

amplivox

Modelo 240

Manual de funcionamiento



ABOUT THIS MANUAL

READ THIS OPERATING MANUAL BEFORE ATTEMPTING TO USE THE INSTRUMENT.

This manual is valid for the Model 240 (applies from firmware version 4v47 onwards – please refer to section 1.3).

This product is manufactured by:

Amplivox Ltd.
3800 Parkside, Solihull Parkway,
Birmingham Business Park,
Birmingham, West Midlands,
B37 7YG
United Kingdom
www.amplivox.com

For all enquiries please contact us under:

Tel: +44 (0)1865 880846
hello@amplivox.com



CONTENTS

1.	INTRODUCCIÓN	1
1.1.	APLICACIONES SUGERIDAS	1
1.2.	DESEMBALAR EL AUDIÓMETRO	1
1.3.	FIRMWARE VERSION	1
1.4.	CONTENIDO ESTÁNDAR	1
1.5.	ACCESORIOS OPCIONALES	1
2.	INSTRUCCIONES DE SEGURIDAD IMPORTANTES	2
2.1.	PRECAUCIONES	2
2.2.	SOBRE LA COMPATIBILIDAD ELECTROMAGNÉTICA (CEM)	2
2.3.	OPCIONES DE SUMINISTRO DE ENERGÍA	2
2.4.	CONEXIONES DEL AUDIÓMETRO	3
2.5.	TRANSMISIÓN DE DATOS A LA IMPRESORA	4
2.6.	TRANSFERENCIA DE DATOS A UN ORDENADOR	4
3.	USO DEL AUDIÓMETRO	5
3.1.	ENCENDIDO Y APAGADO DEL AUDIÓMETRO	5
3.2.	PRUEBA DEL PULSADOR DE RESPUESTA DEL PACIENTE	5
3.3.	PANTALLA DEL AUDIÓMETRO	5
3.4.	CONTROLES DEL AUDIÓMETRO	5
3.5.	FUNCIÓN DE RETENCIÓN DE UMBRAL	7
3.6.	GUARDAR AUDIOGRAMAS EN LA MEMORIA INTERNA	8
3.7.	CARGAR AUDIOGRAMAS DESDE LA MEMORIA INTERNA	8
3.8.	IMPRIMIR AUDIOGRAMAS	8
3.9.	TRANSFERENCIA DATOS A NOAH O AMPLISUITE	8
4.	SECUENCIA DE LA OPERACIÓN Y PROCEDIMIENTO DE PRUEBA SUGERIDO	10
4.1.	PREPARACIÓN DE LA AUDIOMETRÍA Y CONDICIONES AMBIENTALES	10
4.2.	DISPOSICIÓN DEL SISTEMA DE PRUEBA	10
4.3.	AURICULARES	10
4.4.	MANUAL DE AUDIOMETRÍA	10
4.5.	AUDIOMETRÍA AUTOMÁTICA	11
5.	ESPECIFICACIÓN	14
5.1.	DATOS DE SALIDA	14
5.2.	NIVELES MÁXIMOS EN CADA FRECUENCIA	14
5.3.	DATOS FÍSICOS	14
5.4.	CLASIFICACIÓN DEL EQUIPO	15
6.	SIMBOLOGÍA	16
7.	INFORMACIÓN TÉCNIC	17
8.	MANTENIMIENTO RUTINARIO	19
8.1.	MANTENIMIENTO DEL AUDIÓMETRO	19
8.2.	MANTENIMIENTO DEL TRANSDUCTOR	19
8.3.	AUDÍFONOS	19
8.4.	ENMASCARADOR DE INSERCIÓN	19
8.5.	INSERTAR AUDÍFONOS	19
8.6.	MANTENIMIENTO DEL ADAPTADOR DE CORRIENTE	20
9.	GUARDADO Y TRANSPORTACIÓN DEL APARATO	21
10.	REPARACIÓN Y CALIBRACIÓN DEL INSTRUMENTO	21
11.	GARANTÍA	21
12.	PEDIR ACCESORIOS Y CONSUMIBLES	22
13.	INFORMACIÓN SOBRE LA ELIMINACIÓN DE RESIDUOS	23
ANEXO 1 - DECLARACIONES CEM Y GUÍA DEL FABRICANTE		24
ANEXO 2 – USO CON EQUIPO ELÉCTRICO NO-MEDICO		28

1. INTRODUCCIÓN

Gracias por comprar un audiómetro Amplivox. El Modelo 240 es un audiómetro para diagnóstico, el cual le ofrecerá muchos años de servicio fiable, siempre y cuando se use correctamente.

1.1. APLICACIONES SUGERIDAS

El Modelo 240, está diseñado para ser utilizado por audiólogos, médicos en general, personas que suministran equipos para el apoyo auditivo, profesionales de la salud de los niños. Es capaz de realizar test de conducción aérea (CA) y ósea (CO), con o sin enmascaramiento.

El instrumento es completamente portátil, y si es necesario se puede usar con baterías internas (véase la Sección 2.3). Los resultados del examen se pueden imprimir utilizando la impresora o transferir a un ordenador que ejecuta las aplicaciones NOAH o Amplivox ampliSuite.

1.2. DESEMBALAR EL AUDIÓMETRO

Abra el paquete y extraiga cuidadosamente el equipo. Compruebe que están incluidos, junto con su audiómetro, todos los accesorios solicitados y detallados en la factura. Si le hiciera falta algún accesorio por favor contacte con su distribuidor Amplivox.

Guarde el cartón y los materiales de embalaje, ya que el audiómetro requiere calibrarse cada año, por lo que deberá enviarlo en su empaque original.

1.3. FIRMWARE VERSION

This operating manual is for firmware versions 4v47 onwards. To check the version of firmware on your audiometer press and hold the MENU button followed by the TALKOVER button.

1.4. CONTENIDO ESTÁNDAR

Audiómetro Modelo 240	Auriculares audiométricos
Auriculares para conducción ósea	Pulsador de respuesta del paciente
Adaptador de la red eléctrica	Tarjetas de audiograma
Manual de instrucciones	Software ampliSuite y NOAH Audilink
Bolsa de transporte	Certificado de calibración

1.5. ACCESORIOS OPCIONALES

Batería	Tarjetas adicionales de audiogramas
Piezas de enmascaramiento para el oído	Auriculares insertables
Impresoras	Cables para impresión
Audiocups (audífonos reductores de ruido)	Cable USB



2. INSTRUCCIONES DE SEGURIDAD IMPORTANTES



El instrumento Modelo 240 debe ser utilizado únicamente por profesionales cualificados para realizar pruebas audiométricas. Su finalidad es servir como herramienta de detección y diagnóstico.

2.1. PRECAUCIONES

POR FAVOR LEA EL MANUAL DE INSTRUCCIONES ANTES DE USAR EL AUDIÓMETRO.

En cumplimiento con las normas IEC 60601-1 de seguridad y IEC 60601-1-2 de compatibilidad electromagnética el audiómetro está diseñado para ser utilizado solamente con el adaptador de corriente suministrado, que cuenta con aprobación médica y que se especifica como parte de este equipo. **No utilice ningún otro tipo de adaptador de corriente con este instrumento. Consulte la Sección 12 para conocer el número de stock del adaptador.**

El Audiómetro es para usarlo únicamente en interior y solo en la forma en que se describe en este manual.

Los transductores suministrados con el audiómetro están específicamente calibrados con éste, si son reemplazados será necesario calibrarlos de nuevo.

No sumerja la unidad en ningún tipo de fluido. Consulte la Sección 8 de este manual para conocer el procedimiento de limpieza apropiado para este instrumento y sus accesorios y la utilización de las partes desechables.

No utilice el instrumento en un ambiente con exceso de oxígeno o en presencia de mezclas anestésicas inflamables u otros agentes inflamables.

Evitar que el aparato se caiga o se golpee con otro objeto, si esto sucede, envíelo al fabricante para que lo reparen o calibren. No usar el aparato si se sospecha que tiene algún daño.

El aparato debe ser almacenado y utilizado en un lugar que reúna las características especificadas de temperatura, presión y humedad (ver secciones 7 y 9).

No intente abrir, alterar o reparar el instrumento. Ante cualquier necesidad de reparación o servicio, remita el instrumento al fabricante o distribuidor. La apertura del aparato anulará la garantía.

2.2. SOBRE LA COMPATIBILIDAD ELECTROMAGNÉTICA (CEM)

El equipamiento médico eléctrico necesita una precaución especial en relación al CEM y necesita que se instale y se ponga en funcionamiento según la información suministrada sobre CEM en el Anexo 1. Esta guía informa acerca del ambiente electromagnético en el que se debe utilizar el instrumento.

