inserção EARTone ABR
- Eclipse, assim como o software OtoAccess™ (se o software não for encomendado como um conjunto para atualização de um sistema EP15/25/DPOAE ou TEOAE25 existente).

9 Instruções de funcionamento do ASSR

9.1 Utilização do módulo ASSR



1. Todo o contacto entre as peças condutoras de eléctrodos ou seus conectores, incluindo o eléctrodo neutro e outras peças condutoras, incluindo a terra, deve ser evitado.
2. Verifique a configuração antes de gravar e verifique se será utilizado o tipo correto de taxa de estímulo e nível de estímulo, pois outra pessoa/operador poderá ter alterado/apagado as definições de protocolo. Durante a gravação, a taxa e o nível de estímulo e o transdutor podem ser vistos na interface do utilizador.
3. Se o sistema não tiver sido utilizado durante algum tempo, o operador deverá inspecionar os transdutores (por ex., verifique se a tubagem do fone de inserção em silicone apresenta fissuras) e os eléctrodos (por ex., verifique a data de validade dos eléctrodos descartáveis, verifique se os cabos apresentam danos) para verificar se o sistema está pronto para iniciar os testes e oferecer resultados concretos.
4. Deve utilizar apenas gel de eléctrodos para eletroencefalografias. Siga as instruções do fabricante quanto ao uso do gel.
5. A presença de tinido, hiperacusia ou outros ruídos sensíveis ou altos podem inviabilizar o teste quando são utilizados estímulos de elevada densidade.

NOTICE

1. O sistema Eclipse consiste de uma placa de entrada de 2 canais que permite ao utilizador criar medições para ambos os ouvidos sem trocar os eléctrodos.
2. No caso de os músculos do paciente estarem tensos, particularmente na região do pescoço, nuca e ombros, a qualidade das gravações pode ser pobre ou completamente rejeitada. Poderá ser necessário aconselhar novamente o paciente a descontraí-lo e depois continuar o teste quando os músculos tiverem relaxados.

9.2 Preparações prévias ao teste ASSR

Por forma a obter resultados de testes fiáveis e válidos, é muito importante que o paciente fique bem preparado para o teste.

9.3 Preparações prévias ao teste

9.3.1 Preparação da pele

Certifique-se de que não aplica o procedimento seguinte a pacientes cujo procedimento seja inadequado.

NOTICE

A unidade LBK15 não é válida para uma verificação funcional do ASSR e ABRIS.

Os locais dos eléttodos devem estar preparados e limpos de forma a obter uma impedância baixa aceitável da pele. Para tal, pode ser adquirida uma grande variedade de pastas de eléttodos. Tenha em atenção que existem dois tipos de pasta de eléttodos diferentes: Uma que é aplicada na camada fina da pele exterior e outra que é uma pasta eletricamente condutora utilizada para aderir eléttodos reutilizáveis. Apenas o primeiro tipo pode ser utilizado na preparação da pele (pode sentir uma natureza abrasiva deste tipo de pasta ao esfregá-la entre os seus dedos).

A aplicação abundante e precisa sobre a pele com a pasta de preparação poderá causar alguma vermelhidão na pele, mas assegurará uma boa impedância. ***Geralmente, os neonatos não necessitam de abrasão excessiva.***

A maioria dos clínicos prefere limpar a pasta com discos com álcool. Isto também garantirá uma área muito bem limpa adequada para a parte adesiva do eléttodo.

9.3.2 Alocação dos eléttodos

Depois da pele preparada, coloque um eléttodo sobre cada mastoide (fio do eléttodo azul no lado esquerdo e fio do eléttodo vermelho no lado direito), um no vértice ou fenda capilar (fio de eléttodo branco) e a ligação à terra (preto) pode ser colocada na testa baixa ou na lateral da testa. A alocação do eléttodo de terra não é muito crítica.

Tenha em atenção que todos os quatro eléttodos devem ser posicionados.

Os eléttodos fornecidos com a unidade são do tipo utilização única, já preparados com pasta eletricamente condutora, pelo que não é necessária qualquer outra preparação.

Nota: O posicionamento do eléttodo branco no vértice verdadeiro oferece formas de onda com amplitudes de onda mais elevadas. Estão disponíveis eléttodos especiais para uma montagem de vértice verdadeira. Se for utilizado o procedimento de posicionamento da fenda capilar comum e muito estável, mova o eléttodo o mais próximo da fenda capilar para melhores resultados.

9.3.3 Verificação de impedância

Depois de fixar os eléttodos ao paciente, é crucial verificar se a impedância da pele é aceitável. Para melhores resultados, a impedância em cada eléttodo deve ser o mais equilibrada e baixa possível, de preferência 5 k Ω ou inferior.

Para verificar as impedâncias dos eléttodos, clique no botão IMP no Pré-amplificador.

Gire o marcador na direção dos ponteiros do relógio na sua totalidade e depois gire-o na direção oposta muito lentamente. Cada LED passará de **vermelho** a **verde** conforme a impedância seja encontrada para esse eletrodo específico. O valor de impedância pode ser lido no Pré-amplificador e deve ser inferior a $5k\Omega$, sendo que preferencialmente deve ser aproximadamente o mesmo para todos os eletrodos.

Se a impedância de um ou mais eletrodos for demasiado elevada, poderá desejar aguardar durante um minuto ou dois, já que o gel do eletrodo tem a tendência para melhorar a sua impedância com a pele sobre os primeiros minutos.

Se isto não ajudar, retire o eletrodo, repita o procedimento de preparação da pele e aplique novos eletrodos no paciente. Volte ao modo ERA clicando uma vez mais no botão IMP no Pré-amplificador.

Nota:

A impedância do eletrodo de Terra não é muito crítica para obtenção de bons resultados. Poderá facilitar-lhe a tarefa se colocar o eletrodo de terra acima do nariz (sob o eletrodo do vértice), visto que este local é muito mais fácil para aplicação do gel abrasivo, comparativamente com a face, que é mais suave.

Tenha em atenção que apesar de o sistema de verificação de impedância ter sido concebido para oferecer uma indicação direta de impedância dos eletrodos individuais, existe uma pequena interdependência entre os eletrodos ao verificar a impedância. Isto faz com que o eletrodo Direito apresente uma leitura de impedância ligeiramente superior à real, caso o eletrodo de Terra tenha uma impedância elevada.

9.4 Montagem de eletrodos

Todas as tomadas do coletor de cabos ligado ao pré-amplificador devem ter um cabo de eletrodo ligado e devem estar ligadas ao paciente através dos eletrodos.

Se uma tomada ficar aberta ou um cabo não estiver ligado ao paciente através de um eletrodo, ocorrerá rejeição e não será possível realizar o teste. Tanto o EEG ipsilateral como contralateral são avaliados para determinar a rejeição.

9.5 Verificação de impedância



Pressione o botão Imp. e gire o seletor completamente no sentido horário.



Gire o botão lentamente no sentido anti-horário..



O LED para cada eletrodo vai mudar de vermelho para verde quando a impedância for encontrada para cada eletrodo.



Pressione o botão Imp. para sair do modo de impedância antes do teste.

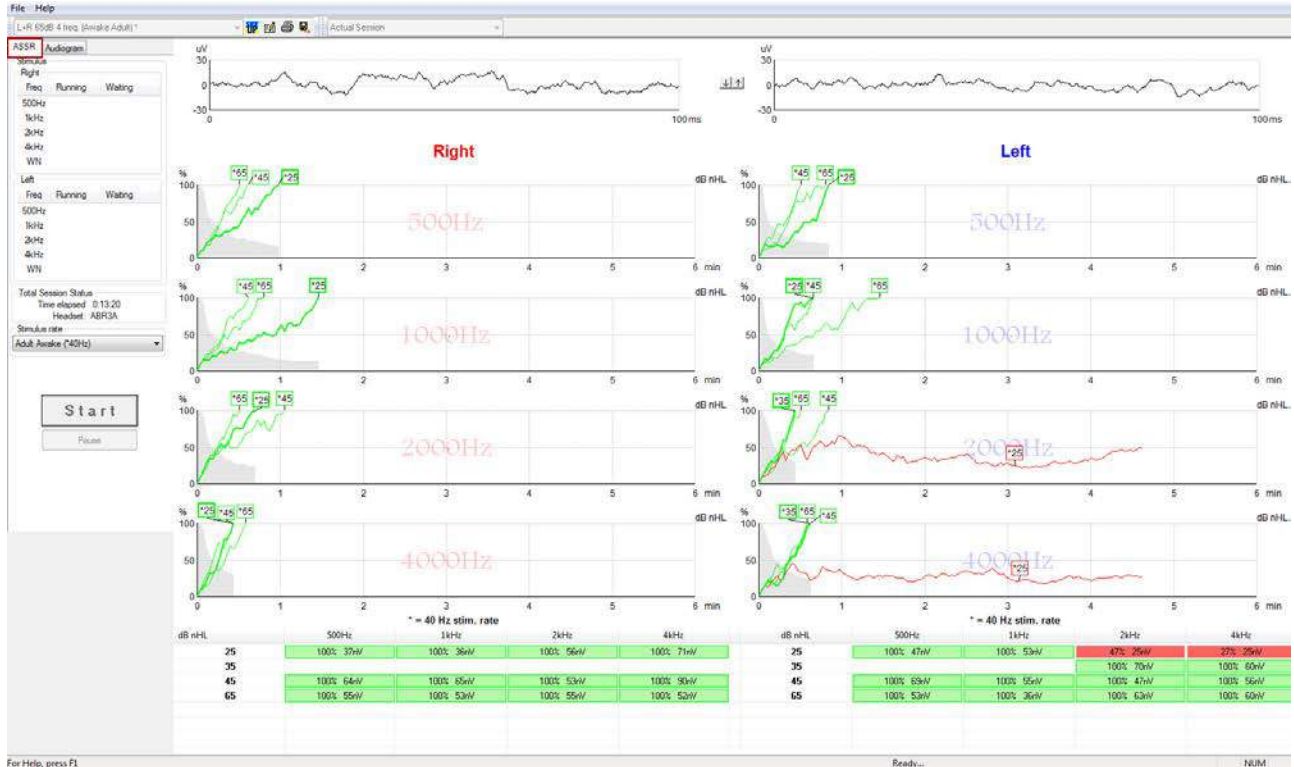
9.6 Desempenho do sistema/Teste de circuito inverso (LBK15)

A unidade LBK15 não é válida para realizar verificações funcionais do ASSR devido à natureza do algoritmo ASSR. Para que o teste seja funcional (detecção de passagens falsas), o paciente deve estar ligado com eletrodos na ausência de um estímulo (transdutor desligado).

