

Science **made** smarter



Manual de Uso – ES

# Titan



  
**Interacoustics**

**Copyright® Interacoustics A/S** Todos los derechos reservados. La información contenida en este documento es propiedad de Interacoustics A/S. La información contenida en este documento está sujeta a cambios sin previo aviso. Queda prohibida la reproducción de todo o parte de este documento, así como su transmisión por cualquier medio o en cualquier formato sin la autorización expresa por escrito de Interacoustics A/S.

# Índice

<b>1</b>	<b>Introducción</b> .....	<b>1</b>
1.1	Acerca de este manual.....	1
1.2	Uso previsto.....	1
1.3	Descripción del producto.....	1
1.3.1	Configuraciones de cables, transductores y sondas.....	3
1.3.2	El cable preamplificador.....	3
1.3.3	Contra-auricular (solo para reflejos acústicos).....	4
1.4	Advertencias.....	4
1.5	Protección de datos.....	4
1.6	Funcionamiento defectuoso.....	5
1.7	Eliminación del producto.....	5
<b>2</b>	<b>Desembalaje e instalación</b> .....	<b>6</b>
2.1	Desembalaje y comprobación.....	6
2.2	Marcado.....	7
2.3	Instalación del hardware.....	8
2.4	Instalación de la base.....	10
2.5	Montaje de una base en la pared.....	12
2.6	Luces de indicación de la base.....	13
2.7	Cavidades de calibración y problemas.....	13
2.8	Instalación de la impresora térmica.....	14
2.8.1	Conexión de la impresora al Titan, mediante cable.....	14
2.9	Instalación del Titan y su batería.....	14
2.9.1	Carga de la batería.....	15
2.9.2	Vida de la batería y tiempo de carga.....	15
2.10	Cambio de sondas y cables alargadores en el Titan.....	17
2.11	Conexión de transductores a la caja de hombro y al Preamplificador.....	18
2.12	Colocación y uso de la caja de hombro y el Preamplificador.....	18
2.13	Colocación de los adhesivos con instrucciones de montaje e indicaciones en el Preamplificador.....	19
2.14	Uso del transductor IP30 o E-A-RTONE ABR con fundas auditivas, inserciones de espuma o EarCups (solo ABRIS440).....	19
2.15	Precauciones de seguridad al conectar el Titan.....	20
2.16	Instalación del software.....	22
2.17	Instalación del controlador.....	25
2.18	Instalación independiente de Titan Suite.....	26
2.19	Licencia.....	26
2.20	Creación de una conexión inalámbrica para mediciones controladas por PC.....	26
2.20.1	Instalación inalámbrica.....	26
<b>3</b>	<b>Instrucciones de funcionamiento</b> .....	<b>29</b>
3.1	Manipulación y selección de fundas para oídos.....	30
3.2	Encendido y apagado del Titan.....	30
3.3	Estado de la sonda.....	31
3.4	Panel de control del Titan portátil.....	31
3.5	Utilización de Titan en modo portátil.....	32
3.5.1	Inicio.....	32
3.5.2	Batería.....	32
3.5.3	Pantalla Test (Prueba).....	32
3.5.4	Pantalla Done (Terminado).....	34
3.5.5	Select Client & Save (Seleccionar cliente y guardar).....	35
3.5.6	Pantalla Edit New (Editar nuevo).....	36
3.5.7	Pantalla View Clients (Ver clientes).....	36
3.5.8	Pantalla View Details (Ver detalles).....	37
3.5.9	Pantalla Edit Details (Editar detalles).....	37
3.5.10	Pantalla View Sessions (Ver sesiones).....	37
3.5.11	Pantalla View Session (Ver sesión).....	38

3.5.12	Pantalla Select Protocol (Seleccionar protocolo)	38
3.5.13	Pantalla Setup	39
3.5.14	Pantalla Language (Idioma)	39
3.5.15	Pantalla Date & Time (Fecha y hora)	39
3.5.16	Pantalla Titan	40
3.5.17	Comprobación de volumen	40
3.5.18	Pantalla Printer (Impresora)	41
3.5.19	Pantalla Clinic Info (Información clínica)	41
3.5.20	Pantalla License (Licencia)	41
3.5.21	Pantalla About (Acerca de)	42
3.6	Comprobaciones diarias del sistema para dispositivos OAE	43
3.6.1	Prueba de integridad de la sonda	43
3.6.2	Comprobación en oído real	44
3.7	Cómo operar en modo controlado por ordenador	45
3.7.1	Configuración de energía del PC	45
3.7.2	Comenzar desde la Base de datos OtoAccess®	45
3.7.3	Inicio desde Noah	45
3.7.4	Crash Report (Informe de fallos)	45
3.8	Operación inalámbrica controlada por PC	46
3.9	Utilización de la pestaña Main (Principal)	47
3.10	Uso del módulo IMP	53
3.11	Uso de la timpanometría 3D y prueba de absorbancia	57
3.11.1	El gráfico 3D	57
3.11.2	La pestaña Timpanogramas	59
3.11.3	La pestaña Absorbancia	61
3.11.4	Suba sus propios datos de investigación WBA para crear su propio conjunto de datos normativos	62
3.12	Utilización del módulo ABRIS	64
3.13	Uso del módulo OEApd	69
3.14	Uso de la pestaña TEOAE (OEAET)	77
3.15	Utilizar el Asistente de impresión	84
<b>4</b>	<b>Mantenimiento</b>	<b>86</b>
4.1	Procedimientos de mantenimiento general	86
4.2	Cómo limpiar los productos de Interacoustics	86
4.3	Limpieza de la funda de la sonda	88
4.4	Acerca de las reparaciones	89
4.5	Garantía	89
<b>5</b>	<b>Especificaciones técnicas generales</b>	<b>91</b>
5.1	Equipo Titan: especificaciones técnicas	91
5.2	Compatibilidad electromagnética (CEM)	104



# 1 Introducción

## 1.1 Acerca de este manual

Este manual hace referencia a la versión 3.7 de Titan. Este producto está fabricado por:

**Interacoustics A/S**  
Audiometer Allé 1  
5500 Middelfart  
Dinamarca  
Tel.: +45 6371 3555  
Dirección  
de correo electrónico: [info@interacoustics.com](mailto:info@interacoustics.com)  
Web: [www.interacoustics.com](http://www.interacoustics.com)

## 1.2 Uso previsto

El Sistema de impedancia Titan con IMP440 es un instrumento de pruebas electroacústicas que produce niveles controlados de tonos y señales de prueba para la realización de una evaluación diagnóstica de la audición y para auxiliar en el diagnóstico de posibles trastornos otológicos. Incluye la timpanometría y la medición de reflejos acústicos. También mide diversas propiedades acústicas del oído, como la reflectancia de potencia sonora, absorción de potencia, transmitancia, retardo de grupo de reflectancia, admitancia e impedancia acústica complejas y volumen de canal auditivo equivalente. Estas medidas permiten evaluar el estado funcional del oído medio y externo.

El Titan con IMP440 puede utilizarse en pacientes de todas las edades.