Equipos portátiles y móviles de radio frecuencia pueden afectar a los equipos médicos eléctricos. Por tanto, el aparato no debe utilizarse de manera adyacente o almacenarse junto a otros equipos. Si esto fuese necesario, el audiómetro debería observarse para verificar su normal funcionamiento.

2.3. OPCIONES DE SUMINISTRO DE ENERGÍA

El audiómetro está diseñado para un funcionamiento continuo y se alimenta mediante un adaptador de corriente (el cual se suministra y que se especifica como parte del equipo) o con pilas.

Funcionamiento con pilas

Para montar las pilas (si está configurado para esta opción), retire la tapa del compartimento en la base del audiómetro, ponga las 4 pilas de 1,5 V "C" suministradas (sólo Reino Unido) de acuerdo a las indicaciones del soporte. Vuelva a poner la tapa.





Las pilas sólo deben cambiarse fuera del entorno del paciente. El operador no debe tocar los conectores de las pilas y al paciente simultáneamente.

Nota: si se usan las pilas, el audiómetro se apagará automáticamente aproximadamente 45 o 90 segundos después de haber tocado la última tecla (en función del conjunto de opciones de tiempo de espera de la batería - véase la Sección 3.4.2) con el fin de ahorrar energía de la batería. Todos los resultados de la prueba se guardarán automáticamente.

La pantalla mostrará “Low Batt” cuando el voltaje de la batería es bajo. Es aconsejable cambiar las pilas cuando esto ocurra. Una vez que el voltaje de las pilas sea demasiado bajo para hacer funcionar al aparato el mensaje “Replace Battery” aparecerá. Revise los reglamentos locales a la hora de deshacerse de las pilas.

Operación de la red eléctrica

Todas las demás conexiones deben realizarse **antes** de conectar el cable de salida del adaptador en el enchufe marcado como POWER en la parte trasera del audiómetro. Conecte la fuente de corriente; tanto el indicador del adaptador como el indicador de POWER en el audiómetro se iluminarán en verde, mostrando que el instrumento está listo para usarse.

La salida del adaptador de corriente está equipada con una protección de circuito eléctrico. En caso de sobrecarga el adaptador se apagará y al igual que la luz del indicador. Cuando el fallo se solucione, el adaptador volverá a funcionar normalmente.

La entrada al adaptador de corriente está protegida con un fusible no reemplazable. Si se produce un fallo, el adaptador no funcionará.

El audiómetro debe ubicarse en un lugar accesible para conectar el adaptador de corriente fácilmente. Si se requiere una fuente de alimentación de repuesto, póngase en contacto con su distribuidor o Amplivox.

2.4. CONEXIONES DEL AUDIÓMETRO

Todas las terminales y conexiones importantes están etiquetadas para asegurar su correcta identificación y conexión según la tabla que a continuación se presenta:

Etiqueta del conector	Tipo de Conector	Código de Color	Parte Conectada	Notas
RIGHT	6.3mm jack	Rojo	Audífono de conducción de aire *	
LEFT	6.3mm jack	Azul		
BONE	6.3mm jack	Gris	Kit de vibrador óseo *	
INSERT	3.5mm jack		Audífonos de enmascaramiento *	
PRINTER	RJ12 socket (6-way)		Impresora *	Ver 2.5
USB	Conector USB		Puerto USB para PC	Ver 2.6
N/A	6 pin mini DIN		Puerto reservado; Amplivox diagnóstico	Ver abajo
POWER	2.5mm jack alimentación		Adaptador principal AC/DC *	
RESPONSE	6.3mm jack	Negro	Interruptor para respuesta del paciente *	

Los números de partes relevantes están indicadas en la Sección 12.



Nota en relación con el conector “6-pin mini DIN”:

Se trata de una toma restringida para el uso restringido por parte de Amplivox. No se permite el acceso del usuario.



Las partes marcadas con * solo conectarlas con los accesorios suministrados por Amplivox o un distribuidor de Amplivox. Estos accesorios han sido probados para usarse con el audiómetro Modelo 240 conforme al cumplimiento de los estándares IEC 60601-1 y IEC 60601-1-2. El uso de otros accesorios que no sean los especificados, pueden comprometer el cumplimiento de estas normas. Para otros enchufes, remitirse al Anexo 2.

2.5. TRANSMISIÓN DE DATOS A LA IMPRESORA



Consulte el Anexo 2 para obtener información importante sobre la conexión de equipos eléctricos no médicos a equipos eléctricos médicos.

El audiómetro puede mejorarse con una opción que permite la conexión a una o tres impresoras térmicas portátiles diseñadas para imprimir resultados de pruebas de conducción aérea y de conducción ósea (ver 3.8). Se debe utilizar el cable indicado para cada impresora, la cual se suministra en esta opción.

Tras la recepción de la impresora, se debe cargar inicialmente un mínimo de 15 horas antes de utilizarse.

2.6. TRANSFERENCIA DE DATOS A UN ORDENADOR



Consulte el Anexo 2 para obtener información importante sobre la conexión de equipos eléctricos no médicos a equipos eléctricos médicos.

El audiómetro se suministra con software que permita la conexión a un ordenador para la transferencia de los resultados de pruebas (ver Sección 3.9). Se debe utilizar el cable USB designado lo que está disponible a partir Amplivox (ver Sección 12).



3. USO DEL AUDIÓMETRO

3.1. ENCENDIDO Y APAGADO DEL AUDIÓMETRO

Presionar la tecla  situada en panel posterior. No se requiere precalentamiento previo. La pantalla mostrará el modelo y el tipo de auriculares que se han seleccionado para usarse.

Si se ha seleccionado un auricular secundario (por ejemplo E-5A), será necesario seleccionar el auricular correspondiente, según se describe a continuación:

- Cualquiera de los dos: presionar la tecla YES para confirmar la selección del audífono correspondiente
- O presionar la tecla NO para cambiar a otras opciones y presionar YES para confirmar la selección

Nota: la selección del auricular debe confirmarse antes de realizar cualquier otra operación. En la pantalla se presentará como se muestra en el apartado 3.3.

Para apagar, presione nuevamente la tecla  o apretar y mantener pulsado la tecla MENU seguido de la tecla YES (RIGHT), luego suelte ambos controles.

3.2. PRUEBA DEL PULSADOR DE RESPUESTA DEL PACIENTE

Presione el interruptor de respuesta del paciente y la luz marcada con la palabra RESPONSE (a la derecha de la pantalla) se iluminará en verde.

3.3. PANTALLA DEL AUDIÓMETRO

Al iniciarse el aparato, la pantalla muestra las siguientes opciones por defecto:

SIGNAL	FREQUENCY Hz	MASKING
30dBHL	1kHz	OFF
< >	< >	THL

Esto indica que al presionar la tecla PRESENT se le presentará al oído indicado un tono de 30dBHL a una frecuencia de 1kHz (1000Hz). No se emitirá sonido de enmascaramiento. Al iniciar la operación, el audiómetro selecciona por defecto el oído izquierdo.

3.4. CONTROLES DEL AUDIÓMETRO

3.4.1 Teclas multifunción

Varias teclas en el audiómetro tienen funciones diferentes dependiendo del modo de operación. Son: MENU (OFF), PULSE (RESET), LEFT (NO), RIGHT (YES), MASK (RESULTS), BONE (AUTO) y FREQUENCY \leftrightarrow \leftrightarrow (MENU SELECT). Su uso se describe a continuación.

3.4.2 MENU

Apretar y mantener pulsado la tecla MENU para acceder a las opciones siguientes. Utilice las teclas MENU SELECT para desplazarse por las opciones disponibles y luego el NO, YES o SIGNAL con las teclas \downarrow \uparrow para seleccionar una acción o modificar un ajuste. Suelte la tecla MENU para iniciar la acción o guardar la configuración modificada y volver a la pantalla principal.