9.7 Aba ASSR

A secção que se segue descreve os elementos da aba **ASSR**.

A aba **ASSR** é onde se inicia, monitoriza e controla o teste ASSR.



9.7.1 Elementos do menu principal

File (Ficheiro) oferece acesso a **System setup (Configuração do sistema)**, **Print all pages (Imprimir todas as páginas)**, **Print preview (Pré-visualização de impressão)**, **Print setup (Configuração de impressão)** e **Exit (Sair)**.

1. Entre em **System setup (Configuração do sistema)** para criar ou editar os protocolos existentes.
2. Selecione **Print all pages (Imprimir todas as páginas)** ou use Ctrl+P para imprimir todas as páginas do relatório.
3. Selecione **Print preview (Pré-visualização de impressão)** para pré-visualizar o relatório de impressão. Todas as páginas que se encontram disponíveis para impressão são aqui apresentadas.
4. Selecione **Print setup (Configuração de impressão)** para seleccionar as definições da impressora.
5. Selecione **Exit (Sair)** para sair do software EP15/25.

Help (Ajuda) oferece acesso a **Help topics (Tópicos de ajuda)** e **About... (Acerca de...)**.

1. Selecione **Operation Manual (Manual de funcionamento)** para lançar uma versão PDF do manual de funcionamento.
2. Selecione **About Interacoustics ASSR (Acerca de Interacoustics ASSR...)** para aceder a informação sobre o número de versão do Software, a versão DSP, a versão do Hardware e a versão do Firmware.

9.7.2 Seleção de protocolo

L+R 50dB 4 frequencias (Child)

Selecione um "Test Protocol" (Protocolo de teste) a partir do menu de arraste.

9.7.3 Configuração temporária



O ícone "Temporary Setup" (Configuração temporária) permite efetuar alterações temporárias junto do protocolo selecionado. As alterações são apenas aplicáveis à sessão de testes atual. Os protocolos modificados apresentam um asterisco (*) junto do nome do protocolo.

9.7.4 Relatórios



O ícone "Report" (Relatórios) abre o editor de relatórios para selecionar um modelo de relatório pré-escrito ou para editar ou criar um novo relatório para a sessão selecionada.

9.7.5 Impressão



O ícone "Print" (Imprimir) imprime o relatório da sessão selecionada. O número de páginas impressas e conteúdo pode variar de acordo com a seleção feita em **Print wizard setup (Configuração do assistente de impressão)**.

9.7.6 Guardar e Sair



O ícone "Save & Exit" (Guardar e Sair) grava a sessão de teste atual e encerra o software. Se não forem gravados quaisquer dados, a sessão não será guardada.

Para sair sem guardar, clique sobre o "X" vermelho no canto superior direito do ecrã.

Este ícone não se encontra disponível através do **Noah 4**. Ao clicar em **Exit (Sair)** do **File menu (Menu de ficheiros)** ou ao sair através do botão "Close" (Fechar), no canto superior direito do ecrã, é apresentada a opção de guardar a sessão.

9.7.7 Visualização das sessões históricas



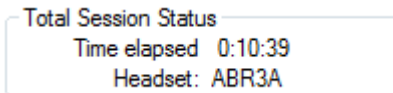
Selecione uma sessão histórica a partir da lista de sessões. Alternativamente, utilize as teclas PgUp (Subir a página) e PgDn (Descer a página) do teclado para passar entre as sessões históricas.

9.7.8 Janela de estímulo

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

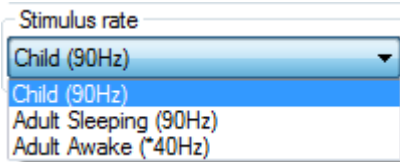
A janela de Estímulo apresenta as frequências para teste e as intensidades de estímulo em execução e/ou em espera.

9.7.9 Janela de estado de sessão total



A janela de estado de sessão total indica o Tempo de teste passado e o Transdutor utilizado.

9.7.10 Taxa de estímulo



Selecione a taxa de estímulo adequada (40Hz ou 90Hz) para teste. Para alterar durante o teste (quando o estado do paciente se altera), todas as frequências de teste devem terminar ou ser paradas manualmente.

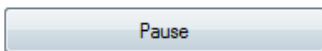
9.8 Efetuar uma gravação ASSR

9.8.1 Iniciar e Parar



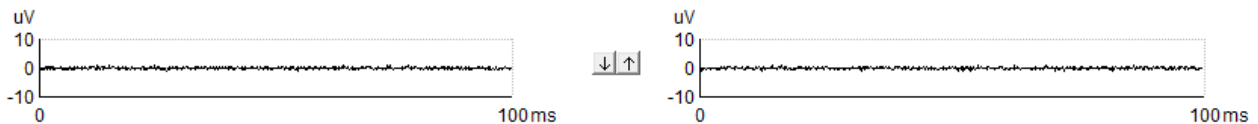
Os botões "Start" (Iniciar) e "Stop" (Parar) são utilizados para iniciar e parar a medição. O botão "Start" (Iniciar) passa ao botão "Stop" (Parar) quando se inicia uma gravação. O botão "Start" (Iniciar) ficará acinzentado se não forem selecionados estímulos para o teste.

9.8.2 Pausa



A opção Pause (Pausa) é ativada após o início do teste. É permitido interromper o teste. O estímulo continua a ser apresentado, mas não ocorre qualquer medição. Clique em Resume (Retomar) para retomar o teste.

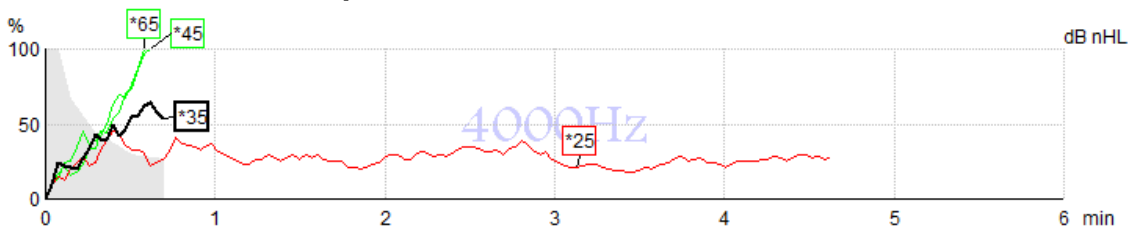
9.8.3 Gráficos EEG bruto



Os gráficos EEG bruto para o ouvido Direito e Esquerdo indicam o EEG bruto contínuo. Quando as curvas são pretas, o EEG bruto encontra-se dentro do nível de rejeição estabelecido. Quando as curvas passam a vermelho, a resposta registada será rejeitada visto que o EEG bruto excede os limites de rejeição estabelecidos.

O nível de rejeição pode ser ajustado ao clicar sobre as setas entre os dois gráficos de curva EEG bruto. Durante o teste, o nível de rejeição apenas pode ser ajustado dentro de determinados limites. Para alterar o nível de rejeição fora destes limites, o teste deve ser interrompido.

9.8.4 Gráfico de frequência de teste



O gráfico apresenta uma indicação dos resultados contínuos ou completos para os estímulos especificados.

1. A **área cinzenta** por trás das curvas de deteção indica o nível de ruído residual da curva selecionada. Os valores exatos são apresentados na tabela ASSR sob os gráficos.
2. Uma **black detection curve (curva de deteção preta)** indica uma gravação contínua.
3. Uma **green detection curve (curva de deteção verde)** indica que a deteção no nível específico foi detetada.
4. Uma **red detection curve (curva de deteção vermelha)** é apresentada quando um teste termina sem atingir 100% de deteção ou é interrompido antes de atingir a deteção ou os limites de tempo do teste.
5. **Curve handle (Marcador da curva)** indica a intensidade do teste e a taxa do estímulo. Um asterisco (*) em frente do nível de estímulo indica a utilização de uma taxa de estímulo de 40Hz.

Selecione uma curva de deteção ao clicar sobre o marcador. O marcador da curva selecionada será apresentado em negrito.

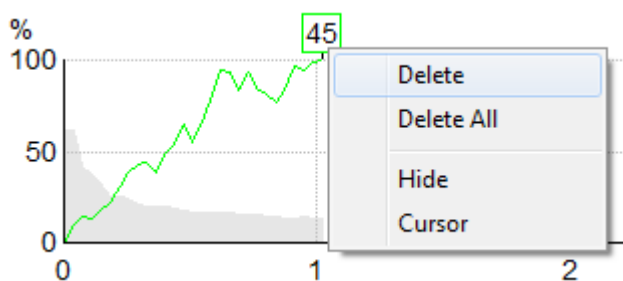
O marcador da curva de deteção indica a intensidade do estímulo e a taxa de estimulação (40 ou 90Hz). Quando a taxa de estímulo de 40Hz é utilizada, é apresentado um asterisco (*) antes do valor de intensidade.

40Hz: *60dB

90Hz: 60dB

Clique com o lado direito sobre o marcador de uma curva para os seguintes oGBions:

1. **Delete (Apagar)** a curva seleccionada.
2. **Delete (Apagar)** todas as curvas de deteção para a frequência seleccionada.
3. **Hide (Ocultar)** a curva seleccionada. O marcador da curva permanecerá no ecrã para indicar que foi testado e encontra-se disponível para deixar de estar oculto.
4. O **Cursor** apresenta um cursor que irá rastrear com a curva e oferecer informação numérica para a percentagem de probabilidade, e tempo em qualquer ponto da curva.



9.8.5 Tabela ASSR

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

A tabela ASSR apresenta a informação da curva de deteção num formato de tabela. Cada frequência e intensidade testadas são apresentadas em conjunto com a percentagem de deteção (probabilidade de resposta) e nível de ruído residual em nV.

Green (Verde) indica a frequência/intensidade específicas com deteção de 100%, enquanto **red (vermelho)** indica que não foi atingido 100% de deteção.