El Titan con DPOAE440 se utiliza para la evaluación y documentación audiológica de los trastornos auditivos utilizando las otoemisiones acústicas producto de distorsión. El Titan con DPOAE440 puede utilizarse en pacientes de todas las edades.

El Titan con ABRIS440 se utiliza para la evaluación y documentación audiológica de los trastornos auditivos y nerviosos utilizando potenciales evocados auditivos del oído interno, el nervio auditivo y el tronco encefálico. El Titan con ABRIS440 está destinado principalmente a recién nacidos.

El Titan con TEOAE440 se utiliza para la evaluación y documentación audiológica de los trastornos auditivos utilizando las otoemisiones acústicas evocadas transitorias. El Titan con TEOAE440 puede utilizarse en pacientes de todas las edades.

El sistema Titan está diseñado para que lo utilice únicamente personal cualificado, como audiólogos, cirujanos de otorrinolaringología, médicos, profesionales sanitarios de la audición o personal con un nivel de formación similar. El dispositivo no debería utilizarse si no se cuenta con los conocimientos necesarios y la formación adecuada para entender su utilización y cómo interpretar sus resultados.

## 1.3 Descripción del producto

Titan es un dispositivo de diagnóstico y/o screening multifuncional que se conecta con módulos de software audiológico integrados en un PC o se utiliza de forma autónoma, como dispositivo portátil. En función de los módulos de software que se hayan instalado, puede realizar las siguientes operaciones:

- Timpanometría de banda ancha e impedancia (IMP440/WBT440)
- Emisión otoacústica producto de distorsión (DPOAE440)
- Prueba automatizada de respuesta auditiva del tronco encefálico (ABRIS440)<sup>1</sup>
- Emisiones otoacústicas evocadas transitorias (TEOAE440)

<sup>1</sup> La licencia y el hardware correspondientes pueden no estar disponibles en su región.



El sistema está formado por las siguientes piezas incluidas y opcionales:

<b>Componentes estándar - General</b>	<b>IMP440</b>	<b>ABRIS440</b>	<b>DPOAE440</b>	<b>TEOAE440</b>
Unidad portátil Titan	•	•	•	•
Soporte de Titan	•*	•	•	•
Fuente de alimentación (con convertidor)	•	•	•	•
Cavidades de prueba (0,2, 0,5, 2 y 5 cc)	•	•	•	•
Batería de litio (x2)	•	•	•	•
Bolsa de transporte	•	•	•	•
Cable USB	•	•	•	•
Adaptador USB	•	•	•	•
Paquete de software Titan Suite	•	•	•	•
Manual de instrucciones	•	•	•	•
Kit de fundas auditivas ADI de Sanibel™ <sup>2</sup>	•	Opcional	•	•
Kit de fundas auditivas pediátricas <sup>2</sup>	n/a	Opcional	•**	•**
Kit de punta de la sonda para sonda IOW <sup>2</sup>	n/a	Opcional	n/a	n/a
Kit de punta de la sonda para sonda IOWA <sup>2</sup>	•	n/a	•	•
Kit de hilos de sonda Titan	•	Opcional	•	•
Kit de accesorios 1055 (para ABRIS) <sup>2</sup>	n/a	•	n/a	n/a
Cinta para el cuello para el preamplificador <sup>2</sup>	n/a	•	n/a	n/a
Adhesivos de montaje para el preamplificador	n/a	•	n/a	n/a
Guía rápida sobre el uso de electrodos desechables	n/a	•	n/a	n/a
Paño de limpieza	•	•	•	•
<b>Transductores</b>				
Cable alargador clínico con sonda IOWA <sup>2</sup>	•*	n/a	•	•
Preamplificador <sup>2</sup>	n/a	•	n/a	n/a
Cable alargador corto <sup>2</sup>	Opcional	•	Opcional	Opcional
Sonda extraíble IOW <sup>2</sup>	•**	•	Opcional	Opcional
TDH39C Auriculares circumaurales contralaterales (minijack) <sup>2</sup>	Opcional	n/a	n/a	n/a
DD45C Auriculares circumaurales contralaterales (minijack) <sup>2</sup>	Opcional	n/a	n/a	n/a
Contraauricular de inserción E-A-RTONE 3A (minijack) <sup>2</sup>	Opcional	n/a	n/a	n/a
Contraauricular de inserción IP30 (minijack) <sup>2</sup>	Opcional	n/a	n/a	n/a
TDH39C Auriculares circumaurales contralaterales (conector ID) <sup>2</sup>	Opcional	n/a	n/a	n/a
DD45C Auriculares circumaurales contralaterales (conector ID) <sup>2</sup>	Opcional	n/a	n/a	n/a
Contraauricular de inserción E-A-RTONE 3A (conector ID) <sup>2</sup>	Opcional*	n/a	n/a	n/a

<sup>2</sup> Parte aplicada según IEC 60601-1

\* Pieza estándar solo para versiones clínicas o de diagnóstico. Puede ser opcional para la versión de examinador.

\*\* Pieza estándar solo para versión de examinador



IP30 contraauricular de inserción (conector ID) <sup>2</sup>	n/a	n/a	n/a	n/a
Auricular E-A-RTONE Earcup estéreo ID <sup>2</sup>	n/a	Opcional	n/a	n/a
Auricular E-A-RTONE ABR estéreo ID <sup>2</sup>	n/a	Opcional	n/a	n/a
Auricular IP30 Earcup estéreo ID <sup>2</sup>	n/a	•	n/a	n/a
Auricular ID estéreo IP30 ABR <sup>2</sup>	n/a	Opcional	n/a	n/a
Accesorios y software adicionales				
Kit de calibración de temperatura de bulbo húmedo	Opcional	n/a	n/a	n/a
Impresora térmica HM-E200 + kit de papel	Opcional	Opcional	Opcional	Opcional
Base de datos OtoAccess®	Optional	Opcional	Opcional	Opcional

### 1.3.1 Configuraciones de cables, transductores y sondas

Titan funciona con diferentes configuraciones de cables y transductores. La siguiente tabla muestra qué configuraciones de cables y transductores pueden utilizarse con Titan.

Configuración de cables/transductores	IMP440/WBT440	DPOAE440	TEOAE440	ABRIS440
Sonda extraíble directamente conectada a Titan	Sí	No permitido	No permitido	No permitido
Sonda extraíble + cable alargador corto	Sí	Sí	Sí	No permitido
Cable alargador clínico largo (caja para el hombro) con sonda fija	Sí	Sí	Sí	No permitido
Preamplificador con cable alargador corto + sonda extraíble	Sí	Sí	Sí	Sí
Sonda extraíble directamente conectada al preamplificador	No permitido	No permitido	No permitido	No permitido

### 1.3.2 El cable preamplificador

El cable preamplificador (que se usa con IMP440/DPOAE440/TEOAE440/ABRIS440) detecta el transductor de ID conectado a él y lee automáticamente los datos de calibración del transductor de ID. El cable preamplificador permite cambiar de un transductor de ID a otro en cualquier momento, gracias a la conexión especial Omnetics.