<u>Opciones de menú</u>	<u>Descripción</u>
Switch off?:	(Desconectar) Como se describe en la Sección 3.1
Set Auto	Esta opción es posible cuando se selecciona la prueba automática. - ver Sección 4.5.1 para más detalles
Clear test?:	Presionar YES y soltar la tecla MENU para borrar los resultados mostrados; los resultados guardados no se ven afectados
Save audiogram to 1:	Use la tecla de movimiento SIGNAL ↓↑ para seleccionar la ubicación de almacenaje y presiones YES para guardar la información después suelte la tecla MENU
Load audiogram no. 1:	Use la tecla de movimiento SIGNAL ↓↑ para seleccionar la ubicación de almacenaje y presiones YES para cargar la información después suelte la tecla MENU
Contrast:	Ajustarlo usando las teclas SIGNAL ↓↑
Battery	Muestra "Not in use" (fuera de uso) o el voltaje de la batería, por ejemplo "5.3v".
Bone masking:	Use las SIGNAL ↓↑ para seleccionar el auricular de vía aérea o el auricular opcional como enmascaramiento de los medios de enmascaramiento
Print audiogram?:	Presionar YES y soltar la tecla MENU; después presionar YES para confirmar la operación de impresión o NO para cancelar
Battery timeout	Use las teclas SIGNAL ↓↑ para seleccionar cada 45 o 90 segundos (ver Sección 2.3)
Select phones	Esta opción sólo está disponible si el auricular de inserción E-5A está habilitado; use las teclas SIGNAL ↓↑ para seleccionar DD45 o E-5A
Store on 2 of 3?	Si se activa un umbral de audición se almacenará automáticamente cuando el paciente responda a 2 de cada 3 tonos presentados (véase 3.5.2)
Warble to phones?:	Use las teclas NO o YES para mandar un tono de frecuencia modulada a los auriculares
Default level:	Ajustar el nivel de tono de presentación que esta por defecto usando SIGNAL ↓↑
Select printer	Utilice las teclas SIGNAL ↓↑ para seleccionar el AP1300, la impresora Martel MCP8830 I la Sanibel MPT-II

3.4.3 Descripción de la función de otras teclas

PULSE	Esto permite la función actual del tono de pulso cuando se acciona la tecla PRESENT, el indicador sobre la tecla se iluminará en verde
RESET	Cancela una prueba automática
MASK	Enciende la función de enmascaramiento a 30 dBHL banda estrecha; el indicador sobre la tecla se iluminará en verde
RESULTS	Pulse esta tecla cuando una prueba automática se ha completado con la aparición en la pantalla de los resultados; use las teclas LEFT y RIGHT para mostrar los resultados para el oído y las teclas FREQUENCY ⇐ ⇒ para ver toda la gama de frecuencias.
+20dB	Permite que los niveles de tono se presenten con una salida de hasta 20dB superior; presione la tecla y luego utilice la tecla SIGNAL ↑ para acceder a los 20dB adicionales; un indicador verde



sobre la tecla muestra que la función está activa, y un mensaje adicional en la pantalla advierte de que los niveles son superiores a 100 dBHL.

BONE	Envía la señal al vibrador óseo; el indicador que está sobre la tecla se ilumina en verde
AUTO	Pulse y suelte esta tecla mientras mantiene pulsada la tecla MENU para iniciar una prueba automática; para cancelar la prueba, pulse la tecla RESET
TALK OVER	Interrumpe la prueba y envía la voz del operador del micrófono interno al auricular; el nivel de atenuación puede ajustarse con las teclas SIGNAL ↓↑; si un test automático está en curso, el actual test de frecuencia se repetirá desde el nivel por defecto
LEFT	Presionar para seleccionar auricular izquierdo, el indicador que está sobre la tecla se ilumina en verde; si el auricular izquierdo ya está seleccionado pulse de nuevo para almacenar el valor de la señal que se muestra como un umbral (ver 3.5.1)
RIGHT	Presionar para seleccionar auricular derecho, el indicador que está sobre la tecla se ilumina en verde; si el auricular derecho ya está seleccionado pulse de nuevo para almacenar el valor de la señal que se muestra como un umbral (ver 3.5.1)
SIGNAL	Presiona ↓↑ para aumentar o disminuir el nivel de tono presentado en pasos de 5dB; para moverse a través de la gama de rangos mantener presionada la tecla
FREQUENCY	Presiona la tecla ⇐ para seleccionar una frecuencia más baja o la tecla ⇒ para aumentar la frecuencia
MASKING	Con la función MASK activada, presiona MASKING ↓↑ para aumentar o disminuir el nivel de enmascaramiento en pasos de 5dB; para moverse a través de la gama de rangos mantener presionada la tecla
PRESENT	Presiona para mostrar la prueba al paciente; el indicador PRESENT situado sobre la pantalla se iluminará en verde durante la presentación

3.5. FUNCIÓN DE RETENCIÓN DE UMBRAL

Esta función registra los umbrales para los oídos ambos para cada frecuencia evaluada (conducción aérea y ósea). Los umbrales se pueden registrar manualmente o automáticamente.

El operador puede revisar los resultados al final de la prueba y grabarlos en una tarjeta de audiograma, imprimirlos con la impresora opcional (ver Sección 3.8) guardarlos en la memoria interna (ver Sección 3.6) y/o transferir los resultados al ordenador (ver Sección 3.9).

3.5.1 Registrar umbrales manualmente

Una vez que un umbral ha sido determinado presione la tecla del auricular seleccionado otra vez. El umbral se registrará y se visualizá como se muestra en la ilustración 3.5.3. **Nota: Esta función no estará operativa si se ha activado la opción “Store on 2 of 3” (ver Sección 3.5.2).**

3.5.2 Registrar umbrales automáticamente

Si se ha activado la opción “Store on 2 of 3” (ver Sección 3.4.2) luego un umbral de audición se registrará automáticamente cuando el paciente responda a 2 de cada 3 tonos presentados al nivel y la frecuencia mismos. Los umbrales determinados utilizando la opción “Store on 2 of 3” se muestran entre los paréntesis cuadrados.



3.5.3 Revisión de los umbrales guardados

Para revisar los umbrales guardados, selecciona la frecuencia utilizando las teclas de FREQUENCY ⇐ ⇒. Los valores registrados para los oídos izquierdo y derecho se muestran en la parte baja de la pantalla.

SIGNAL dBHL	FREQUENCY Hz	MASKING dBHL
30dB	4kHz	OFF
20	10	

THRESHOLDS

Esta imagen muestra umbrales a 4kHz
Oído izq. 20dBHL
Oído der. 10dBHL

Para borrar la memoria de retención de umbrales utilice la opción de menú Clear Test descrita en la Sección 3.4.2.

Para registrar y revisar los umbrales de conducción ósea, presionar la tecla BONE.

3.6. GUARDAR AUDIOGRAMAS EN LA MEMORIA INTERNA

El usuario puede almacenar hasta 12 audiogramas, referenciados por medio de números, en la memoria interna del audiómetro. Para guardar el conjunto de umbrales actuales (los valores guardados descritos en la Sección 3.5) mantenga presionada la tecla MENU, presione FREQUENCY ⇒ repetidamente hasta que “Save Audiogram to 1” aparezca en la pantalla. Use SIGNAL ⇓ ⇑ para seleccionar una localización numerada de 1-12, y entonces pulse YES. Suelte la tecla MENU una vez que aparezca la confirmación en la pantalla.

Tenga en cuenta que el proceso Guardar sobrescribirá los registros que existen en la ubicación de memoria seleccionada.

3.7. CARGAR AUDIOGRAMAS DESDE LA MEMORIA INTERNA

Mantenga presionada la tecla MENU, presione FREQUENCY ⇒ repetidamente hasta que “Load Audiogram no 1” aparezca en la pantalla. Use SIGNAL ⇓ ⇑ para seleccionar una localización numerada de 1-12, y entonces pulse YES. Suelte la tecla MENU una vez que aparezca la confirmación en la pantalla.

3.8. IMPRIMIR AUDIOGRAMAS

Cuenta con tres impresoras como opciones para ser usadas con el audiómetro Modelo 240 (Able AP1300 y Sanibel MPT-II). Hay que seleccionar la impresora adecuada. Para ello, se deben utilizar las opciones de MENU descritas en la Sección 3.4.2 para hacer la selección.

- Conectar el enchufe PRINTER del audiómetro (6-way RJ12) a la impresora con el cable suministrado para ello (ver la Sección 2.5 de este manual para los ajustes de la impresora). **Tenga en cuenta que los cables para la impresora Able (A108) y la Sanibel (A102) no son compatibles.**
- Asegúrese de que la impresora esté conectada y lista para imprimir
- Cargue el audiograma deseado como se describe en el 3.7. Para imprimir el audiograma actual ignore esta instrucción.
- Mantenga pulsada la tecla MENU y presione la tecla FREQUENCY ⇒ para que aparezca “Print Audiogram”. Continúa presionando MENU, presiona la tecla YES otra vez y libera MENU. A la pregunta “Is printer ready?” presiona YES otra vez. EL audiograma se imprimirá. Para cancelar la impresión presione NO.