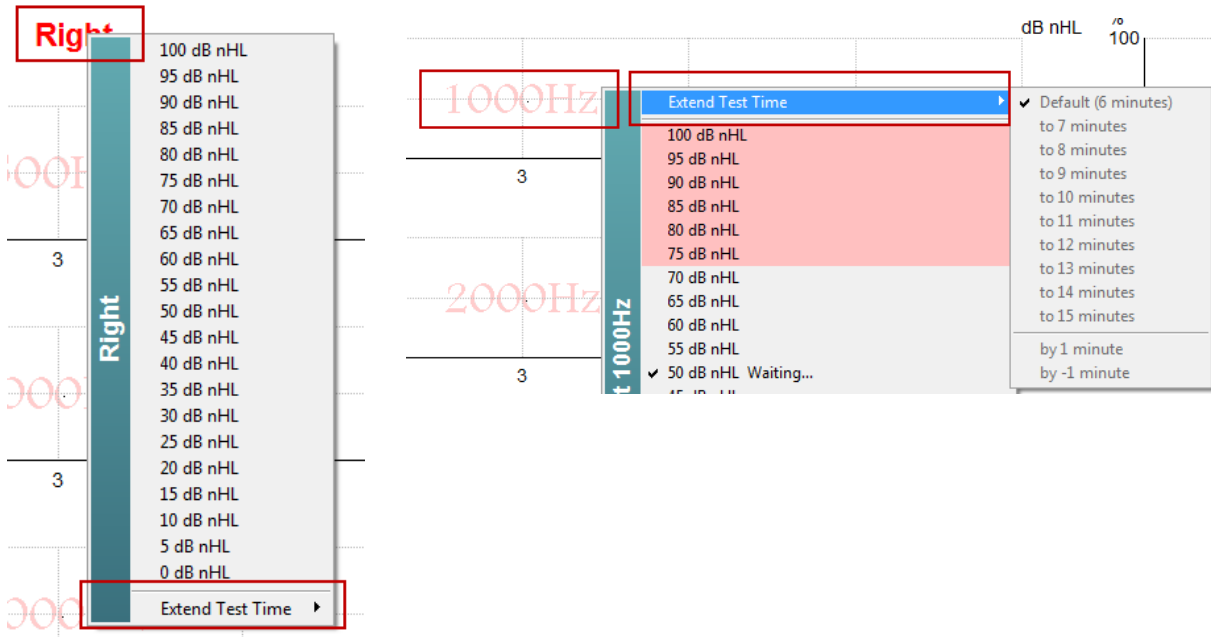
Se a mesma intensidade for testada mais de uma vez, aquela com a melhor resposta será apresentada na tabela.

A eficiência do método utilizado para determinar o nível ruído residual é descrita no seguinte artigo: Elberling, C., & Don, M. (1984). Estimativa de qualidade da média de respostas do tronco cerebral auditivo. *Scand Audiol*, 13, 187-197.

9.8.6 Aumentar o tempo do teste

Clique com o lado direito no texto **Right (Direito)** ou **Left (Esquerdo)** sobre os Gráficos de frequência de testes para seleccionar "Extend Test Time" (Aumentar o tempo do teste) para todas as frequências de teste para o ouvido seleccionado.

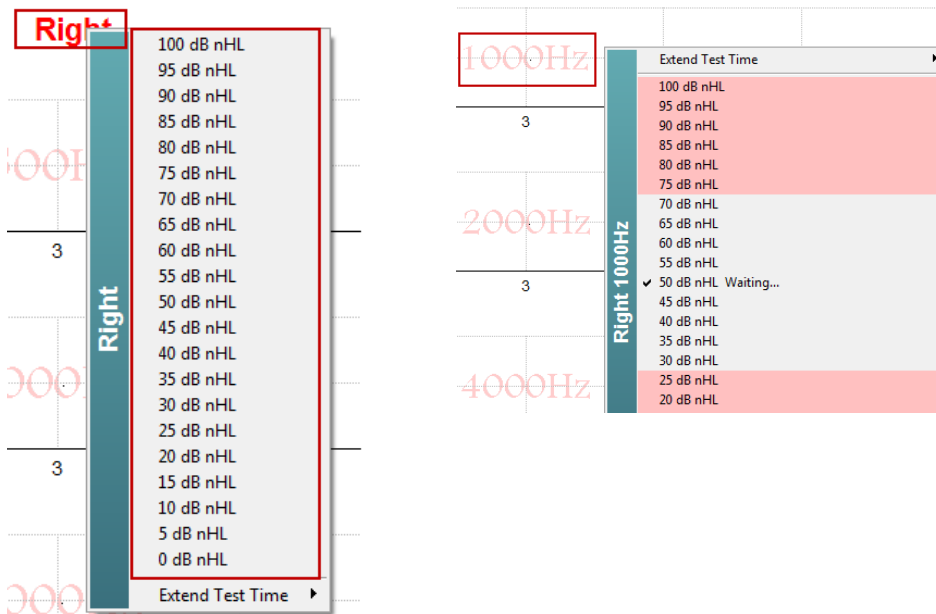
Clique com o lado direito no Gráfico de frequência de teste desejado para Aumentar o tempo de teste na frequência seleccionada.



9.8.7 Ajuste da intensidade do estímulo

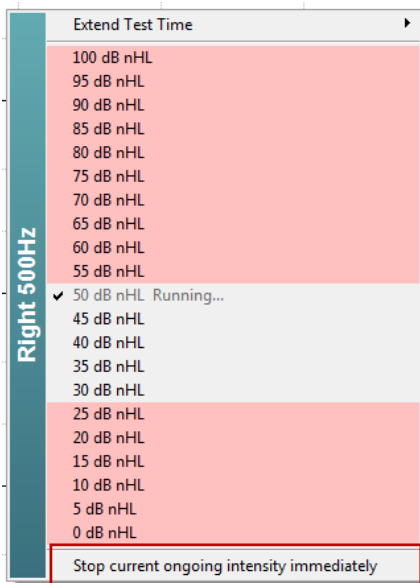
Clique com o lado direito no texto **Right (Direito)** ou **Left (Esquerdo)** sobre os Gráficos de frequência de testes para seleccionar e iniciar uma intensidade de estímulo geral para a totalidade do ouvido seleccionado, de imediato. As gravações contínuas para o ouvido seleccionado serão paradas.

Clique com o lado direito no Gráfico de frequência de teste desejado para alterar a Intensidade do Estímulo na frequência seleccionada. Apenas as intensidades dentro da área cinzenta podem ser seleccionadas. Isto salvaguarda o estímulo dos níveis de intensidade superiores a uma diferença de 20dB entre as frequências de teste.



9.8.8 Paragem de uma Frequência/Intensidade de teste

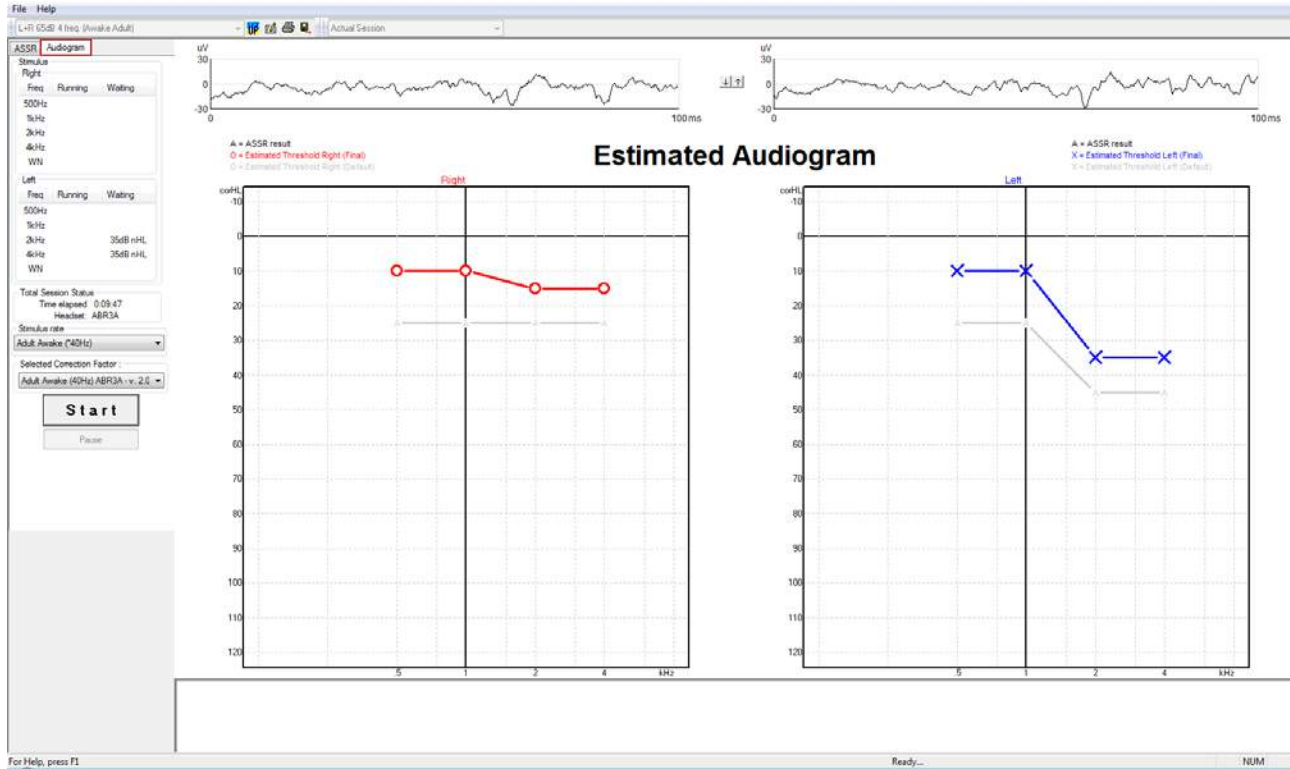
Clique com o lado direito dentro do Gráfico de frequência de teste para parar a Intensidade contínua da corrente, de imediato.