### 1.3.3 Contra-auricular (solo para reflejos acústicos)

El cable de extensión clínico largo (caja de hombro) utilizado con IMP440/DPOAE440/TEOAE440 contiene datos de calibración para un único contra-auricular. El contra-auricular específico se calibra con la caja y no puede cambiarse a otro transductor sin cambiar los datos de calibración en la caja.

Contra-auriculares disponibles para su uso con el cable de extensión clínico largo (caja de hombro):

E-A-RTONE 3A (inserción sencilla) (solo EE.UU.)

TDH39 (auricular sencillo)

DD45 (auricular sencillo)

IP30 contra con minijack

Para realizar mediciones de reflejos contralaterales con el cable preamplificador, necesitará un contra-auricular con transductor ID de conexión Omnetics. El contra-auricular que se conecta a la caja (IMP/OEA) usa una conexión diferente y no es compatible con el cable preamplificador. Póngase en contacto con su distribuidor si necesita un cable preamplificador compatible con sus auriculares contralaterales (transductor ID).

Contra-auriculares disponibles para su uso con el cable preamplificador:

E-A-RTONE 3A (inserción sencilla) transductor ID



Transductor ID TDH39 (auricular sencillo)

Transductor ID DD45 (auricular sencillo)

Auricular ID IP30 contra

## 1.4 Advertencias

En este manual se utilizan las siguientes notificaciones de peligro, advertencias y avisos:

	La etiqueta PELIGRO identifica condiciones o prácticas que pueden representar peligro para el paciente y/o el usuario.
	La etiqueta ADVERTENCIA identifica estados o prácticas que podrían tener como resultado daños en el equipo. .
AVISO	AVISO se utiliza para hacer referencia a prácticas que no ocasionan lesiones personales.

## 1.5 Protección de datos

La Regulación general para la protección de datos (GDPR) que entró en vigor el 25 de mayo del 2018 y estipula cómo se gestionan y almacenan los datos del paciente. El dispositivo Titan, junto con el módulo de software Titan Suite, se utiliza para realizar pruebas a los pacientes, y almacenar y ver los datos de medición. Es responsabilidad del cliente garantizar que la forma en que utiliza el software y el dispositivo y cómo comparte información en su organización y con terceros cumpla con las directrices establecidas en el GDPR.

También es responsabilidad del cliente borrar cualquier ordenador en el que Titan Suite haya estado instalado o cualquier dispositivo Titan en el que haya datos del paciente antes de su eliminación, de acuerdo con las directrices del GDPR.





## 1.6 Funcionamiento defectuoso



En el caso de funcionamiento defectuoso de un producto, es importante proteger a los pacientes, usuarios y otras personas contra daños. Por tanto, si el producto a causado o podría causar potencialmente dicho daño, debe ponerse en cuarentena de inmediato.

Los funcionamientos defectuosos dañinos y no dañinos relacionados con el producto o con su uso deben reportarse de inmediato al distribuidor a través del cual se adquirió el producto.

Recuerde incluir tantos datos como sea posible, por ejemplo, tipo de daño, número de serie del producto, versión de software, accesorios conectados y cualquier otra información relevante.

En caso de muerte o incidente grave en relación con el uso del dispositivo, el incidente debe reportarse de inmediato a Interacoustics y a la autoridad nacional competente.

## 1.7 Eliminación del producto

Interacoustics se compromete a garantizar que nuestros productos se eliminan de forma segura cuando ya no son utilizables. La cooperación del usuario es importante para garantizar esto. Interacoustics por tanto espera que se sigan las regulaciones para clasificar y eliminar los equipos eléctricos y electrónicos, y que los dispositivos no se desechen junto con la basura sin clasificar.

En el caso de que el distribuidor del producto ofrezca un plan de recuperación, este debería usarse para garantizar la eliminación adecuada del producto.



## 2 Desembalaje e instalación

### 2.1 Desembalaje y comprobación

#### Comprobación de daños

Cuando reciba el instrumento, asegúrese de haber recibido todos los componentes de la lista de verificación del envío. Deben comprobarse visualmente todos los componentes para detectar arañazos o ver si faltan piezas antes de su uso. Todo el contenido del envío debe ser comprobado para verificar su funcionamiento mecánico y eléctrico. Si el equipo tuviera algún defecto, póngase en contacto con su distribuidor local de inmediato. Conserve el material de transporte para que lo compruebe el transportista y se pueda presentar la reclamación al seguro.

#### Guarde la caja para futuros envíos

El instrumento viene en cajas de cartón, que están específicamente diseñadas para los componentes. Se recomienda conservar las cajas para futuros envíos en el caso de que surja cualquier necesidad de devolución o reparación.

#### Informes y procedimiento de devoluciones

Si falta alguna pieza o se detecta cualquier fallo o cualquier componente dañado, debe comunicarse esta situación inmediatamente al proveedor/distribuidor local junto con la factura, número de serie y un informe detallado del problema. Para cualquier información relacionada con la asistencia, póngase en contacto con su distribuidor local. Si el sistema/componentes deben devolverse para su reparación o asistencia, complete los detalles relacionados con los problemas del producto en el **"Informe de devolución" (Return Report)** que se adjunta a este manual. Es muy importante que describa todos los hechos conocidos sobre el problema en el informe de devolución, ya que esto ayudará al técnico a comprender y resolver el problema de forma satisfactoria. Su distribuidor local tiene la responsabilidad de coordinar cualquier procedimiento de asistencia/devolución y las formalidades relacionadas.






## 2.2 Marcado

Tenga en cuenta que solo los símbolos de seguridad están visibles en el dispositivo Titan. La información regulatoria restante se encuentra en el compartimento de la batería (consulte la sección 2.10).

Símbolo	Explicación
	Piezas aplicadas de tipo B. Piezas que se aplican al paciente, que no son conductoras y que se pueden retirar inmediatamente del paciente.
	Advertencia: consulte el manual de instrucciones.
	Siga el manual de instrucciones
	RAEE (directiva de la UE) Este símbolo indica que product no debe desecharse como residuo sin clasificar, sino que debe enviarlo a un centro de recogida selectiva para su recuperación y reciclaje.
 0123	La marca CE es combinación con el símbolo MD indica que Interacoustics A/S cumple con todos los requisitos de la Regulación de dispositivos médicos (UE) 2017/745 Anexo I La aprobación del sistema de calidad la realiza TÜV, número de identificación 0123.
	Dispositivo médico
	Número de serie.
	Fecha de fabricación.
	Fabricante.
	Número de referencia.
	No reutilizar. Las piezas como las fundas de espuma y piezas similares son de un solo uso.
	Mantener seco.



Símbolo	Explicación
	Margen de humedad en transporte y almacenamiento.
	Margen de temperatura en transporte y almacenamiento.
	Marcado ETL Listed

## 2.3 Instalación del hardware



Antes de conectar o mientras utilice este instrumento, el usuario debería considerar las siguientes advertencias y actuar de forma apropiada.