3.9. TRANSFERENCIA DATOS A NOAH O AMPLISUITE

Para transferir los resultados de las pruebas almacenados en el audiómetro a una base de datos NOAH, se necesita instalar en un ordenador el software Amplivox NOAH Audilink. Alternativamente, Amplivox ampliSuite permite que



los datos sean transferidos a un ordenador y posteriormente visualizar, anotados e imprimir. Este software se suministra en un CD que incluye este manual de instrucciones.

Consulte las instrucciones de instalación y de funcionamiento suministradas con el NOAH Audilink o ampliSuite para más detalles.



4. SECUENCIA DE LA OPERACIÓN Y PROCEDIMIENTO DE PRUEBA SUGERIDO

La siguiente información es útil para mediciones de conducción aérea. Consulte también la norma ISO 8253 para obtener más información.

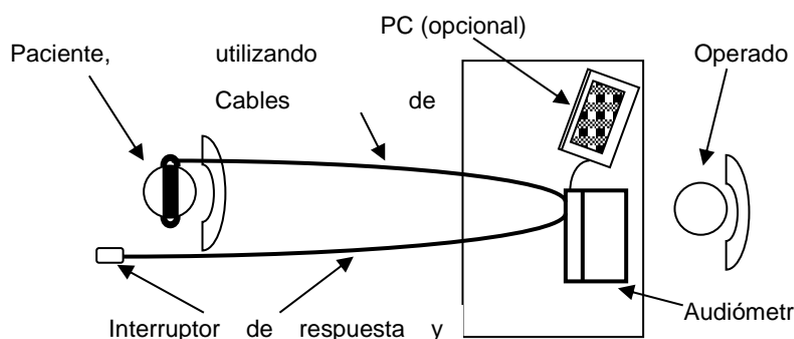
4.1. PREPARACIÓN DE LA AUDIOMETRÍA Y CONDICIONES AMBIENTALES

Para orientación sobre pruebas audiométricas, consulte los diversos estándares audiométricos y otras publicaciones relevantes.

Las pruebas audiométricas deben realizarse siempre en condiciones silenciosas (por ejemplo una habitación silenciosa o una cabina acústica). Los audífonos reductores de ruido opcionales (Audiocups) pueden brindar una aislación adicional del ruido ambiente. Para más explicaciones sobre los niveles de ruido ambiente permisibles, consulte la norma de audiometría ISO 6189.

4.2. DISPOSICIÓN DEL SISTEMA DE PRUEBA

El esquema presentado a continuación muestra un ejemplo típico del uso del equipo para pruebas audiométricas. El audiómetro se ubica sobre la mesa frente a un operador que está sentado.



El paciente se sienta frente a la mesa, de espaldas al operador. Utiliza auriculares o un transductor apropiado (ver Sección 4.3) y responde a los estímulos de prueba utilizando un interruptor de mano que también está conectado al instrumento.

4.3. AURICULARES

Los auriculares o transductor apropiado deben colocarse por una persona calificada, para asegurar que queden correctamente sellados y permitan un ajuste cómodo. Se conectan los cables de los auriculares al instrumento y luego los auriculares se le ponen al paciente.

4.4. MANUAL DE AUDIOMETRÍA

4.4.1 Antes de la prueba

- (1) Encienda el audiómetro.
- (2) Lleve a cabo una pre-prueba de sonido.
- (3) Decida entre utilizar la función de umbral de retención (Threshold Retention Function) manual o automática y/o una tarjeta de audiograma para grabar los archivos obtenidos.
- (4) Si la Función de Retención de Umbral automática es requerida asegurarse de que la opción Store on 2 of 3 está activada (ver Sección 3.5.2) y que el interruptor de respuesta del paciente está en uso.
- (5) Prepare el ambiente para la prueba y al paciente (ver Sección 4.1 a 4.3).



- (6) Si el interruptor de respuesta del paciente está en uso, dar instrucciones al paciente para reconocer cualquier tono presentado de la siguiente manera:
"Tan pronto como se oiga el sonido, presione el interruptor. Cuando ya no se escuche el tono debe soltar el interruptor".
- (7) Seleccione el oído con el que escucha mejor cada paciente presionando la tecla LEFT o RIGHT.

4.4.2 Familiarización

- (1) Envíe el primer tono de prueba a 30dB a 1kHz durante 1 ó 2 segundos. Si el paciente no responde a 30dB, aumente el nivel de atenuación en pasos de 10dB hasta que el paciente responda.
- (2) Cuando el paciente responda, espere durante 1 ó 2 segundos y presente el tono de nuevo al mismo nivel. Si el paciente responde a 30dB, reduce el nivel de la señal en pasos de 10dB, repitiendo la presentación hasta que no haya respuesta, entonces incremente el nivel de la señal en pasos de 5dB hasta que el paciente responda; espera 1 ó 2 segundos y presente el tono de nuevo al mismo nivel.
- (3) Si las respuestas son consistentes con el patrón de tono presentado proceda a la Sección 4.4.3 y empiece a medir los umbrales de audición del paciente; si no es así, repita el proceso de familiarización.

4.4.3 Prueba

- (1) Envíe el primer tono de prueba a 30dB a 1kHz
- (2) Si el paciente responde, reduzca el nivel de la señal en rangos de 10 dB hasta el momento en que dejen de responder, posteriormente aumente el nivel de señal en rangos de 5dB hasta que el paciente responda.
- (3) Si el paciente no escucha el primer tono, aumente el nivel de señal en rangos de 5dB hasta el momento en que responda y posteriormente continúe con el paso 4.
- (4) Repita la prueba reduciendo el nivel de señal en rangos de 10dB hasta que el paciente no responda, posteriormente aumente el nivel de señal en rangos de 5dB hasta el momento en que responda y anote el nivel.
- (5) Repita el paso 4 hasta que el paciente responda tres de un máximo de cinco veces en el mismo nivel de la señal. Esto indica el nivel de umbral de audición del paciente para esa frecuencia. Marcar el límite en una tarjeta de audiograma o pulse la tecla del oído correspondiente una vez activada la función de retención de Umbral y guardar el nivel de umbral de la pantalla.
- (6) Proceda al siguiente test de frecuencia. Es común realizar el test de frecuencias en el siguiente orden: 1k, 2k, 3k, 4k, 6k, 8k and 500 Hz.
- (7) Repita los pasos 1 a 6 para el otro oído.

4.4.4 Después de la prueba

- (1) Utilice la función de retención de umbral para ver los resultados (ver 3.5)
- (2) En caso de ser necesario llevar a cabo uno o varios de los procedimientos siguientes:
- Grabar los resultados en una tarjeta de audiograma o
 - Grabar los resultados en la memoria interna (Sección 3.6) o
 - Imprimir los resultados (Sección 3.8) o
 - Transferir los resultados a un ordenador (Sección 3.9)

Mirar la Sección 3.4.2 para limpiar los umbrales al final del test y, si se requiere, apague el audiómetro.

4.5. AUDIOMETRÍA AUTOMÁTICA

4.5.1 Antes de la prueba

- (1) Encienda el audiómetro.
- (2) Lleve a cabo una pre-prueba de sonido .
- (3) Utilice "Set Auto" desde el MENU (véase la Sección 3.4.2) para ajustar la configuración de pruebas automáticas. Mientras mantiene pulsada la tecla MENU presione MASKING ↓ ↑ para desplazarse por las opciones disponibles y SIGNAL ↓ ↑ para cambiar la configuración según sea necesario:



- 250 - seleccionar Y o N para incluir o excluir un ensayo a 250Hz.
- 1K5 - seleccionar Y o N para incluir o excluir un ensayo a 1.5kHz
- 8K - seleccionar Y o N para incluir o excluir un ensayo a 8kHz
- FAM - seleccionar Y o N para incluir o excluir una secuencia de familiarización para que el paciente se familiarice con los tonos y establecer un umbral inicial a 1 kHz.
- Auto Set - seleccione 2of3 (que registra un umbral cuando el paciente ha hecho 2 respuestas correctas de 3 tonos de prueba) o 3 de5 (que registra un umbral cuando el paciente ha hecho 3 respuestas correctas de 5 tonos de prueba).

(4) Prepare el ambiente para la prueba y al paciente (ver Sección 4.1 a 4.3).