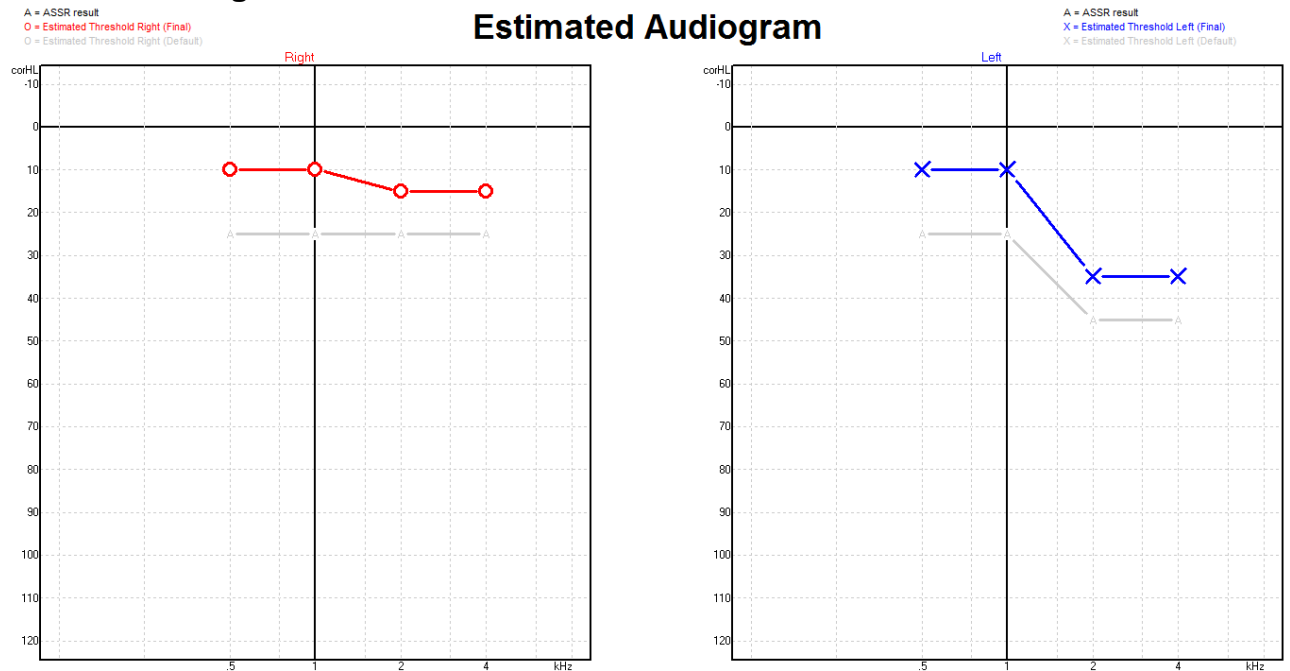
9.9 Aba de Audiograma

A secção que se segue descreve os elementos da aba **Audiogram (Audiograma)**.

O separador **Audiogram (Audiograma)** é onde o audiograma estimado resultante é apresentado e os fatores de correção podem ser modificados.



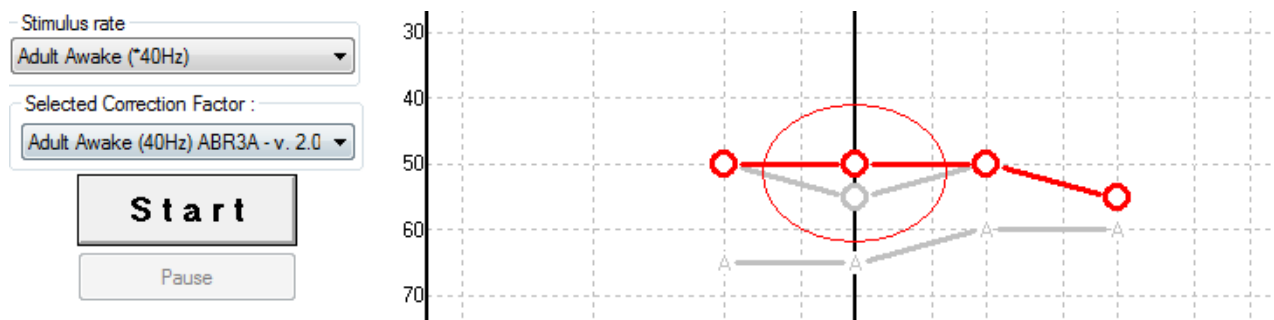
9.9.1 Audiograma estimado



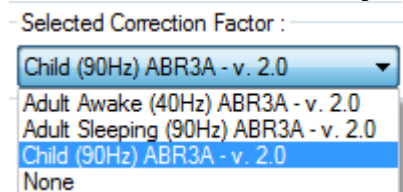
O audiograma estimado é gerado durante a gravação com base nos ASSR detetados.

As marcações "A" cinzentas ligadas às linhas cinzentas indicam o nível de ASSR nHL detetado. Os símbolos de audiograma ligados indicam o audiograma estimado corrigido em dB eHL.

Corrija manualmente o ponto de audiograma estimado arrastando-o até à posição desejada com o rato. A estimativa inicial com base na tabela do fator de correção selecionado (símbolo audiométrico cinzento) é apresentada e guardada na base de dados.



9.9.2 Fator de correção selecionado



A partir da lista de arraste, seleccione o Fator de Correção adequado para aplicar à gravação.

9.10 Atalhos do PC

Atalho	Descrição
F1	Manual de Funcionamento
F2	Iniciar/Parar teste
F4	Pausa/Voltar ao teste
F7	Relatório
F8	Imprimir sessão
Ctrl + F7	Configuração temporária
Ctrl + P	Imprimir sessão
Alt + X	Guardar e Sair
Página para baixo	Recua na página através das sessões históricas
Página para cima	Avança na página através das sessões históricas
Página inicial	Regressa à sessão atual
Fim	Salta para a sessão histórica mais antiga

10 Manutenção

10.1 Procedimentos de manutenção geral

O desempenho e a segurança do instrumento são mantidos se as seguintes recomendações sobre cuidados e manutenção forem observadas:

1. De forma a manter a segurança elétrica durante a vida útil do instrumento, deve ser feita uma verificação de segurança de forma regular de acordo com a norma IEC 60601-1, Classe 1, tipo BF, se for utilizado para efetuar medições ABR e com a norma IEC60601-1, Classe 1, Tipo B, com utilização para medições OAE.
2. Antes de ligar à corrente, certifique-se de que a tensão de alimentação local corresponde à tensão indicada no instrumento.
3. Não coloque o instrumento perto de fontes de calor e mantenha um espaço suficiente à volta do instrumento para assegurar uma ventilação apropriada.
4. É recomendável que o instrumento seja submetido a, pelo menos, uma verificação anual de forma a assegurar a exatidão das propriedades acústicas, elétricas e mecânicas. Deve ser realizada por um técnico qualificado para garantir a manutenção e a reparação adequadas.
5. Certifique-se de que o isolamento do cabo de alimentação ou das tomadas não apresenta danos e que não está exposto a qualquer tipo de carga mecânica que possa envolver danos.
6. Para uma máxima segurança elétrica, desligue o instrumento ligado à alimentação elétrica quando o instrumento não estiver a ser utilizado.
7. Para assegurar a fiabilidade do instrumento, devem ser realizadas periodicamente medições biológicas por uma pessoa qualificada. Esta pessoa pode ser o(a) próprio(a) operador(a).
8. Se a superfície ou partes do instrumento estiverem sujas, podem ser limpas utilizando um pano macio humedecido com uma solução suave de água e detergente para a louça ou outro produto semelhante. Desligue sempre a tomada do cabo de alimentação e a bateria durante o processo de limpeza e certifique-se de que não entram fluidos no interior do instrumento ou acessórios.
9. Depois de um exame a um paciente, a limpeza adequada deve assegurar que não há sujidade nas peças que estão ligadas a pacientes. Devem ser observadas precauções gerais de forma a evitar a transmissão da doença de um paciente para outro. Se as almofadas estiverem contaminadas, é fortemente recomendável que as remova do transdutor antes de serem limpas. Pode utilizar água para limpezas frequentes, mas a utilização periódica de um desinfetante suave pode também ser utilizado.
10. O manuseamento de auriculares e outros transdutores deve ser efetuado com muito cuidado, pois o choque mecânico pode alterar a calibragem.

10.2 Como limpar os produtos da Interacoustics



- Antes de proceder a qualquer tipo de limpeza desligue sempre o aparelho e retire a tomada da corrente elétrica.
- Utilize um pano suave ligeiramente húmido com agente de limpeza para limpar todas as superfícies expostas.
- Não deixe que o líquido entre em contacto com as peças de metal que se encontram no interior dos auriculares/auscultadores.

- Não proceda a nenhum tipo de autoclave, esterilização ou imersão do instrumento ou acessórios em qualquer tipo de líquido.
- Não utilize objetos rígidos ou pontiagudos para limpar qualquer parte do instrumento ou acessórios.
- Não permita que peças que tenham estado em contacto com líquidos sequem antes de serem limpas.
- Os auriculares de borracha ou espuma são componentes de utilização única.
- Certifique-se de que o álcool isopropilo não entre em contacto com nenhum dos ecrãs dos instrumentos

Certifique-se de que o álcool isopropilo não entra em contacto com quaisquer tubos de silicone ou peças em borracha

Soluções de limpeza e desinfeção recomendadas:

- Água quente com solução de limpeza suave e não abrasiva (sabão)
- Bactericidas hospitalares normais
- Álcool isopropilo a 70%

Procedimento:

- Limpe o instrumento utilizando primeiro um pano ligeiramente húmido com solução de limpeza para limpar o invólucro exterior.
- Limpe as almofadas e o interruptor de tom manual do paciente, e outras peças com um pano suave ligeiramente húmido com solução de limpeza.
- Certifique-se de que a parte da coluna dos auscultadores e partes semelhantes não entram em contacto com humidade.

10.3 Limpeza da extremidade da sonda OAE

De forma a garantir a gravação correta de medições de impedância é importante certificar-se de que o sistema da sonda é mantido sempre limpo.



1. Não recomendamos a utilização de alfinetes ou linhas/agulhas para remover depósitos profundamente posicionados em pequenos tubos na extremidade da sonda, visto que dois dos filtros acústicos de suporte dos canais podem sobressair ou ficar danificados. As peças de substituição adicionais da extremidade da sonda são fornecidas em conjunto com o sistema OAE. A sonda e os cabos podem ser limpos com discos com álcool. Se o módulo OAE for utilizado como rastreador infantil dentro do ambiente hospitalar, a zona pediátrica deverá especificar os procedimentos de desinfeção e recomendar os agentes adequados. Neste caso, a sonda deve ser limpa após cada medição. Deve ser ainda considerada uma limpeza minuciosa do Eclipse.
2. Nunca lave ou seque as extremidades da sonda com temperaturas superiores a 70º Celsius.
3. Não emergir a extremidade da sonda em água.

NOTICE

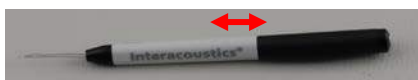
1. Nunca limpe a armação da sonda por meio de imersão numa solução.



Sonda OAE desmontada. Nota as pontas das sondas após o ano de 2010 são transparentes em vez de pretas. Assim como as pontas para ouvido de cor, por ex. verdes, azuis, vermelhas e amarelas.

Procedimento:

1. Nunca limpe o aparelho de exame enquanto a extremidade ainda estiver fixa à armação da sonda.
2. Desaperte a tampa da sonda fazendo girar o contador na direção oposta à dos ponteiros do relógio.
3. Retire o aparelho de exame da armação da sonda.
4. Desmonte a ferramenta de limpeza para aceder à escova fina e ao cordão de plástico rígido fino.