1. Este equipo está diseñado para conectarse con otro equipo y formar de este modo un sistema eléctrico médico. Todo equipo externo con conexión a una entrada de señal, salida de señal u otros conectores, debe cumplir con la normativa necesaria del producto, por ej. CEI 60950-1 en relación a equipos tecnológicos y la serie CEI 60601 en relación a equipo médico eléctrico. Además, todas las combinaciones de este tipo (sistemas médicos eléctricos) deben cumplir los requisitos de seguridad indicados en la normativa general CEI 60601-1, edición 3, cláusula 16. Cualquier equipo que no cumpla con los requisitos de corriente de fuga especificados en la norma CEI 60601-1 debe mantenerse fuera del entorno del paciente, es decir, a un mínimo de 1,5 m del paciente o debe proporcionarse por medio de un transformador de separación para reducir las corrientes de fuga. Cualquier persona que conecte un equipo externo a la entrada de señal, la salida de señal u otros conectores, ha creado un sistema eléctrico médico y, por tanto, es responsable de que el sistema cumpla los requisitos. Si tiene dudas, póngase en contacto con un técnico médico cualificado o con su representante local. Si el instrumento está conectado a un PC (equipamiento de TI que forma un sistema) asegúrese de no tocar al paciente mientras utiliza el PC.
2. Si el instrumento está conectado a un PC (equipamiento de TI que forma un sistema), un técnico médico cualificado evaluará el montaje y las modificaciones de acuerdo con la normativa de seguridad que figura en CEI 60601.
3. Nota: La conexión USB del instrumento tiene protección de aislamiento con respecto a las conexiones del paciente.
4. Antes de conectar la red eléctrica, asegúrese de que la tensión de la red eléctrica local se corresponde con la tensión marcada en el instrumento. Desconecte siempre el cable de alimentación si va a abrir el instrumento para su inspección.
5. Para una seguridad eléctrica máxima, desconecte todo equipo que funcione con red eléctrica cuando no esté en funcionamiento.
6. Para poder mantener un alto nivel de seguridad es necesario realizar una comprobación anual del dispositivo y su fuente de alimentación de acuerdo con la norma de seguridad médica eléctrica CEI 60601-1. Esto debe llevarlo a cabo un técnico de servicio cualificado.
7. No desmonte ni modifique el producto, porque esto podría repercutir en la seguridad y/o el rendimiento del dispositivo.
8. Ninguna pieza del equipo podrá someterse a reparaciones o mantenimientos mientras se esté utilizando con el paciente.

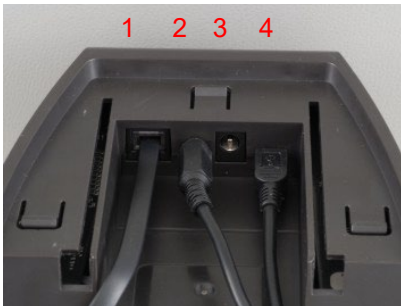


## NOTICE

1. NO conecte el equipo del Titan al ordenador antes de haber instalado el software.
2. El almacenamiento por debajo de los 0° C/32° F y por encima de los 50° C/122° F puede causar daños permanentes en el instrumento y sus accesorios.
3. No coloque el dispositivo cerca de una fuente de calor y deje espacio suficiente alrededor del equipo para asegurar una ventilación apropiada.
4. Aunque el dispositivo cumpla con todos los requisitos pertinentes de compatibilidad electromagnética, se deben tomar precauciones para evitar la exposición a campos electromagnéticos, por ejemplo, de los teléfonos móviles, etc. Si el dispositivo se utiliza cerca de otro equipo, se debe tener en cuenta que no haya una interferencia mutua.
5. La temperatura de la batería de la impresora térmica Able AP1300 aumenta cuando recibe alimentación tanto de la alimentación eléctrica de la impresora como del soporte, a través del cable RJ12. Utilice una u otra conexión, pero nunca las dos, ya que esto reduciría considerablemente la vida de la batería.
6. Tenga especial cuidado cuando manipule los transductores, porque una manipulación brusca, por ejemplo, una caída sobre una superficie dura, podría dañar o romper alguna pieza.
7. Los conectores marcados con el símbolo que se muestra a continuación no deben tocarse sin tomar las precauciones de ESD (descarga electrostática) necesarias.  
La mejor forma de proteger el Titan de descargas electrostática es evitar la acumulación de cargas electrostáticas utilizando calzado conductivo y cobertores para el suelo. La humidificación del aire es también un método preventivo efectivo. No cumplir con estas medidas puede causar la acumulación de niveles de tensión de varios miles de voltios. Si el Titan se ve expuesto a esa descarga electrostática puede ser necesario quitarle la batería unos segundos y reiniciar el instrumento.



## 2.4 Instalación de la base



Saque la placa trasera de la base.

Conecte el cable de la impresora a la parte trasera de la base (1), alimentación (2) y cable de USB (4) o cable de USB óptico (3 y 4). Conecte el otro extremo del cable de USB a su ordenador.

Vuelva a poner la placa trasera de la base.

Sitúe la base de pie sobre su escritorio.



Sitúe el soporte para cables de acero en los orificios de la parte trasera de la base.



Ponga la batería de repuesto dentro de la base.



Ahora la base podrá utilizarse con el Titan en ella.



## 2.5 Montaje de una base en la pared

Para montar la base en la pared, necesitará las siguientes herramientas: un taladro y un destornillador. Es recomendable que se informe sobre los tacos y tornillos más adecuados para el material de la pared.



Utilice la placa de retención de la base y un lápiz para dibujar la posición exacta de los tres orificios para los tornillos en la pared. Asegúrese de que la altura de colocación permita leer la pantalla del Titan cuando esté situado en la base.

Haga los agujeros en la pared e introduzca los tacos suministrados. Utilice los tres tornillos para montar la placa de retención en la pared.



Ponga el cable de alimentación, cable de la impresora y cable USB detrás de la placa de retención. Conéctelos a la base antes de situar la base en la placa de retención.



Ahora puede poner la batería de repuesto y el Titan en la base.





## 2.6 Luces de indicación de la base



Los LED de la base indican lo siguiente:

LED 1 mostrará una luz verde fija cuando el Titan esté situado en la base y su batería esté completamente cargada. LED 1 parpadeará en verde durante la carga de la batería.

LED 2 mostrará una luz verde fija cuando la batería de repuesto esté situada en la base y esté completamente cargada. LED 2 parpadeará en verde durante la carga de la batería.

LED 3 mostrará una luz verde fija cuando la base esté conectada a la red eléctrica.

## 2.7 Cavidades de calibración y problemas



La base del Titan tiene una cavidad incorporada de 2 cc que puede utilizarse para una rápida comprobación de la calibración de la sonda. Puede utilizar las cavidades de cilindro de 0,2 ml, 0,5 ml, 2,0 ml y 5,0 ml para comprobaciones más exhaustivas.

Para realizar una comprobación de la calibración, seleccione un protocolo que mida un timpanograma.