(5) Si el interruptor de respuesta del paciente está en uso dar instrucciones al paciente para reconocer cualquier tono presentado de la siguiente manera:

"Tan pronto como se oiga el sonido, presione el interruptor. Cuando ya no se escuche el tono debe soltar el interruptor".

4.5.2 Familiarización

Si la opción de familiarización ha sido seleccionada (Sección 4.5.1 - paso 3) un test automático se iniciará con un periodo de prueba a 1 kHz a partir de 10dB para que el paciente se familiarice con el nivel cada vez mayor y el funcionamiento del interruptor de la respuesta.

Si no se utiliza la carrera de familiarización automática (o si el paciente tiene dificultad para responder a los tonos presentados) se puede utilizar el proceso de familiarización se describe en la Sección 4.4.2.

4.5.3 Prueba

- (1) Para probar ambos oídos asegúrese de que está seleccionado el oído izquierdo.
- (2) Para probar el oído derecho sólo asegúrese de que está seleccionada el auricular derecho; para probar el oído izquierdo sólo cancelar la prueba una vez iniciada la prueba del oído derecho.
- (3) Para iniciar una prueba, pulse y mantenga pulsada la tecla MENU, después presione la tecla AUTO y suelte ambos.

La prueba automática se realizará entonces, a partir de la rutina de familiarización (si está seleccionado) y luego probar a 1 kHz seguido de las frecuencias más altas antes de probar las frecuencias más bajas. La prueba puede cancelarse en cualquier momento pulsando la tecla de RESET; cualquier umbral establecido se guardará a menos que sean eliminados o sobrescritos.

Las pruebas automáticas se realizarán aumentando el nivel de tono en pasos de 5dB hasta que se tome una respuesta, luego disminuir el nivel 10 dB y presentar otro tono. Si no hay respuesta el nivel se incrementa en pasos de 5 dB, y cuando haya una respuesta el nivel se reduce en 10 dB de nuevo.

Cuando se realizan 3 respuestas a 5 presentaciones de tono en el mismo nivel ("3of5"), este se toma como umbral. La opción "2of3" registra un umbral si se realizan 2 respuestas a 3 presentaciones de tono.

Si se produce un error, por ejemplo, el paciente no responde al tono más fuerte presentado o mantiene pulsado el botón de respuesta continua entonces la prueba se detendrá con un mensaje en la pantalla. El operador tendrá la opción de repetir la prueba en la misma frecuencia (pulse la tecla YES) o para saltar a la siguiente frecuencia (pulse la tecla NO).

La tecla TALKOVER puede utilizarse para interrumpir la prueba y dará más instrucciones para el paciente (véase la Sección 3.4.3).

Una prueba automática concluye con una repetición de la prueba a 1 kHz para asegurar que las respuestas consistentes se han hecho. Si los niveles de los umbrales no son congruentes para el operador se le da la opción de repetir o saltar la repetición de la prueba.



4.5.4 Después de la prueba

Cuando una prueba automática ha concluido, al pulsar la tecla de RESULTS mostrará los umbrales establecidos. Utilice la tecla FREQUENCY ⇐ ⇒ para ver todas las frecuencias. Una o más de las siguientes acciones se pueden ejecutar:

- Guardar los umbrales manualmente en una tarjeta de audiograma
- Imprimir los resultados pulsando la tecla RESET
- Volver a la pantalla predeterminada, pulse la tecla LEFT

Los umbrales los guarda el audiómetro y se pueden ver, almacenar, imprimir o transferir al ordenador (ver Sección 4.4.4).

Mirar la Sección 3.4.2 para limpiar los umbrales al final del test y, si se requiere, apague el audiómetro.

4.5.5 Mensajes de error

Los siguientes mensajes de error son posibles, mientras que una prueba automática está en funcionamiento. Dependiendo de las circunstancias, puede ser necesario proporcionar más instrucciones para el paciente y / o realizar la familiarización manual (ver Sección 4.4.2).

No response! (Ninguna respuesta)

Esto se produce cuando el paciente no ha respondido y el nivel del tono ha alcanzado el valor máximo. Una opción para repetir la prueba en esa frecuencia se presenta. Pulse YES para repetir o NO para pasar a la siguiente frecuencia. Si se omite la frecuencia el mensaje "Test finished incomplete" se mostrará al finalizar la prueba.

Response always! (Respuesta siempre)

Esto indica que el paciente no ha soltado el botón de respuesta y el nivel del tono ha alcanzado el valor mínimo. Se presenta una opción para volver a repetir la prueba. Pulse YES para repetir o NO para pasar a la siguiente frecuencia. Si se omite la frecuencia el mensaje "Test finished incomplete" se mostrará al finalizar la prueba.

1KHz match exceeded! (La comparación en 1kHz superó)

Esto ocurre cuando el nivel de umbral en la repetición de la prueba de 1 kHz difiere en más de 10 dB de la que se dió para la primera prueba (véase la Sección 4.5.3). Una opción para volver a repetir la prueba que se presenta. Pulse YES para repetir o NO para aceptar el nivel de umbral que se encuentra en la repetición de la prueba.

Test finished incomplete (Prueba terminó incompleta)

Esto ocurre si el audiómetro no ha podido grabar un umbral en una o más frecuencias (por ejemplo, si no se hizo ninguna respuesta y la opción de reintento no fue elegida). Entonces, el operador tiene la opción de utilizar la audiometría manual para obtener cualquier umbral que falte. Pulse RESULTS para continuar.



5. ESPECIFICACIÓN

5.1. DATOS DE SALIDA

Salidas:	Auricular izq., auricular der., Pone (izq y der) Insertar enmascaramiento
Rango de frecuencia (Hz):	Aire: 125-8KHz Ósea: 250Hz-8KHz
Precisión de frecuencia:	<1%
Distorsión:	<2%
Nivel de rango de salida (CA):	-10dBHL to 120dBHL máximo (ver 5.2)
Nivel de rango de salida (CO):	-10dBHL to 70dBHL máximo (ver 5.2)
Insertar salida enmascarada:	90dBHL max (250-4KHz)
Nivel de frecuencia de salida:	dentro de los 3dB
Tamaño del nivel de salida:	5dB
Transductor de salida (CA):	Auriculares DD45 (suministrados) Auriculares de inserción E-5A (opcionales)
Transductor de salida (CO):	vibrador óseo B-71 (suministrado)
Tipo de tono:	Sencillo, de pulso o silbado
Enmascarado:	Tono de banda angosto
Comunicación:	“talkover”
USB interfaz:	Transferencia resultados a un ordenador

5.2. NIVELES MÁXIMOS EN CADA FRECUENCIA

Frecuencia, Hz	Conducción aérea, dBHL	Conducción ósea, dBHL
125	80	-
250	100	45
500	115	60
750	120	65
1000	120	70
1500	120	70
2000	120	70
3000	120	70
4000	115	70
6000	110	50
8000	100	40

5.3. DATOS FÍSICOS

Pantalla:	2 líneas de 24 caracteres
Pilas (opcional):	4x1.5V “C” baterías (recomendadas Alcalinas)
Unidad de poder:	100-240Vac; 50-60Hz; 0.5A 5Vdc; 1.2 A
Dimensiones:	270mm largo; 165mm profundidad; 60mm altura
Peso:	750g
Seguridad:	IEC 60601-1 (mas UL, CSA & EN desviaciones)
CEM:	IEC 60601-1-2
Marca CE:	Hacia el EU utensilio Medico Directivo



5.4. CLASIFICACIÓN DEL EQUIPO

Tipo de protección contra choque eléctrico: alimentado por una fuente de alimentación SELV clase II (por sus siglas en inglés: "Separated or Safety Extra-Low Voltage).

Grado de protección contra choque eléctrico: Parte aplicada Tipo B

Grado de protección contra filtración de agua: No está protegido

Modo de operación: Operación continua

Movilidad del Equipo: Portátil

El audiómetro Modelo 240 está clasificado como aparato clase IIa según el Anexo IX del Directorio de Aparatos Médicos de EU. Sus usos se catalogan como aparato de diagnóstico de audiometría.



6. SIMBOLOGÍA

Los siguientes símbolos aparecen en el audiómetro o en el adaptador de corriente:



Definición: Identifica el control mediante el cual el instrumento se enciende (o se devuelve) a una condición de espera.



Definición: Consulte el manual de instrucciones (obligatorio).

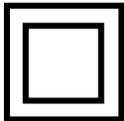


Definición: Componente aplicado tipo B: un componente aplicado que da protección contra una descarga eléctrica, particularmente en relación a la corriente de fuga del paciente y a la corriente auxiliar del paciente.