5. Utilize o cordão de plástico ou escova para remover quaisquer detritos do aparelho de exame. Introduza sempre a ferramenta de limpeza a partir da traseira para evitar a acumulação de sujidade no interior das pequenas saídas de ar redondas. Introduza a ferramenta de limpeza na saída de canal aberto (as restantes entradas têm pequenos filtros acústicos vermelhos no interior).



6. Alternativamente, um "Thornton Bridge & Implant Interdental Clearer" para remover a sujidade. Enrosque a extremidade rígida da rosca de limpeza na extremidade traseira do tubo de extremidade da sonda aberta, e puxe-os a todos.



7. Volte a colocar o aparelho de exame na sonda. Certifique-se de que os orifícios correspondem às cavidades exatas.
8. Volte a aparafusar o aparelho de exame na sonda. A força do dedo aperta o parafuso o suficiente. Nunca utilize ferramentas para fixar o aparelho de exame!

10.4 Reparos

A Interacoustics apenas deverá ser considerada responsável para a validade da marca CE, em termos de segurança, fiabilidade e desempenho do equipamento, nas seguintes situações:

1. montagens, extensões, reajustes, modificações ou reparações são realizados por indivíduos autorizados;
2. é mantido um período de manutenção de um ano;
3. a instalação elétrica da divisão relevante cumpre os requisitos apropriados e
4. o equipamento é utilizado por pessoal autorizado de acordo com a documentação fornecida pela Interacoustics.

Quando o instrumento se fundir é necessária a sua substituição do tipo correto conforme especificado no instrumento.

As únicas peças que podem ser reparadas/substituídas pelos utilizadores são: Sonda ou extremidade OAE, cabos de eléctrodos ABR e tubos de auscultadores para inserção.

A pedido dos interessados, a Interacoustics disponibilizará diagramas de circuitos, listas de peças de componentes, descrições, instruções de calibragem e/ou outra informação junto do pessoal de serviço autorizado.

É importante que o cliente (agente) preencha o RELATÓRIO DE DEVOLUÇÃO sempre que ocorrer um problema e o envie para a

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

Este procedimento também deve ser realizado sempre que um instrumento for enviado para a Interacoustics (claro que o mesmo também se aplica no pior caso de óbito ou deterioração grave do paciente ou utilizador).

10.5 Garantia

A INTERACOUSTICS garante que:

- O Eclipse não apresenta quaisquer defeitos a nível de material e mão-de-obra sob uma utilização normal e serviço por um período de 24 meses a partir da data de entrega do aparelho por parte da Interacoustics ao primeiro comprador
- Os acessórios não apresentam quaisquer defeitos a nível de material e mão-de-obra sob uma utilização normal e serviço por um período de noventa (90) dias a partir da data de entrega do aparelho por parte da Interacoustics ao primeiro comprador

Se qualquer produto exigir manutenção durante o período de garantia aplicável, o comprador deverá comunicar tal facto diretamente junto do centro de serviço da Interacoustics local de forma a determinar a forma de reparação mais apropriada. A reparação ou substituição será levada a cabo por conta da Interacoustics, sujeito aos termos da presente garantia. O produto que requerer manutenção deverá ser devolvido o mais rapidamente possível, devidamente embalado, sendo o seu envio pré-pago. Quaisquer danos ou perdas ocorridos durante o envio para a Interacoustics serão assumidos pelo comprador.

A Interacoustics jamais poderá ser considerada responsável por quaisquer danos acidentais, indirectos ou consequentes relacionados com a compra ou utilização de qualquer produto da Interacoustics.

Isto aplica-se apenas ao comprador original. A presente garantia não se aplica a qualquer proprietário ou titular posterior do produto. Além disso, a presente garantia não é aplicável a, e a Interacoustics não será responsável por quaisquer perdas resultantes da compra ou utilização de qualquer produto Interacoustics que tenha sido:

- reparado por outra pessoa que não o representante de manutenção autorizado da Interacoustics;
- alterado e que, de acordo com a avaliação da Interacoustics, tenha afetado a sua estabilidade ou fiabilidade;
- sujeito ao uso incorreto ou negligência ou acidente, ou que tenha tido o seu número de série ou lote alterado, rasurado ou removido; ou
- mantido ou utilizado de forma errada contrária às instruções fornecidas pela Interacoustics.

A presente garantia substitui todas as outras garantias, expressas ou subjacentes, e todas as restantes obrigações ou responsabilidades da Interacoustics, e a Interacoustics não oferece nem concede, direta ou indiretamente, a autoridade a qualquer representante ou outra pessoa para assumir em nome da Interacoustics qualquer outra responsabilidade relacionada com a venda dos produtos da Interacoustics.

A INTERACOUSTICS DECLINA A RESPONSABILIDADE DE QUAISQUER OUTRAS GARANTIAS, EXPRESSAS OU SUBJACENTES, INCLUINDO QUALQUER GARANTIA DE COMERCIALIZAÇÃO OU APTIDÃO PARA UM OBJETIVO OU APLICAÇÃO EM PARTICULAR.

11 Especificações Técnicas

11.1 Especificações Técnicas - Hardware do Eclipse

Marca CE:	A marca CE indica que a Interacoustics A/S cumpre com os requisitos patentes no Anexo II da Diretiva 93/42/EEC. A aprovação do sistema de qualidade é efetuada pela TÜV - n.º de identificação 0123.	
Normas:	Segurança:	IEC 60601-1:2012, Classe I, Tipo BF CSA C22.2 N° 60601-1:2014 e EUA ES 60601-1:2012.
	EMC:	IEC 60601-1-2:2014
Fonte de alimentação:	Tensão de entrada:	100 –240VAC, 50/60Hz.
	Consumo:	26W (0,3 A Max)
	Marcação de segurança	ECM60UT31-XE0410 e cURus
Normas:	Segurança:	IEC 60601-1:2012, Classe I, Tipo BF e Tipo B
Ambiente de funcionamento:	Temperatura de funcionamento:	15 – 35 °C (59 - 95°F)
	Humidade Relativa:	30 – 90%
	Pressão ambiental:	98kPa – 104kPa
Transporte e armazenamento:	Temperatura de armazenamento:	0°C – 50°C (32°F - 50°F)
	Temperatura de transporte:	-20 – 50 °C (-4°F - 122°F)
	Humidade Relativa:	10 – 95% (sem condensação)
Tempo de aquecimento:		10 minutos à temperatura ambiente (20 °C) (68°F).
Geral		
Controlo por computador:	USB:	USB 1.1 ou 2.0 para entrada/saída de comunicação informática. O Eclipse funciona totalmente a partir de um PC.
Fabrico:		Armário de metal
Dimensões:		(C x L x A) 28 x 32 x 5,5 cm (11 x 12,6 x 2,2 polegadas)
Peso:		2,5kg, excluindo acessórios

11.2 Especificações Técnicas EP15/EP25/VEMP

Marca CE:	A marca CE indica que a Interacoustics A/S cumpre com os requisitos patentes no Anexo II da Diretiva 93/42/EEC. A aprovação do sistema de qualidade é efetuada pela TÜV - n.º de identificação 0123.	
Conformidade:	Sinal de teste:	IEC 60645-3 20071
	AEP	IEC 60645-7:2009, Tipo 1.
Pré-amplificador EPA:	Dois canais padrão	Coletor de cabo EPA4 (4 elétrodos). Opção padrão de 50 cm: 5 cm ou 290 cm
	Um canal (opcional)	Coletor de cabo EPA3 (3 elétrodos). 50 cm
	Ganho:	80 dB/60 dB
	Resposta de Frequência:	0,5 - 5000 Hz
	Razão CMR:	Mínimo >118 dB. Típico 130 dB < 100 Hz
	Imunidade de rádio-frequência:	Normalmente, 25 dB de melhoria sobre designs previamente disponíveis
	Entrada máxima de desvio de admissão:	2,5 V
	Impedância de entrada:	10 MΩ/ 170 pF
	Potência da unidade principal:	Alimentação de potência isolada com 1500 V de isolamento. O sinal é isolado de forma digital/capacitiva.
Especificações como EPA4	Medição de impedância:	Selecionável para cada eletrodo
	Frequência de medição:	33 Hz
	Forma de onda:	Retangular
	Corrente de medição:	19µA
	Amplitude:	0,5 kΩ – 25 kΩ
	Estímulo:	Taxa de estímulo:
Envelopes/Janelas:		Bartlett, Blackman, Gaussian, Hamming, Hanning, Retângulo e Manual (Subida/Queda e Plateau)
Mascaragem:		Som branco. Calibrada e apresentada em peSPL.
Transdutor:		Fone de inserção EarTone ABR calibrado num acoplador IEC 711. AUSCULTADOR com calibragem independente (opcional) Condutor de ossos OSSO (opcional)
Nível:		20 – 135,5 dB peSPL, (-10 – 100 dB nHL) em passos de 1 dB.
Polaridade:		Condensação, Rarefação, Alternação.
Clique:		100 µs (200Hz -11kHz)
Frequência de estrondo de tom:		250, 500, 750, 1.000, 1.500, 2.000, 3.000 e 4.000 Hz.
Tempo de estímulo de estrondo de tom:		Estímulo até 780 ms
Freq. NB CE-Palrice® LS:		500, 1.000, 2.000 e 4.000 Hz.
CE-Palrice® de banda larga: LS		200Hz -11kHz
Nível de máscara relativo:		+30dB a -40 dB relativo ao nível de estímulo. O nível de estímulo é apresentado em nHL. O nível de máscara é apresentado somente no SPL e pode, portanto, não exceder a intensidade do estímulo. Por exemplo, um estímulo apresentado a 100dBnHL e nível de máscara relativo em 0dB forneceria um nível de máscara de 100dB peSPL. Este seria igual a um nível 75DBdBnHL.