No utilice una funda para oído. Sitúe la funda de la sonda completamente dentro de la cavidad. Realice la medición. Compruebe el volumen medido.

La finalidad principal de la prueba es garantizar un resultado constante a lo largo del tiempo. El resultado puede variar ligeramente con los cambios en la presión barométrica, temperatura y humedad, pero no se espera una variación superior a los 0,2 ml. Si repentinamente se mide un cambio superior, la sonda puede estar dañada o puede que sea necesario realizar una nueva calibración.

Recomendamos encarecidamente la calibración de las sondas y contra-auriculares al menos una vez al año. Si manipula la sonda con brusquedad (por ejemplo, si se golpea contra una superficie dura), es posible que haya que calibrarla otra vez. Los valores de calibración de la sonda se guardan en la misma sonda. Por tanto, las sondas se pueden intercambiar en cualquier momento. sin embargo, el contra-auricular se calibra con la caja de hombro. No debería cambiar los contra auriculares de una caja de hombro a otra sin calibrarlos.



## 2.8 Instalación de la impresora térmica

Asegúrese de que la impresora está instalada correctamente y lista para usar siguiendo el Manual de instrucciones para la impresora.

### 2.8.1 Conexión de la impresora al Titan, mediante cable

Antes de poder imprimir es necesario emparejar la impresora inalámbrica a Titan.

Siga estas instrucciones para sincronizar la impresora:

1. Encienda la impresora, manteniendo pulsado el botón de encendido durante 2 segundos
2. En la unidad portátil Titan, vaya a **Protocolo | Mi Titan | Titan...** y establezca la **Conexión inalámbrica** a
3. Pulse **Volver** y a continuación vaya a **Mi Titan | Impresora** y pulse **Búsqueda**.
4. Deje que el instrumento busque dispositivos inalámbricos. Esto puede tardar hasta 1 minuto.
5. En la lista de dispositivos aparecerá un dispositivo con el nombre HM-E200.
6. Pulse **Select** (Seleccionar) para terminar la sincronización.

Si desea imprimir los resultados medidos en una impresora térmica conectada de forma inalámbrica, es recomendable haber encendido la impresora antes de realizar las mediciones. Esto le dará a la impresora suficiente tiempo para conectarse y estar lista para imprimir cuando se completen las mediciones.

## 2.9 Instalación del Titan y su batería



El compartimento de la batería se abre presionando la muesca y empujando la cubierta hacia abajo.



Sitúe la batería dentro del compartimento. Asegúrese de que los contactos de la batería queden alineados con los contactos del interior del Titan.

### NOTICE

Asegúrese de que los contactos de la batería estén alineados con los contactos del interior del compartimento de la batería del Titan.



Sustituya la cubierta del Titan y empújela hacia arriba para cerrar el compartimento de la batería.

Si no va a utilizarlo durante largos periodos, se recomienda quitar la batería del Titan.



## 2.9.1 Carga de la batería

### NOTICE

Siga las siguientes precauciones:

Mantenga la batería completamente cargada.  
No ponga la batería cerca del fuego ni le aplique calor.  
No dañe la batería ni utilice una batería dañada.  
No exponga la batería al agua.  
No cortocircuite la batería ni invierta la polaridad.  
Utilice solo el cargador suministrado con el Titan.

Consulte la siguiente sección para ver los tiempos de carga estimados.

## 2.9.2 Vida de la batería y tiempo de carga

Cuando está completamente cargada la batería del Titan aguanta un día completo de pruebas, en condiciones de examen normales, estando activado el ahorro de energía y la desconexión por defecto.

Normalmente, el Titan puede realizar el siguiente número de pruebas continuas para los diversos módulos: Las siguientes cifras se han calculado teniendo en cuenta un tiempo de prueba medio de un minuto por prueba para IMP, OEApy OEAET. Se ha utilizado un tiempo de prueba de tres minutos para calcular el número de pruebas que pueden realizarse en ABRIS.

Módulo	Prueba (tiempos de prueba medios explicados antes)	Número de pruebas
IMP440	Timp, + Reflejos ipsi y contra	200+
DPOAE440	PDgrama detallado	200+
ABRIS440	ABR, cribado de bebés	75
TEOAE440	Prueba OEAET	200+

La batería del Titan se empieza a cargar automáticamente cuando se sitúa en la base si está conectada a la red. Para prolongar la vida de la batería, retírela de la base cuando esté completamente cargada. La batería pierde capacidad con el tiempo e idealmente debería sustituirse tras 500 ciclos de carga o un máximo de cinco años de uso.

Interacoustics ofrece una fuente de alimentación aprobada para entornos médicos para su uso con el Titan. Puede utilizarse un adaptador USB de CC para conectar el Titan a la fuente de alimentación aprobada para entornos médicos cuando la base no se está utilizando. De este modo se carga la batería del Titan en el mismo tiempo que si se hubiera colocado en la base.

La batería del Titan también puede cargarse conectándola a un ordenador con el cable de USB suministrado.

Las pruebas pueden realizarse mientras se carga la batería del Titan.

La siguiente tabla ofrece una estimación del tiempo de carga (tc) en horas de la batería. Tenga en cuenta que los números negativos indican que la batería está descargándose. Los tiempos de carga de la batería de repuesto en la base y de la batería en el Titan situado en la base son los mismos.



	<b>tc en la base hasta 80%</b>	<b>tc por USB (PC) hasta 80%</b>	<b>tc en la base hasta 100%</b>	<b>tc por USB (PC) hasta 100%</b>
<b>Apagado</b>	1,5	3,8	2,3	5,7
<b>Encendido (no realizando pruebas)</b>	2,8	-32	4,1	-47



## 2.10 Cambio de sondas y cables alargadores en el Titan

La sonda del Titan puede conectarse de cuatro formas al dispositivo:

- 1) directamente al Titan (solo IMP440/WBT440)
- 2) con el cable de extensión corto (IMP440/WBT440/DPOAE440/TEOAE440)
- 3) con el cable de extensión clínico largo con la caja de hombro (para OEA e IMP)
- 4) con el cable preamplificador (para OAE/IMP y ABRIS)

Tenga presente que la longitud del tubo influye en la velocidad de la bomba del módulo IMP440. Cuando la sonda está conectada directamente al Titan, las velocidades de la bomba son aproximadamente un 60 % más elevadas que cuando se conecta con el cable de extensión clínico largo (caja de hombro) o el cable preamplificador. Para obtener las mediciones más precisas, se recomienda usar la bomba conectada a través del cable de extensión clínico largo (caja de hombro) o el cable preamplificador.

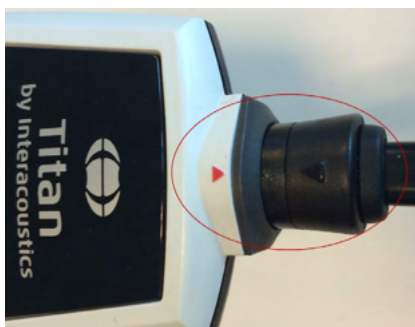


Asegúrese de que el Titan está apagado antes de conectar o desconectar la sonda, el cable de extensión clínico corto o largo (caja) o el cable preamplificador del Titan



Para soltar la sonda o uno de los cables alargadores del Titan, presionar el botón de la parte trasera del Titan y tirar de la sonda o el cable alargador hacia afuera, sujetando la sonda o el cable alargador por la base..