Los componentes aplicados son los auriculares izquierdo y derecho, el vibrador óseo, el enmascarador de inserción, el interruptor de respuesta del paciente y los cables correspondientes.

DC

Definición: La salida del adaptador principal AC es corriente directa.



Definición: Equipo Clase II – -En este equipo la protección contra choque eléctrico no recae únicamente en el aislamiento básico, sino que tiene protecciones adicionales de seguridad tales como doble aislamiento o aislamiento reforzado (ya que no hay disposición de protección de puesta a tierra o dependiendo de las condiciones de instalación).



7. INFORMACIÓN TÉCNIC

Audiómetro

Tipo de Audiómetro: Tipo 3 (IEC 60645-1:2001)
Tipo 3 (ANSI S3.6:2004)

Función de bacteria:

Rango del voltaje de la pila: 4.0 a 6.0V.
Advertencia de batería baja: apróx. 4.4V.
Vida esperada de la pila: 6 a 8 horas usando pilas alcalinas

Modulación de frecuencia

Frecuencias: 125Hz a 8kHz para tonos puros
Forma de onda de modulación: Sinusoidal
Simetría elevada y decreciente: simétrica en la escala de frecuencia lineal
Frecuencia de modulación: 15.625Hz
Frecuencia de desviación: +/-10%

Sonidos enmascarados

Sonidos enmascarados de prueba Bandas angostas a frecuencias disponibles:
Amplitud de banda de sonidos de sonidos angosta: Cumple IEC 60645-1; ANSIS3.6
Niveles de referencia: ver ISO 389-4

Insertar pieza del oído de pasta

Método para calibrar: Con 2cc acoplador de acuerdo con IEC126

Transductores

Tipos y niveles de referencia: DD45: ISO 389-1, Tabla 3
E-5A: ISO 389-2, Tabla 1
B-71: ISO 389-3, Tabla 1
Fuerza estática de la banda para la cabeza: Audífonos: 4.5N
Vibrador óseo calibrado: Vibrador óseo: 5.4N
Para colocación mastoidea y prueba del oído sin obstrucción

Características para atenuación ISO8253-1, Tabla 3 de sonido:

Sonido Airborne emitido por el vibrador de hueso: ver Br. J. Audiol. 1980, P73-75

Características para atenuar el sonido de los audífonos

Frecuencia, Hz	125	250	500	1000	2000	4000	8000
Atenuación, dB	2	5	7	15	25	31	23

Ambiente

Temperatura de operación: +15°C a +35°C
Humedad de operación: 30% a 90% (sin condensación)
Presión atmosférica: 700 hPa a 1060 hPa



Entrada y salida

Potencia de Alimentación:	2.5mm conector tipo barril.
Entrada para la respuesta de paciente:	6.3mm conector tipo jack
Salidas izq/der/ósea:	6.3mm enchufe tipo jack
Inserción de salida:	Mono 3.5mm enchufe tipo jack
USB:	enchufe tipo B
Impresora:	RJ12 socket (6-way)
Voltaje máximo en cualquier salida:	12V pico



8. MANTENIMIENTO RUTINARIO

8.1. MANTENIMIENTO DEL AUDIÓMETRO

El audiómetro Modelo 240 es un instrumento de precisión. Se debe manejar con cuidado con el fin de asegurar su continua precisión y servicio. Para limpiar el aparato, primero debe desconectarse el suministro de corriente. Use un trapo y detergente suaves para limpiar el panel de instrumentos cuando sea necesario. Verificar ISO 8253-1 para mayor información.

8.2. MANTENIMIENTO DEL TRANSDUCTOR

Antes de utilizarlo verifique los cables y conectores del transductor para detectar indicios de desgaste y/o daños. En caso de encontrar alguno, por favor reemplace el artículo inmediatamente y contáctate con Amplivox o su distribuidor Amplivox, para solicitar el número de parte correspondiente (ver Sección 12).

Use los auriculares del audiómetro, auricular de vibrador óseo y demás accesorios con precaución. Para las piezas que están en contacto directo con el paciente se recomienda utilizar partes de repuesto o que las piezas se desinfecten entre un paciente y otro.

Lo anterior incluye tanto la limpieza física como el uso de un desinfectante efectivo. Se deben seguir específicamente las instrucciones del fabricante para el uso del agente desinfectante para limpiar apropiadamente las piezas.



Durante el proceso de limpieza cuide que la humedad no entre en el auricular, monitor o las rejillas del micrófono. Para accesorios específicos ver las secciones que se presentan a continuación.

8.3. AUDÍFONOS

Limpiar los cojines de los auriculares incluyendo los de los Audiocups si se utilizan, con algún desinfectante. (Ejemplo "Mediswab").

8.4. ENMASCARADOR DE INSERCIÓN

Evite insertar o usar la máscara de inserción sin utilizar una punta de prueba Nueva y limpia. Este componente es desechable: está previsto que cada puntero se utilice una única vez para un único oído de un único paciente. No reutilice los punteros de prueba ya que esto podría generar riesgos de infecciones cruzadas de oído a oído o de paciente a paciente.

8.5. INSERTAR AUDÍFONOS

Las almohadillas de espuma para las orejas provistas con los transductores de inserción EarTone5A son desechables: cada almohadilla se utiliza una única vez para un único oído de un único paciente. No reutilice las almohadillas ya que esto podría generar riesgos de infecciones cruzadas de oído a oído o de paciente a paciente.

Se proporciona orientación adicional a continuación:

- ◆ Asegúrese de que la tubería negra sobresaliente a la espuma del auricular no caiga sobre el paciente, esto debe adjuntarse al tubo de sonido del transductor insertado
- ◆ Gire la pieza auricular de espuma en el menor diámetro posible
- ◆ Insertar el auricular en el canal del oído del paciente
- ◆ Sostenga el auricular hasta que se expanda y se selle completamente
- ◆ Después de hacerle la prueba al paciente, tanto la espuma del auricular como el tubo negro deben separarse del tubo de sonido
- ◆ El transductor insertado debe ser examinado antes de colocar una nueva espuma en el auricular



8.6. MANTENIMIENTO DEL ADAPTADOR DE CORRIENTE

Antes de utilizarlo verifique el adaptador de corriente alterna para detectar indicios de desgaste y/o daños. En caso de encontrar alguno, por favor reemplace el artículo de forma inmediata contactando con Amplivox o con su distribuidor Amplivox. Consulte la Sección 12 para conocer los números de parte autorizados.



No utilice ningún otro tipo de adaptador de corriente con este instrumento. Ver Sección 2.3



9. GUARDADO Y TRANSPORTACIÓN DEL APARATO

El aparato debe ser transportado o almacenado considerando los siguientes parámetros ambientales:

Temperatura: -20°C to +70°C
Humedad: 10% to 90% (sin condensación)
Presión Atmosférica: 500 hPa to 1060 hPa

Las pilas (si están puestas) deben quitarse si el instrumento no se va a utilizar durante un período prolongado de tiempo.

10. REPARACIÓN Y CALIBRACIÓN DEL INSTRUMENTO

Amplivox recomienda que este audiómetro sea calibrado cada año. Contacte a Amplivox o al distribuidor asignado para conocer los detalles del servicio de calibración.



El instrumento debe ser reenviado al fabricante para servicio y reparación. No contiene partes que puedan ser reparadas o restauradas por el usuario.

Cuando embale el instrumento para su envío, utilice la caja de envío y los materiales de embalaje originales. Por favor asegúrese de que los cables del auricular no se envuelven alrededor de la cabeza de los auriculares.

11. GARANTÍA

Todos los instrumentos de Amplivox están garantizados contra defectos materiales y de fabricación. El aparato se repara sin costo por periodo de dos años a partir de la fecha de devolución si es que se regresa, el servicio de envío corre a cargo del departamento de servicio de Amplivox. El reenvío del aparato corre por cuenta del cliente a menos que sea en Reino Unido.

Nota importante:

Excepciones:

Los audífonos, el vibrador óseo y otros transductores pueden requerir calibrarse debido a un brusco manejo o algún impacto del aparato. La vida de los cables también depende de las condiciones de uso. Estas piezas sólo están garantizadas contra defectos de materiales o fabricación.