		Níveis máximos de máscara: Fones de inserção: 110dB SPL, níveis relativos de 0 a -40. Fones de ouvido: 110dB SPL, níveis relativos de 0 a -40. Fones de inserção: 110dB SPL, níveis relativos de +60 a -40.
	Nível de máscara absoluto:	0dB a 110 dB SPL nível absoluto. O nível de máscara é apresentado somente no SPL e pode, portanto, não exceder a intensidade do estímulo. Por exemplo, um estímulo apresentado a 100dBnHL e nível de máscara relativo em 0dB forneceria um nível de máscara de 100dB peSPL. Este seria igual a um nível 75DBdBnHL. Níveis máximos de máscara: Fones de inserção: 110dB SPL, níveis relativos de 0 a -40. Fones de ouvido: 110dB SPL, níveis relativos de 0 a -40. Fones de inserção: 110dB SPL, níveis relativos de +60 a -40.
Gravação:	Tempo de análise:	-150 ms antes dos estímulos e até 1050 ms (dependente de licença).
	Resolução A/D:	16 bit.
	Frequência de amostragem	30 kHz
	Sistema de rejeição de artefactos:	Sistema com base na tensão padrão
	Níveis de rejeição:	Entrada manual 0,2 - 640 μ V com passos de 0,1uV.
	Filtro anti-efeito de escada:	5kHz analógicos, 24 dB/oitavo
	Pontos por traço:	450 apresentados.
	Filtro de baixa passagem:	Nenhum ou 17 – 12000 Hz, dependendo do tipo de medição. 33 torneiras com Filtro FIR sem deslocação de latência de pico da onda.
	Filtro de elevada passagem:	0,83 Hz a 500 Hz dependendo do tipo de medição.
	Filtro de baixa passagem DSP:	100, 300, 750, 1k, 1,5k, 2k, 3k, 4k, 5k, 7,5k Hz
	Filtro de elevada passagem DSP:	0,5, 1,0, 3,3, 10, 33, 100 Hz
Ganho de apresentação:		Ganho de apresentação geral: Aplicável durante o teste. Ganho de apresentação de curva individual. Aplicável durante o teste.
Parâmetros controlados:		Taxa de estímulos, Número de estímulos, Polaridade, Clique, Estrondo de tom (Frequência, nº de ondas sinusoidais, janela), Intensidade de estímulo, Nº de curvas por intensidade, Intensidade (Ascendente, Descendente), Atenuador suave, Ouvido de estímulo, Transdutor, Nível de mascaragem, Definição de filtro preliminar, Início de gravação, Intensidade seguinte automática (Nível de reprod. de onda no ecrã), Ganho de apresentação geral, Ganho de apresentação de curva individual, Linha de base, Norma de latência, Modelos de relatório, Impressão, Estímulo manual para familiarização, Talk Forward (Encaminhamento de discurso).
Recolha de dados:		Teste de impedância, Regulador da forma de onda (A/B, Contra, Ipsi-Contra, A-B = Ruído), Curva (Ocultar, Fixar, Fundir, Apagar), EEG online, Armazenamento de formas de onda em base de dados de armazenamento ilimitado.
Recuperação de dados:		Na maioria dos casos, os dados perdidos devido a avaria do Windows® estarão todos disponíveis após recuperação do funcionamento do Windows®.

Observação! O transdutor é dedicado a um somente Eclipse! A calibração é armazenada no Eclipse. Substituir o transdutor exigirá nova calibração do transdutor conectado ao Eclipse.

11.2.1 Valores de correção de peSPL para nHL

Toneburst ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/Neuro/VEMP 0 dB 2-2-2 cycle linear envelope				Toneburst ALR/MMN dB 25-50-25 ms			
Hz	Insert phone	Headphone	Bone	Hz	Insert phone	Headphone	Bone
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 389-6:2007				ISO 389-1:2000, ISO 389-2:1994, ISO 389-3:1994			
Click ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/Neuro/VEMP 0 dB				Click ALR/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 ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/Neuro/VEMP 0 dB				NB CE-Chirp® LS ALR/MMN 0 dB			
Hz	Insert phone	Headphone	Bone	Hz	Insert phone	Headphone	Bone
500	25.5	25	74	500	25.5	25	74
1000	24.0	21.0	61.0	1000	24.0	21.0	61.0
2000	30.5	27	50	2000	30.5	27	50
4000	34.5	29.5	55.0	4000	34.5	29.5	55.0
CE-Chirp® LS ECochG/ABR15/ABR30/AMLR/Neuro/VEMP 0 dB				CE-Chirp® LS ALR/MMN 0 dB			
	Insert phone	Headphone	Bone		Insert phone	Headphone	Bone
	31.5	27.0	51.0		31.5	27.0	51.0

Apenas os valores de correção do estrondo de tom se alteram para o teste ALR e MMN.
Para Cliques e CE-Chirps®LS, é aplicada a mesma correção.

11.3 Especificações Técnicas TEOAE

Marca CE:	A marca CE médica indica que a Interacoustics AS cumpre os requisitos patentes no Anexo II da Diretiva de Dispositivos Médicos 93/42/CEE. A aprovação do sistema de qualidade é efetuada pela TÜV - n.º de identificação 0123.	
Conformidade:	Test Signal:	IEC 60645-3:2007
	OAE	TEOAE IEC 60645-6:2009, Emissões Otoacústicas Tipo 1 & 2
Estímulo:	Tipo:	Clique não linear
	Largura de banda:	500 – 5500 Hz
	Nível:	30 até 90 dB peSPL, calibrada de pico a pico, controlada por AGC
	Passo de nível:	1 dB SPL
	Transdutor:	Sonda DPOAE/TEOAE específica (Exatidão de 0,5 dB)
Gravação:	Tempo de análise:	5 segundos a 30 minutos
	Frequência de amostragem	30 kHz
	Resolução A/D:	Resolução de 16 bit, 3.7 Hz
	Sistema de rejeição de artefactos:	0 até +60 dB SPL ou desligado Aplicável durante o teste
	Crítérios SNR:	Ajustável entre 5 e 25 dB
Ganho de apresentação:	Ganho de apresentação geral:	Aplicável durante o teste

Especificações da sonda OAE:		
Sonda:	Aplicação:	Medições TEOAE
	Dimensões:	(L x P x A) 12 x 26 x 11 mm (exc. Eclipse)
	Peso:	3 g (exc. Cabo, exc. Eclipse) 39 g (incl. cabo, exc. Eclipse)
Cabo:	Comprimento:	cabo de 2.980 mm

Observação! A sonda OAE é dedicada a somente um Eclipse! A calibração é armazenada no Eclipse. Substituir o transdutor OAE exigirá nova calibração do transdutor conectado ao Eclipse.

Calibragem TEOAE:

Os estímulos de teste são calibrados com valores peSPL utilizando o acoplador de simulação auditiva IEC-711 em conformidade com a diretiva IEC 60318-4.

11.4 Especificações Técnicas DPOAE

Marca CE:	A marca CE médica indica que a Interacoustics AS cumpre os requisitos patentes no Anexo II da Diretiva de Dispositivos Médicos 93/42/CEE. A aprovação do sistema de qualidade é efetuada pela TÜV - n.º de identificação 0123.	
Conformidade:	Test Signal:	IEC 60645-1:2012 /ANSI S3.6
	OAE	DPOAE IEC 60645-6:2009, Emissões Otoacústicas Tipo 2
Estímulo:	Gama de frequência:	500-10000 Hz
	Passo de frequência:	25 Hz
	Nível:	30 a 70 dB SPL
	Passo de nível:	1 dB SPL
	Transdutor:	Sonda DPOAE/TEOAE dedicada
Gravação:	Tempo de análise:	mínimo de 2 seg. a tempo de teste ilimitado
	Resolução A/D:	Resolução de 16 bit, 3.7 Hz
	Frequência de amostragem	30 kHz
	Sistema de rejeição de artefactos:	-30 a +30 dB SPL ou desligado. Aplicável durante o exame
	Tolerância de estímulo:	Ajustável entre 1 e 10 dB
	Crítérios SNR:	Ajustável entre 3 e 25 dB
	Janela de verificação de sonda	256 pontos de resposta de frequência do canal auditivo para estímulo de clique apresentado com uma taxa de 100 Hz a 80 dB SPL
	Janela de resposta DP	Resposta de frequência de 4096 pontos
Ganho de apresentação:	Ganho de apresentação geral:	Aplicável durante o teste

Especificações da sonda OAE:		
Sonda:	Aplicação:	Medições DPOAE
	Dimensões:	(L x P x A) 12 x 26 x 11 mm (exc. Eclipse)
	Peso:	3 g (exc. Cabo, exc. Eclipse) 39 g (incl. cabo, exc. Eclipse)
Cabo:	Comprimento:	cabo de 2.980 mm

Observação! A sonda OAE é dedicada a somente um Eclipse! A calibração é armazenada no Eclipse. Substituir o transdutor OAE exigirá nova calibração do transdutor conectado ao Eclipse.

Calibragem DPOAE:

Os estímulos de teste L1 e L2 são calibrados individualmente com valores SPL utilizando o acoplador de simulação auditiva IEC-711 em conformidade com a diretiva IEC 60318-4.

11.5 Especificações Técnicas de ABRIS

Marca CE:	A marca CE indica que a Interacoustics A/S cumpre com os requisitos patentes no Anexo II da Diretiva 93/42/EEC. A aprovação do sistema de qualidade é efetuada pela TÜV - n.º de identificação 0123.	
Conformidade:	Sinal de teste	IEC 60645-3 2007
	AEP	IEC 60645-7:2009 Tipo 2
Pré-amplificador EPA:	Dois canais padrão:	Coletor de cabo EPA4 (4 elétrodos). Opção padrão de 50 cm: 5 cm ou 290 cm
	Um canal (opcional):	Coletor de cabo EPA3 (3 elétrodos). 50 cm
	Ganho:	80 dB/60 dB
	Resposta de Frequência:	0,5 - 5000 Hz
	Razão CMR:	Mínimo >118 dB. Típico 130 dB < 100 Hz
	Imunidade de radiofrequência:	Normalmente, 25 dB de melhoria sobre designs previamente disponíveis
	Entrada máxima de desvio de admissão:	2,5 V
	Impedância de entrada:	10 MΩ/ 170 pF
	Potência da unidade principal:	Alimentação de potência isolada com 1500 V de isolamento. O sinal é isolado de forma digital/capacitiva.
Especificações como EPA4	Medição de impedância:	Selecionável para cada eletrodo
	Frequência de medição:	33 Hz
	Forma de onda:	Retangular
	Corrente de medição:	19µA
	Amplitude:	0,5 kΩ – 25 kΩ
Estímulo:	Taxa de estímulo:	93 Hz
	Nível:	30, 35, 40 dBnHL
	Clique:	100 µs
Gravação:	Tempo de análise:	120 segundos.
	Resolução A/D:	16 bit
	Frequência de amostragem	30 kHz
	Sistema de rejeição de artefactos:	Sistema com base na tensão padrão
Ecrã:		Nível e tipo de estímulo, Vista de gráfico
Segurança:		Proteção com palavra-passe dos parâmetros de teste possível.
Sensibilidade algorítmica:	Clique:	99.99%
Especificidade:	Clique:	≥ 97%