No tire directamente del cable del alargador porque podría dañar las conexiones de los tubos. No tire directamente de la punta de la sonda porque podría romperse.



Conecte el alargador o la sonda al Titan alineando los triángulos rojos y empujando la sonda o el cable alargador a la placa de conexión.



## 2.11 Conexión de transductores a la caja de hombro y al Preamplificador

La estimulación contralateral durante las mediciones de los reflejos de impedancia solo se puede realizar cuando el cable de extensión clínico largo (caja de hombro) o el cable preamplificador están conectados al Titan.



Si utiliza el cable de extensión clínico largo (caja de hombro) para IMP/OEA, enchufe la clavija del auricular contralateral, auricular de inserción en la caja donde está escrito «Phones Contra» (Contra-auriculares).



Cuando se usa el cable del preamplificador, todos los transductores (contra auriculares, TDH39, E-A-RTONE 3A de inserción, etc.), excepto la sonda, se conectan a través del puerto Omnetics (1) situado junto a la placa de conexión de la sonda (2).

## 2.12 Colocación y uso de la caja de hombro y el Preamplificador

El alargador con la caja de hombro pequeña se puede usar para mediciones de impedancia y OEA. El preamplificador es necesario para las pruebas ABRIS, aunque también se puede utilizar con los demás módulos.

Utilice el clip de la parte trasera de la caja de hombro para engancharla en la ropa del paciente. En la mayoría de los pacientes puede engancharse en el cuello de su camisa/blusa. Es posible que sea más adecuado usar el preamplificador con la correa, para poder ponérselo alrededor del cuello al progenitor que sujeta al paciente.



El botón (1) de la caja de hombro puede utilizarse para operar el Titan durante y entre las pruebas.

Durante las pruebas en modo controlado por ordenador, el botón (1) de la caja de hombro puede utilizarse para INICIAR o DETENER las pruebas cuando se mantiene el oído totalmente aislado.

Entre pruebas, cuando la sonda esté fuera del oído, presionar el botón cambiará el oído seleccionado de derecho a izquierdo y viceversa.

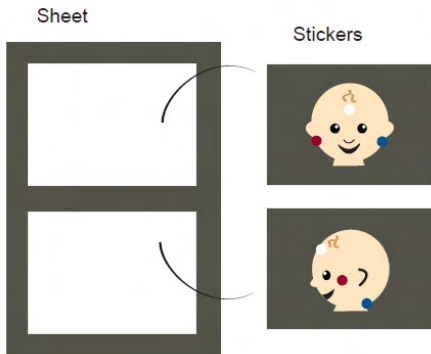


El botón (2) del preamplificador se puede utilizar para INICIAR o DETENER una prueba.



## 2.13 Colocación de los adhesivos con instrucciones de montaje e indicaciones en el Preamplificador

Se ha incluido una hoja con adhesivos con instrucciones de montaje e indicaciones para ayudar al usuario a situar correctamente los electrodos y los cables. Cada hoja tiene dos adhesivos: el superior muestra el montaje del mastoides y el inferior muestra el montaje de la nuca.



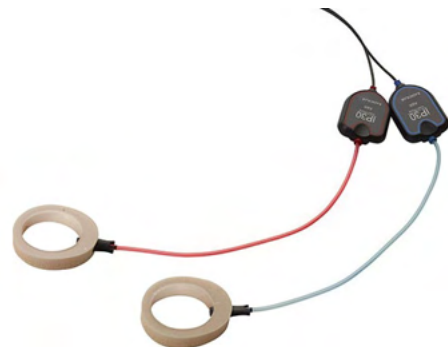
Retire el adhesivo en cuestión de la hoja y péguelo en la oquedad de la parte posterior del preamplificador.

## 2.14 Uso del transductor IP30 o E-A-RTONE ABR con fundas auditivas, inserciones de espuma o EarCups (solo ABRIS440).

Existen dos versiones del transductor IP30/E-A-RTONE ABR para su uso con el módulo ABRIS440.



El transductor IP30/E-A-RTONE ABR se usa con fundas de 3,5 mm o 4,0 mm para niños, fundas de inserción de espuma o las fundas de prueba Titan, con un adaptador. El transductor tiene la etiqueta “Calibrado para usarlo con inserciones”.



El transductor IP30/E-A-RTONE EarCup se usa con EarCups mediante un adaptador. El transductor tiene la etiqueta “Calibrado para usarlo con EarCups”.