12. PEDIR ACCESORIOS Y CONSUMIBLES

Para solicitar consumibles y accesorios adicionales, reponer partes dañadas, y conocer los gastos de envío, contacte con su distribuidor Amplivox. A continuación se exponen los productos disponibles:

No. de pieza		Descripción
A022	8010855	Audiocups (audífonos reductores de ruido)
AC1042	8010835	Audiocup cojín para el oído
AC1047	8507381	Audiocup banda para la cabeza
AC1048	8010834	Audiocup cubierta para la banda de la cabeza
A080	8506731	Vibrador óseo B71*
A025	8011098	Banda para la cabeza del vibrador óseo
A029	8011136	Cable del vibrador óseo
	8107419	Fundas higiénicas para auriculares (caja de 500)
A023	8010840	Vincha (auricular estándar)
A026	8010857	Cojín para audífonos
A032	8010876	Auriculares DD45 *
A030	8010822	Cable de auriculares
B128	8004674	Bolsa de transporte
	8512734	Adaptador de corriente autorizado (UE12LCP)
A085	8103838	Interruptor de respuesta para el paciente
A051	8013007	Tarjetas de Audiograma (paquete de 50)
C15	8507921	Auricular enmascarador *
C13	8001127	Puntero del auricular enmascarador
C12	8507175	Soporte de oreja para el auricular enmascarador
C14	8004447	Cable del auricular enmascarador
A200	8010797	Audífonos para insertar *
PT02	8029305	Impresora Sanibel MPT-II
A102	8004419	Cable para audiómetro a Sanibel MPT-II
C0104	8029305	Papel térmico de impresión (Sanibel MPT-II)
F07	8507230	Cable USB, 1.8m



Los accesorios indicados con * deben ser calibrados con el audiómetro específico para ser utilizados. No intente utilizar estos accesorios hasta que el audiómetro haya sido calibrado considerando sus características.

El envío de la documentación llevará adjunto el número de referencia mencionado en la parte de arriba. Las imágenes de las partes junto al número de almacenamiento están disponibles en la web de Amplivox. (www.amplivox.com). Las instrucciones se adjuntan a cada pieza.



13. INFORMACIÓN SOBRE LA ELIMINACIÓN DE RESIDUOS



Amplivox Limited es totalmente compatible con el Reglamento de los RAEE (Residuos de Aparatos Eléctricos y Electrónicos). Nuestro PRN (Productor Número de Registro) es WEE/GA0116XU y están registradas en el Régimen aprobado WEEE, B2B, número de aprobación WEE/MP3338PT/SCH.

El objetivo principal del Reglamento de RAEE (WEE) es fomentar la segregación de los elementos eléctricos de desecho de la corriente general de residuos y dirigirlos a la reutilización, valorización y reciclado.

Cualquier unidad eléctrica desechable comprada a Amplivox que:

- lleve el símbolo del contenedor de ruedas tachado con una barra negra debajo
- O bien, haya sido reemplazada con nuevos productos Amplivox por otro similar

Por favor, póngase en contacto con nuestro RAEE Compliance Scheme. El Cumplimiento B2B le proporcionará más información sobre cómo reciclar los residuos de las unidades eléctricas y responder a cualquier pregunta que pueda tener.

B2B Compliance

Tel: +44 (0) 1691 676 124 (Option 2)

Email: operations@b2bcompliance.org.uk



ANEXO 1 - DECLARACIONES CEM Y GUÍA DEL FABRICANTE

Guía y declaraciones del fabricante – emisiones electromagnéticas		
El audiómetro Modelo 240 se debe usar en el ambiente electromagnético especificado a continuación. El cliente o usuario del Modelo 240 debe asegurarse de que se utilice en dicho ambiente.		
Prueba de emisiones	Cumplimiento. Referencia de clasificación	Guía del ambiente electromagnético
Emisiones RF CISPR 11	Grupo 1	El audiómetro Modelo 240 usa energía RF sólo para sus funciones internas. Por lo tanto, sus emisiones RF son muy bajas y no deben causar interferencia en el equipo electrónico cercano a él. El audiómetro Modelo 240 es adecuado para su uso en todos los establecimientos, incluidos los establecimientos domésticos y los conectados directamente a la red pública de suministro de energía de baja tensión que abastece a los edificios utilizados para fines domésticos.
Emisiones RF CISPR 11	Clase B	
Emisiones Armónicas IEC 61000-3-2	Clase A	
Funciones de Voltaje emisiones oscilantes IEC 61000-3-3	Cumple	

Declaración y guía del fabricante – inmunidad electromagnética (1)			
El audiómetro Modelo se debe usar en el ambiente electromagnético especificado a continuación. El cliente o usuario del Modelo 240 debe asegurarse de que se utilice en dicho ambiente.			
Prueba de inmunidad	IEC 60601 nivel de prueba	nivel de concordancia	Guía de ambiente electromagnético
Descarga Electrostática (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contacto ±15 kV aire	±8 kV contacto ±15 kV aire	Los pesos deben ser de madera, cerámica, concreto o azulejos. Si están cubiertos por algún material sintético la humedad relativa debe ser de por lo menos el 30%
Rápida oscilación eléctrica momentánea/ estallido IEC 61000-4-4	±2 kV para líneas de alimentación ±1 kV para líneas de salida y entrada	±2 kV para líneas de alimentación ±1 kV para líneas de entrada y salida	
Oleada IEC 61000-4-5	±1 kV modo diferencial ±2 kV modo común	±1 kV modo diferencial ±2 kV modo común	La calidad de corriente de alimentación principal debe ser la de ambiente típico comercial o de hospital



Prueba de inmunidad	IEC 60601 niveles de prueba	Nivel de concordancia	Guía de ambiente electromagnético
Bajas de Voltaje, interrupciones cortas y variaciones de voltaje en las líneas de corriente de alimentación de entrada (100V/60Hz & 240V/50Hz) IEC 61000-4-11	0% U _T (100% inclinación en U _T) para ciclo de 0.5 0% U _T (100% inclinación en U _T) para 1 ciclos 40% U _T (60% inclinación en U _T) para 5 ciclos 70% U _T (30% inclinación en U _T) para 500ms 0% U _T (100% inclinación en U _T) para 5 seg	0% U _T (100% inclinación en U _T) para ciclo de 0.5 0% U _T (100% inclinación en U _T) para 1 ciclos 40% U _T (60% inclinación en U _T) para 5 ciclos 70% U _T (30% inclinación en U _T) para 500ms 0% U _T (100% inclinación en U _T) para 5 seg	La calidad de corriente de alimentación principal debe ser la de ambiente típico comercial o de hospital. Si el usuario del audiómetro Modelo 240 requiere operación continua mientras hay interrupciones de corriente, se recomienda conectar el audiómetro Modelo 240 a otra fuente de poder o colocarle pilas
Frecuencia de poder de campo magnético (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	La calidad de corriente de alimentación principal debe ser la de ambiente típico comercial o de hospital.
NOTA U _T es el a.c. voltaje principal antes de la aplicación de la prueba de nivel			

Declaración y guía del fabricante – inmunidad electromagnética (2)			
El audiómetro Modelo se debe usar en el ambiente electromagnético especificado a continuación. El cliente o usuario del audiómetro Modelo 240 debe asegurarse de que se utilice en dicho ambiente.			
Prueba de Inmunidad	Nivel de prueba IEC 60601	Nivel de concordancia	Guía de ambiente electromagnético
RF Conducido IEC 61000-4-6 RF radiado IEC 61000-4-3	10 Vrms 150kHz a 80MHz 10 V/m 80MHz a 2.7GHz	10 Vrms 150kHz a 80MHz 10 V/m 80MHz a 2.7GHz	Los equipos móviles y portátiles no deben ser utilizados cerca de cualquier parte del audiómetro Modelo 240, incluyendo cables, las distancias de separación recomendadas se calculan por la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor. Distancia de separación recomendada $d = 1.2\sqrt{P}$ $d = 1.2\sqrt{P}$ 80MHz a 800MHz $d = 2.3\sqrt{P}$ 800MHz a 2.5GHz donde P es la potencia máxima de salida del transmisor en vatios (W) según el fabricante del transmisor y d es la distancia de separación recomendada en metros (m).



Declaración y guía del fabricante – inmunidad electromagnética (2)

Los campos de fuerza de un determinado Transmisor de radio frecuencia debe ser inferior que el nivel indicado para cada rango de frecuencia.

Pueden ocurrir interferencias en la cercanía de equipamiento marcado con el siguiente símbolo:



NOTA 1 A 80MHz y 800MHz, aplica la mayor frecuencia.