11.6 Especificações Técnicas de ASSR

Marca CE:	A marca CE indica que a Interacoustics A/S cumpre com os requisitos patentes no Anexo II da Diretiva 93/42/EEC. A aprovação do sistema de qualidade é efetuada pela TÜV - n.º de identificação 0123.	
Conformidade:	Sinal de teste	IEC 60645-3 2007
	AEP	IEC 60645-7:2009, Tipo 1.
Pré-amplificador EPA:	Dois canais padrão:	Coletor de cabo EPA4 (4 elétrodos). Opção padrão de 50 cm: 5 cm ou 290 cm
	Um canal (opcional):	Coletor de cabo EPA3 (3 elétrodos). 50 cm
	Ganho:	80 dB/60 dB
	Resposta de Frequência:	0,5 - 5000 Hz
	Razão CMR:	Mínimo >118 dB. Típico 130 dB < 100 Hz
	Imunidade de radiofrequência:	Normalmente, 25 dB de melhoria sobre designs previamente disponíveis
	Entrada máxima de desvio de admissão:	2,5 V
	Impedância de entrada:	10 MΩ/ 170 pF
Medição de impedância:	Forma de onda:	Retangular
	Corrente de medição:	19µA
	Amplitude:	0,5 kΩ – 25 kΩ
Estímulo:	Taxa de estímulo:	40 ou 90 Hz
	Transdutor:	Fone de inserção EarTone ABR calibrado num acoplador IEC 711. AUSCULTADOR com calibragem independente (opcional) Condutor de ossos OSSO (opcional)
	Nível:	0 – 100 dB nHL em passos de 5 dB.
	Freq. NB CE-Palrice®:	500, 1.000, 2.000 e 4.000 Hz, ambos os ouvidos em simultâneo.
	Largura de banda:	1 oitavo ± ½ oitavo – 3 dB
	Mascaragem:	Som branco 0 – 100 dB SPL
	Tempo de análise:	6 minutos para detetar um sinal ASSR signal – pode ser aumentado até 15 minutos
Gravação:	Frequência de amostragem:	30 kHz
	Sistema de rejeição de artefactos:	Sistema com base na tensão padrão
	Ganho:	74 – 110 dB. Seleção automática ou manual.
	Canais:	2 com algoritmo de deteção em separado
	Sensibilidade algorítmica:	99% ou 95%, probabilidade de passagem falsa
	Níveis de rejeição:	Entrada manual de 5, 10, 20, 40, 80, 160, 320, 640 µV
	Filtro anti-efeito de escada:	5kHz analógicos, 24 dB/oitavo
Ecrã:	Controlo independente de até 8 estímulos em simultâneo (máx. 4 por ano)	
Ganho de apresentação:	Arranque independente, controlo de paragem para cada um dos 8 estímulos	
Parâmetros controlados:	Controlo do nível de estímulo para cada um dos 8 estímulos	
	Probabilidade de passagem falsa de 1 ou 5%	
	Protocolos de teste incluídos para crianças e adultos	
NOAH:	Compatibilidade testada com o NOAH (NOAH 3.6 ou superior) para NOAH 4.4, 4.3, 4.2, 4.1, 4.0 e 3.6 (Audiograma estimado disponível para outros módulos NOAH)	

Observação! A sonda OAE é dedicada a somente um Eclipse! A calibração é armazenada no Eclipse. Substituir o transdutor OAE exigirá nova calibração do transdutor conectado ao Eclipse.

11.7 Compatibilidade Eletromagnética (EMC)



CAUTION

- Este instrumento é adequado para ambientes hospitalares, com exceção de ambientes próximos a equipamentos cirúrgicos HF ativos e salas de RF blindadas para sistemas de imagem por ressonância magnética, onde a intensidade da perturbação eletromagnética é muito alta
- O uso deste instrumento ao lado ou empilhado com outros equipamentos deve ser evitado, pois pode resultar em um funcionamento incorreto. Se esse tipo de uso for necessário, deve-se verificar se o instrumento e o outro equipamento estão funcionando normalmente
- O uso de acessórios, transdutores e cabos, que não sejam os especificados ou fornecidos pelo fabricante deste equipamento, pode resultar em aumento de emissões eletromagnéticas ou redução da imunidade eletromagnética deste equipamento, resultando em operação incorreta. A lista de acessórios, transdutores e cabos pode ser encontrada no anexo de EMC da presente instrução.
- Os equipamentos de comunicação por RF portáteis (incluindo os periféricos, tais como cabos de antena e antenas externas) não devem ser utilizados mais próximos do que 30 cm (12 polegadas) de qualquer parte do instrumento, incluindo cabos especificados pelo fabricante. Caso contrário, pode ocorrer a degradação do desempenho deste equipamento.

AVISO

- O desempenho principal deste instrumento é definido pelo fabricante como:
Este instrumento não tem um DESEMPENHO ESSENCIAL a ausência ou perda do DESEMPENHO ESSENCIAL não pode causar qualquer risco imediato inaceitável
- O diagnóstico final deve ser sempre baseado no conhecimento clínico. Não há desvios da norma colateral e usos permitidos.
- Este instrumento está em conformidade com a norma IEC60601-1-2:2014, classe B de emissão grupo 1
AVISO: Não há desvios da norma colateral e usos permitidos
- AVISO: Todas as orientações necessárias para manter a conformidade com os requisitos EMC podem ser encontradas na seção de manutenção geral desta instrução. Outras medidas não são necessárias.

Os equipamentos de comunicações por RF portáteis e móveis podem afetar o **ECLIPSE**. Instale e opere o **ECLIPSE** de acordo com as informações EMC apresentadas neste capítulo.

O **ECLIPSE** foi testado para emissões EMC e imunidade na sua forma **ECLIPSE** independente. Não utilize o **ECLIPSE** adjacente ou empilhado sobre outros equipamentos eletrônicos. Caso o uso adjacente ou empilhado seja necessário, o utilizador deve verificar a operação normal nesta configuração.

A utilização de acessórios, transdutores e cabos diferentes dos especificados, à exceção dos transdutores e cabos vendidos pela Interacoustics como peças de reposição para componentes internos, pode resultar num acréscimo de EMISSÕES ou decréscimo da IMUNIDADE do equipamento.


Qualquer pessoa que ligue equipamentos adicionais deve ser responsável por garantir a conformidade do sistema com os padrões IEC 60601-1-2.

Diretrizes e declaração do fabricante - emissões eletromagnéticas		
O ECLIPSE é destinado para utilização em ambiente eletromagnético específico conforme definido abaixo. Recomenda-se que o cliente ou utilizador do ECLIPSE garanta a sua utilização nesse tipo de ambiente.		
Ensaio de emissão	Conformidade	Ambiente eletromagnético - diretrizes
Emissões RF CISPR 11	Grupo 1	O ECLIPSE utiliza energia de RF apenas para suas funções internas. Portanto, as suas emissões de RF são muito baixas e não é provável que causem qualquer interferência em equipamentos eletrônicos próximos.
Emissões RF CISPR 11	Classe B	O ECLIPSE é adequado para utilização em todos os ambientes comerciais, industriais, de negócios e domésticos.
Emissões harmônicas IEC 61000-3-2	Conformidade Categoria Classe A	
Flutuações de Voltagem Emissões de cintilação IEC 61000-3-3	Conformidade	

Distâncias de separação recomendadas entre equipamentos de comunicação por RF portáteis e móveis e o ECLIPSE .			
O ECLIPSE é destinado ao uso em ambientes eletromagnéticos onde as perturbações de RF irradiadas são controladas. O utilizador ou consumidor do ECLIPSE pode auxiliar a evitar interferências eletromagnéticas mantendo uma distância mínima entre equipamentos de comunicação por RF portáteis e móveis (transmissores) e o ECLIPSE conforme recomendado abaixo, de acordo com a potência máxima de saída do equipamento de comunicação.			
Potência máxima nominal de saída do transmissor W	Distância de separação de acordo com a frequência do transmissor (m)		
	150 kHz a 80 MHz $d = 1.17\sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d = 1.17\sqrt{P}$	800 MHz a 2.5 GHz $d = 2.23\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30
Para transmissores com uma potência máxima nominal de saída não listada acima, a distância de separação recomendada "d" em metros (m) pode ser determinada por meio da equação aplicável para a frequência do transmissor, onde "P" é a potência máxima nominal de saída do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor.			
Nota 1 Em 80MHz e 800MHz, aplica-se a distância de separação para a faixa de frequência mais alta.			
Nota 2 Essas diretrizes podem não ser aplicadas em todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.			

Diretrizes e Declaração do Fabricante – Imunidade Eletromagnética			
O ECLIPSE é destinado para utilização em ambiente eletromagnético específico conforme definido abaixo. Recomenda-se que o cliente ou utilizador do ECLIPSE garanta que seja utilizado em tal ambiente.			
Ensaio de Imunidade	Nível de Ensaio da ABNT NBR IEC 6060 1	Conformidade	Ambiente Eletromagnético - Diretrizes
Descarga eletrostática (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV por contacto ± 8 kV pelo ar	± 6 kV por contacto ± 8 kV pelo ar	Os pavimentos devem ser de madeira, cimento ou cerâmica. Se os pavimentos forem cobertos com material sintético, a humidade relativa deve ser de, pelo menos, 30%.
Transitórios elétricos rápidos/Trem de pulso ("Burst") IEC61000-4-4	± 2 kV nas linhas de alimentação ± 1 kV nas linhas de entrada/saída	± 2 kV nas linhas de alimentação ± 1 kV nas linhas de entrada/saída	A qualidade do fornecimento de energia deve ser aquela de um ambiente hospitalar ou comercial típico.
Surtos IEC 61000-4-5	+1 kV modo diferencial +2 kV modo comum	+1 kV modo diferencial +2 kV modo comum	A qualidade do fornecimento de energia deve ser aquela de um ambiente hospitalar ou comercial típico.
Quedas de tensão, interrupções curtas e variações de tensão nas linhas de entrada de alimentação	< 5% UT (>95% queda em UT) para 0.5 ciclos 40% UT (60% queda em UT) para 5	< 5% UT (>95% queda em UT) para 0.5 ciclos	A qualidade do fornecimento de energia deve ser aquela de um ambiente hospitalar ou comercial típico. Se o utilizador do ECLIPSE exige operação continuada durante interrupção de energia, é recomendado que o ECLIPSE