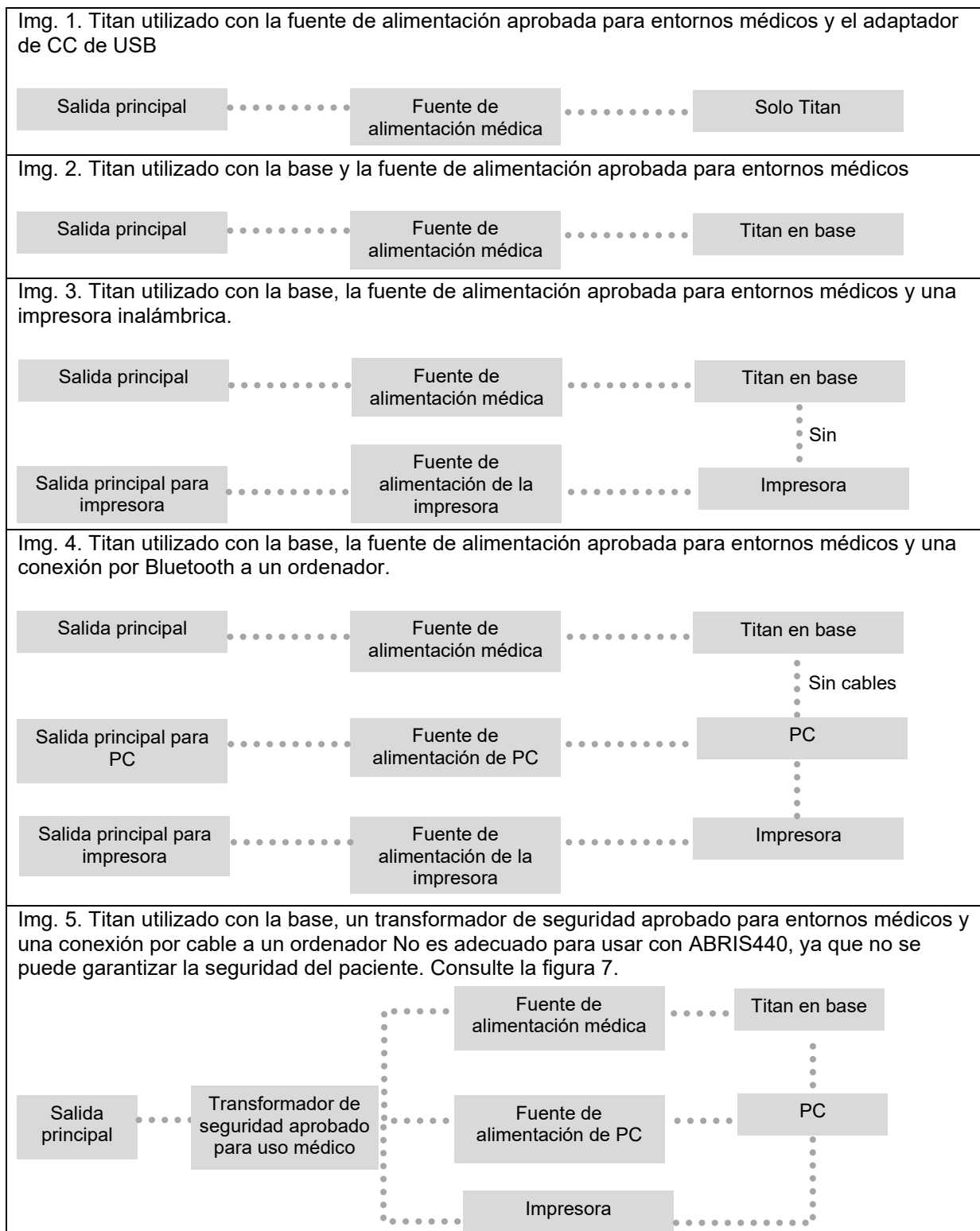


## 2.15 Precauciones de seguridad al conectar el Titan

### NOTICE

Tenga en cuenta que si se conecta a un equipo estándar, como una impresora y una red, es necesario tomar unas precauciones especiales para mantener la seguridad.

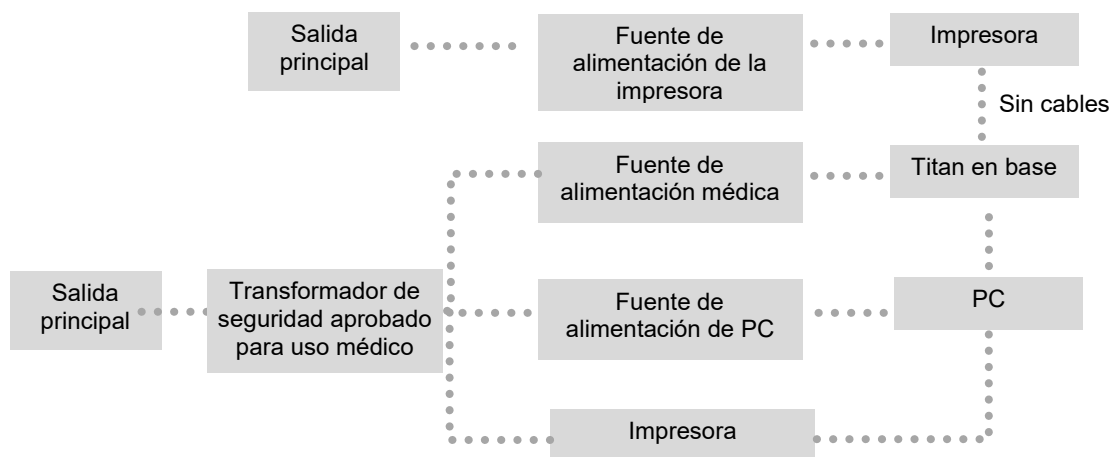
Siga las siguientes instrucciones.



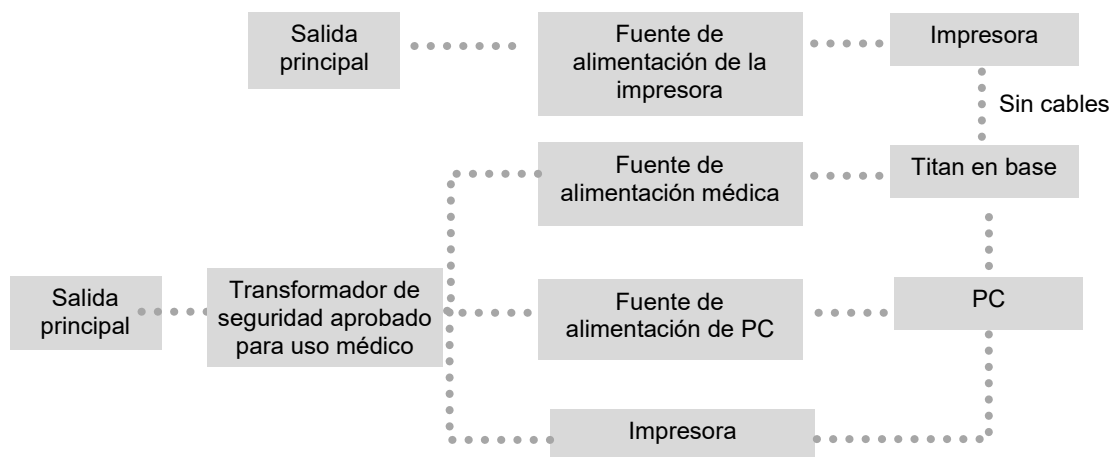




Img. 6. Titan utilizado con la base, un transformador de seguridad aprobado para entornos médicos, una conexión por cable a un ordenador y una conexión por inalámbrica a una impresora. No es adecuado para usar con ABRIS440, ya que no se puede garantizar la seguridad del paciente. Consulte la figura 7.



Img. 7. Titan utilizado con la base, una fuente de alimentación aprobada para entornos médicos, una conexión USB óptica a un ordenador y una conexión inalámbrica con una impresora. Una configuración apta para usar con ABRIS440, ya que se mantiene la seguridad del paciente.





## 2.16 Instalación del software

### Información necesaria antes de comenzar la instalación

Debe disponer de derechos de administrador en el ordenador en el que se va a instalar Titan Suite.

### Aviso importante sobre el uso de datos normativos

Está a punto de instalar el software Titan Suite. Algunas piezas del software tienen datos normativos asociados que se pueden visualizar y comparar con los registros realizados. Si se prefiere no visualizar los datos normativos, se puede cancelar su selección en los protocolos de prueba pertinentes o se pueden crear protocolos alternativos nuevos sin datos normativos.

Interacoustics no se hace responsable de las consecuencias para el diagnóstico que pueda tener el grado de ajuste entre los resultados registrados y los ejemplos de datos normativos que el operador decida utilizar para la comparación.

Si desea más información sobre los datos normativos, consulte el Manual de información adicional de Titan o solicite información a Interacoustics.

### NOTICE

1. NO conecte el equipo del Titan al ordenador antes de haber instalado el software.
2. Interacoustics no ofrece ninguna garantía sobre el funcionamiento del sistema si se instala cualquier otro software, con la excepción de la Base de datos OtoAccess® o Noah 4.10 o superior.