NOTA 2 Estas reglas no se aplican a todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción de estructuras, objetos y personas.

a.- Los campos de fuerza de transmisores fijos, tales como estaciones base de radioteléfonos (móviles / inalámbricos) y radios móviles terrestres, equipos de radioaficionados, AM y FM emisión de radio y emisoras de televisión no se pueden predecir teóricamente con precisión. Para evaluar el entorno electromagnético debido a transmisores de RF fijos, se debe realizar un estudio electromagnético. Si la intensidad del campo medida en el lugar en el que se utiliza el Audiómetro Modelo 240 supera el nivel de cumplimiento de RF aplicable anterior, el Modelo 240 audiómetro se deberá observar para verificar su funcionamiento normal. Si se observa un funcionamiento anormal, será necesario tomar medidas adicionales, tales como la reorientación o reubicación del audiómetro.

b.- Por encima del rango de frecuencia de 150 kHz a 80 MHz, las fortalezas de campo deben ser menores a 3 V/m



Distancias de separación recomendadas entre los aparatos de RF portátil y el audiómetro Modelo 240

El audiómetro Modelo 240 está diseñado para usarse en un ambiente en el cual las radiaciones RF están controladas. El cliente o usuario del audiómetro Modelo 240 pueden prevenir la interferencia electromagnética manteniendo una distancia mínima entre los equipos (transmisores) de comunicación RF móvil y el audiómetro Modelo 240, de acuerdo al máximo voltaje de salida de cada equipo.

Rangos máximos de salida de transmisores W	Distancia de separación de acuerdo a la frecuencia del transmisor m		
	150 kHz a 80 MHz $d = 1.2\sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d = 1.2\sqrt{P}$	800 MHz a 2.5 GHz $d = 2.3\sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Para transmisores con una potencia de salida máxima no mencionados anteriormente, la distancia de separación recomendada puede ser calculada usando la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor en vatios (W) de acuerdo con el fabricante del transmisor.

NOTA 1 A 80MHz y 800MHz, aplica la distancia de separación para los rangos de mayor frecuencia.

NOTA 2 Estas guías no se aplican en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión de estructuras, objetos y personas.

NOTA 3 AVVERTENZA: le apparecchiature di comunicazione RF portatili (comprese le periferiche come i cavi dell'antenna e le antenne esterne) devono essere utilizzate a non più di 30 cm (12 pollici) da qualsiasi parte dell'audiometro Model 240, compresi i cavi specificati dal produttore. In caso contrario si potrebbe verificare un peggioramento delle prestazioni di questa apparecchiatura.



ANEXO 2 – USO CON EQUIPO ELÉCTRICO NO-MEDICO

Cualquier persona que conecte equipos externos a la señal de entrada, la señal de salida y otros conectores crean un sistema eléctrico médico y por lo tanto es responsable de que el sistema cumpla con los requisitos de la cláusula 16 del IEC 60601-1:2005 (*Requisitos generales para la seguridad básica y el funcionamiento esencial*).

Si se hacen conexiones de equipo estandarizado como impresoras y ordenadores, se debe tener una precaución especial para mantener la seguridad médica. Las siguientes notas sirven de orientación para realizar dichas conexiones, de modo que se asegure el cumplimiento de los requisitos generales de la cláusula 16 del IEC 60601-1:2005.

Las siguientes señales de entrada y salida del audiómetro Modelo 240 están eléctricamente aisladas de acuerdo a los requerimientos de IEC 60601-1 con el fin de reducir cualquier riesgo asociado con el uso para encendido de las siguientes conexiones de entrada y salida:

Etiqueta del enchufe	Tipo de Conector	Conexión Típica
PRINTER	RJ12 socket (6-way)	Impresora
USB	Conector USB	PC

El equipo externo destinado para la conexión de salida y entrada u otras conexiones, debe cumplir con IEC o los estándares internacionales (ejemplo IEC 60950, CISPR 22 & CISPR 24 para equipo IT, y el serie IEC 60601 para equipo eléctrico médico).

El equipo que no cumpla con IEC 60601 debe alejarse del paciente como se define en IEC 60601-1 (por lo menos 1.5m del paciente).

El operador debe evitar tocar el equipo que esté conectado y el paciente al mismo tiempo ya que puede causar daño.

Por favor revise los diagramas 1 a 3 en la parte de abajo para las configuraciones más comunes del equipo periférico. Consulte Amplivox en la dirección indicada en la parte frontal de este manual del usuario si se requiere el asesoramiento sobre el uso de equipos periféricos.



Diagrama 1: Modelo 240 (usado con suministro de corriente aprobado medicamente)

Toma de corriente



Adaptador médico



Modelo 240
Audiómetro



Diagrama 2: Modelo 240 (usado con suministro de corriente aprobado medicamente) e impresora

Toma de corriente



Adaptador médico



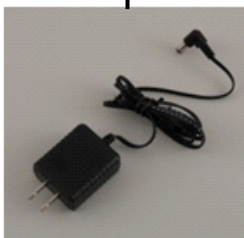
Modelo 240
Audiómetro



Toma de corriente



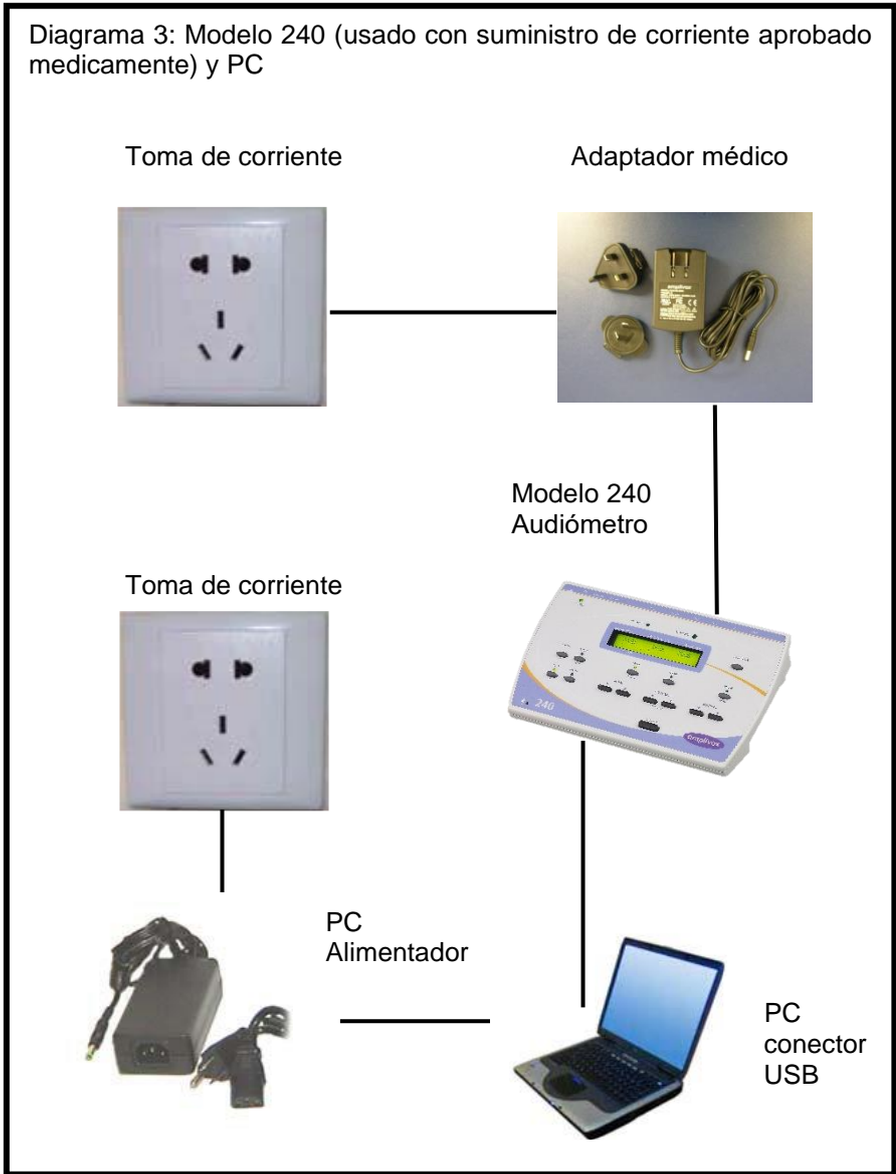
Alimentador
Impresora



Impresora
conector PRINTER



Diagrama 3: Modelo 240 (usado con suministro de corriente aprobado medicamente) y PC



Copyright © 2020 Amplivox Ltd.

All rights reserved. No part of this publication may be reproduced or transmitted in any form or by any means without the prior written permission of Amplivox Ltd.