IEC 61000-4-11	ciclos 70% UT (30% queda em UT) para 25 ciclos <5% UT (>95% queda em UT) para 5 seg	40% UT (60% queda em UT) para 5 ciclos 70% UT (30% queda em UT) para 25 ciclos <5% UT	seja alimentado por uma fonte de alimentação ininterrupta ou bateria.
Campo magnético na frequência de alimentação (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Os campos magnéticos na frequência da alimentação devem ser aqueles de um ambiente hospitalar ou comercial típico.
Nota: UT é a tensão de alimentação C.A. antes da aplicação do nível de ensaio			

Orientações e declaração do fabricante - imunidade eletromagnética			
O ECLIPSE é destinado para utilização em ambiente eletromagnético específico conforme definido abaixo. Recomenda-se que o cliente ou utilizador do ECLIPSE garanta que seja utilizado em tal ambiente.			
Ensaio de Imunidade	Nível de Ensaio da ABNT NBR IEC 6060 1	Nível de Conformidade	Ambiente Eletromagnético - Diretrizes
RF Conduzida IEC 61000-4-6	3 Vrms 150kHz a 80 MHz 3 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	3 Vrms 3 V/m	Os equipamentos de comunicação de RF portáteis e móveis não devem ser usados próximos a qualquer parte do ECLIPSE , incluindo cabos, com distância de separação menor que a recomendada, calculada a partir da equação aplicável à frequência do transmissor. Distância de separação recomendada: $d = 1,2\sqrt{P}$ $d = 1,2\sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz a } 800 \text{ MHz}$ $d = 2,3\sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz a } 2,5 \text{ GHz}$ Onde "P" é a potência máxima nominal de saída do transmissor em watts (W), de acordo com o fabricante do transmissor, e "d" é distância de separação recomendada em metros (m). A intensidade de campo estabelecida pelo transmissor de RF, como determinado por meio de uma inspeção eletromagnética no local (a), deve ser menor que o nível de conformidade em cada faixa de frequência (b). Pode ocorrer interferência ao redor de equipamentos marcados com o seguinte símbolo: 
RF Irradiada IEC / EN 61000-4-3			
Nota 1 Em 80MHz e 800MHz, aplica-se a distância de separação para a faixa de frequência mais alta.			
Nota 2 Essas diretrizes podem não ser aplicadas em todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.			
(a) As intensidades de campo estabelecidas pelos transmissores fixos, tais como estações rádio base, telefone (telemóvel/sem fios) rádios móveis terrestres, rádio amador, transmissão rádio AM e FM e transmissão de TV não podem ser previstos teoricamente com precisão. Para avaliar o ambiente eletromagnético devido a transmissores de RF fixos, recomenda-se considerar uma inspeção eletromagnética do local. Se a medida da intensidade de campo no local em que o ECLIPSE é usado exceder o nível de conformidade de RF utilizado acima, deve-se verificar se a operação do ECLIPSE está normal. Se um desempenho anormal for observado, procedimentos adicionais podem ser necessários, tais como a reorientação ou recolocação do ECLIPSE Acima da faixa de 150kHz até 80 MHz, a intensidade do campo deve ser menor do que 3 V/m.			

Para garantir o cumprimento com os requisitos EMC, conforme especificados em IEC 60601-1-2, é essencial que se utilize apenas os seguintes acessórios:

ITEM	FABRICANTE	MODELO
Pré-amplificador EPA	Interacoustics	-
Coletor de cabos EPA3	Interacoustics	CIR55
Coletor de cabos EPA4	Interacoustics	AUSCULTADORC
Caixa de circuito inverso LBK 15	Interacoustics	LBK15
Fones de ouvido intra-auriculares IP30	Interacoustics	Insira o fone de ouvido
Auriculares de inserção EarTone ABR	EarTone	EarTone ABR
Auricular AUSCULTADOR blindado	Interacoustics	AUSCULTADOR
Auscultador DT48A	Interacoustics	DT48A
Condutor de ossos OSSO	Ouvido rádio	OSSO
Sonda OAE	Interacoustics	Opt25
Cabo de ativador de núcleo coclear	Interacoustics	Núcleo coclear

O cumprimento com os requisitos EMC conforme especificado em IEC 60601-1-2 está garantido se os tipos de cabos e os comprimentos dos cabos estiverem conforme especificados em baixo:

Descrição	Comprimento	Blindado
Cabo de alimentação	2,0m	Não blindado
Cabo USB	2,0m	Blindado
Pré-amplificador EPA	2,5m	Blindado
Coletor de cabos EPA3	0,5m	Blindado
Coletor de cabos EPA4	50mm/0,5m/2,9m	Blindado
Caixa de circuito inverso LBK 15	2,0m	Blindado
Auriculares de inserção EarTone ABR	2,9m	Blindado
Auricular AUSCULTADOR blindado	2,9m	Blindado
Auscultador DT48A	2,9m	Blindado
Condutor de ossos OSSO	2,0m	Blindado
Sonda OAE	2,9m	Blindado
Cabo de ativador de núcleo coclear	1,5m/5m	Blindado

11.8 Visão geral do módulo de software Eclipse

11.8.1 Módulos EP15/EP25/VEMP

Tipos/funcionalidade de teste:	EP15	EP25	VEMP
Nível de estímulo*	0 – 100 dB nHL	0 – 100 dB nHL	0 – 100 dB nHL
Estímulo de clique	x	x	x
Estímulo CE-Palrice® LS de banda larga	Opcional	x	Optional
Estímulos CE-Palrice® LS de banda estreita (0,5, 1, 2, 4 kHz)	Opcional	x	Optional
Estímulos de estrondo de tom (0,25 – 8 kHz)	x	x	x
Janela de gravação	Entre 15 e 30 ms	Até 980 ms	150 ms
ABR	x	x	
Estudo de taxa	x	x	x
ECochG	Opcional	x	Opcional
MLR		x	
ALR		x	
MMN/P300		x	
eABR	x	x	
cVEMP/oVEMP	Opcional	Opcional	x
Estímulos/gravação com controlo por EMG			x
Gradação EMG (retificação)			x
Monitor/tom EMG de paciente			x

* Consulte o capítulo de intensidade máxima do estímulo para obter mais detalhes.

5.5.1 11.8.2 EP15/EP25/VEMP module stimulus maximum intensity

From software 4.5 the stimulus maximums are increased for all transducers.

Insert earphones and headphone can now go even louder.

To get the increased intensity maximums for bone conductor. Firstly get the B81 BC, secondly ensure that the correct bone vibrator is chosen in the calibration setup, to allow more output for the bone vibrator. If it is a new transducer, always ensure that it is calibrated prior to use, follow the procedure as described in the service manual.

The below table is an overview of what the various transducers can minimum perform of intensity from software 4.5.

Individual systems may be able to perform even louder as this depends on the individual transducer sensitivity per frequency.

Stimulus		ABR3A		DD45		TDH39		B71		B81	
		short 2-1-2	Long	short 2-1-2	Long	short 2-1-2	Long	short 2-1-2	Long	short 2-1-2	Long
Burst	250	105	115	105	110	105	110	50	50	50	55
Burst	500	110	120	115	120	115	120	50	50	70	80
Burst	750	110	120	120	120	120	120	50	50	70	85
Burst	1000	110	120	120	120	120	120	50	50	75	90
Burst	1500	110	120	115	120	115	120	50	50	80	95
Burst	2000	110	120	115	120	110	120	50	50	75	90
Burst	3000	110	120	120	120	115	120	50	50	65	85
Burst	4000	105	120	115	120	110	120	50	50	65	80
Burst	6000	90	110	100	120	100	120	45	50	45	65
Burst	8000	70	95	95	120	90	115	35	50	35	60
CE-Chirp		100	105	110	110	110	110	40	50	70	70
Click		100	100	105	105	105	105	50	50	70	70
Click 200Hz-10kHz		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

11.8.3 Módulo TEOAE

Tipos/funcionalidade de teste:	Módulo TEOAE
Nível de estímulo	30 – 90 dB SPL
Estímulo de clique não linear	x
Faixa de frequência	500 – 5500 Hz
Tempo de teste	5 segundos – 30 minutos
Apresentação FFT	x
Bandas de passa/refer	x
Apresentação do valor SNR	x
Apresentação do nível OAE	x
Algoritmo (protocolo) de passa/consultar definida pelo utilizador	x
Proteção com palavra-passe dos parâmetros de teste	x

11.8.4 Módulo DPOAE

Tipos/funcionalidade de teste:	Módulo DPOAE
Nível de estímulo	30 - 70 dB SPL
Alcance de estímulo	500 – 10000 Hz
Tempo de teste	Mín. de 2 seg. – ilimitado
DP-Gram	x
Entrada/Saída DP	x
Opção de apresentação de dados normativa	x
Indicação de marcas de verificação para deteção de SNR	x
Protocolos definidos pelo utilizador	x
Sobreposição do tempo de teste manual	x

11.8.5 Módulo ABRIS

Funcionalidade:	Módulo ABRIS
Tipo de estímulo	Clique
Taxa de estímulo	93 Hz
Intensidade de estímulo	30, 35, 40dB nHL
Tempo de teste	120 segundos (predefinido)
Montagem de teste	mastoide ou nuca
Método de teste	monauricular
Protocolos personalizados pelo utilizador	x
Proteção com palavra-passe dos parâmetros de teste	x

11.8.6 Módulo ASSR

Funcionalidade:	Módulo ASSR
Nível de estímulo	0 – 100 dB nHL
Estímulos CE-Palrice® de banda estreita (0,5, 1, 2, 4 kHz)	x
Tempo de gravação	Até 15 min. por curva
Taxa de estímulo	40 ou 90 Hz
Opções do transdutor	AUSCULTADOR, DT48A, Inserções, OSSO
Fatores de correção nHL até eHL (Crianças/Adultos)	x
Calculador de ruído residual	x
Protocolos personalizados pelo utilizador	x
Noah 4 e compatibilidade superior	x

Return Report – Form 001



Opr. dato: 2014-03-07 af: EC Rev. dato: 2015-04-15 af: MSt Rev. nr.: 4

Company: _____

Address: _____

Phone: _____

Fax or e-mail: _____

Address

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

Contact person: _____ Date: _____

Following item is reported to be:

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

Item: _____ Type: _____ Quantity: _____

Serial No.: _____ Supplied by: _____

Included parts: _____

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

Description of problem or the performed local repair:

Returned according to agreement with: Interacoustics, Other : _____

Date : _____ Person : _____

Please provide e-mail address or fax No. to whom Interacoustics may confirm reception of the returned goods:

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

In order to ensure instant and effective treatment of returned goods, it is important that this form is filled in and placed together with the item.

Please note that the goods must be carefully packed, preferably in original packing, in order to avoid damage during transport. (Packing material may be ordered from Interacoustics)

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