### Requisitos mínimos de ordenador

- CPU Core i3 o superior (se recomienda Intel)
- 4GB de RAM o más
- Disco duro con un espacio libre mínimo de 10 GB (se recomienda una unidad de estado sólido (SSD))
- Resolución mínima de la pantalla de 1280x1024 píxeles.
- Tarjeta gráfica compatible con DirectX 12x (se recomienda Intel/NVidia)
- Uno o más puertos USB, versión 1.1 o superior

### Sistemas operativos compatibles

- Microsoft Windows® 10 de 32 y 64 bits
- Microsoft Windows® 11

Windows® es una marca registrada de Microsoft Corporation en Estados Unidos y otros países.

**Importante:** Asegúrese de tener instalados los últimos paquetes de servicio y actualizaciones críticas de la versión de Windows® que utilice.

**AVISO:** Como parte de la protección de datos, asegúrese de cumplir con los siguientes puntos:

1. Utilice sistemas operativos compatibles con Microsoft
2. Asegúrese de que el sistema operativo cuenta con todos los parches de seguridad
3. Habilite el cifrado de la base de datos
4. Utilice cuentas de usuario y contraseñas individuales
5. Proteja el acceso físico y a la red de los equipos con almacenamiento de datos local
6. Utilice software antivirus, firewall y anti-malware
7. Implemente una política de copias de seguridad apropiada
8. Implemente una política de conservación de registros apropiada

**AVISO:** Usar sistemas operativos que ya no cuentan con el soporte de software y seguridad de Microsoft aumentará el riesgo de recibir virus y malware, lo que puede resultar en averías, pérdida de datos y robo y uso indebido de los datos. Interacoustics A/S no es responsable de sus datos. Algunos productos de Interacoustics A/S pueden ser compatibles o pueden funcionar con sistemas operativos que ya no tienen el soporte de Microsoft. Interacoustics A/S recomienda que siempre utilice sistemas operativos con soporte de Microsoft y que estos se mantengan completamente actualizados.



**Elementos necesarios:**

1. USB de instalación de Titan Suite.
2. Cable USB.
3. Equipo Titan.

Para usar el software con una base de datos (como Noah u OtoAccess®™), asegúrese de haber instalado la base de datos antes de instalar Titan Suite. Siga las instrucciones de instalación del fabricante que se incluyen para instalar la base de datos correspondiente.

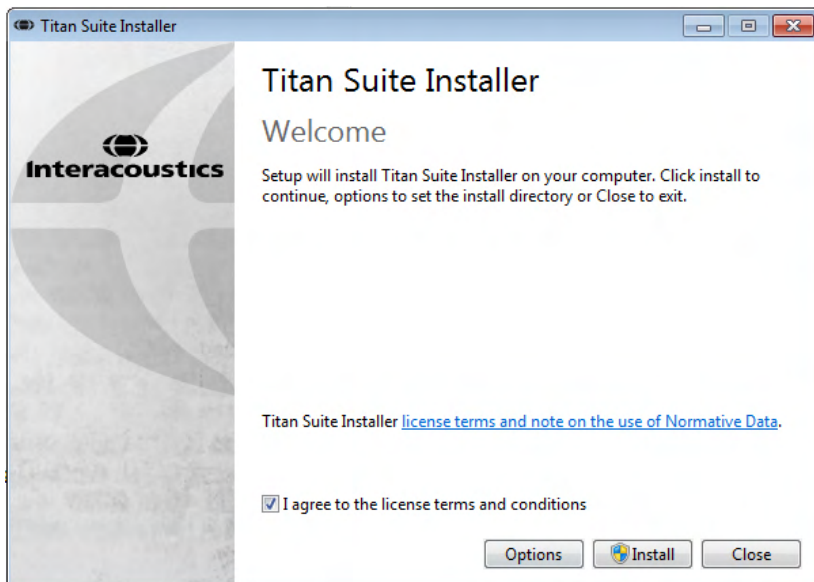
Tenga presente que si está usando AuditBase System 5, tiene que asegurarse de abrir este sistema de oficina antes de instalar Titan Suite.



## Instalación del software en Windows® 10 y 11

Introduzca el USB de instalación y siga los pasos que se detallan a continuación para instalar el software Titan Suite. Si el procedimiento de instalación no se inicia automáticamente, haga clic en "Inicio", vaya a "Equipo" y haga clic dos veces en la unidad de USB para ver el contenido del USB de instalación. Pinche dos veces en "setup.exe" para comenzar la instalación.

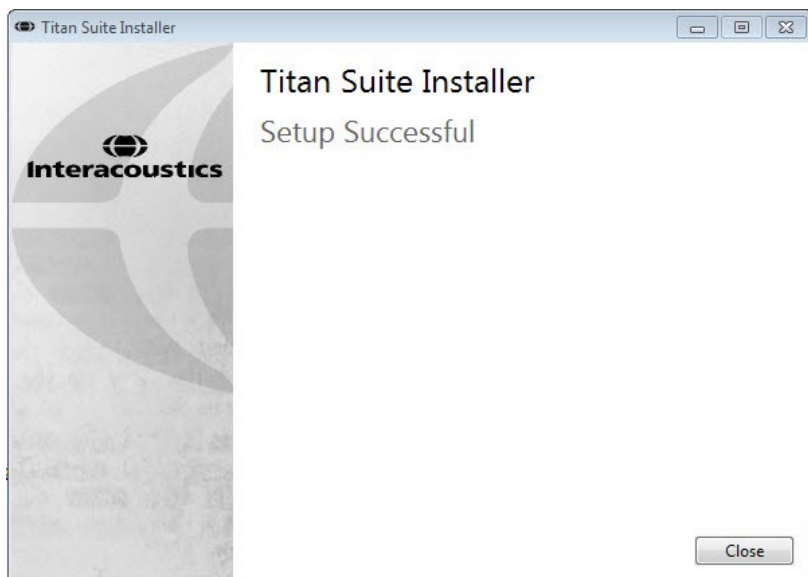
1. Espere a que aparezca el cuadro de diálogo que se muestra a continuación, acepte los términos y condiciones de la licencia y haga clic en «Install» (Instalar).



2. Siga las instrucciones que aparecen en pantalla del instalador de Titan hasta que la instalación se haya completado. Haga clic en «Close» (Cerrar). El software está ya instalado y listo para usar.

Durante la instalación, es posible que Windows®:

- a) Le pregunte si desea permitir que se realicen cambios en su ordenador. De ser así, haga clic en Yes (Sí).
- b) Le pida que descargue e instale una nueva característica de Windows (p. ej., NET Framework 3.5). Descargue e instale nuevas características para garantizar que el software Titan Suite funcione debidamente.
- c) Le advierta de que Windows no puede verificar el editor de este software de controlador. Continúe con la instalación del software de controlador para garantizar que Titan funcione debidamente. Si no se instala, el ordenador no detectará a Titan cuando lo conecte por USB.





3. Cuando inicie el software por primera vez, se le pedirá que seleccione la configuración regional, lo que activa una selección de protocolos de fábrica y el Manual de instrucciones de uso (en inglés de Reino Unido o EE. UU.) de Titan Suite.



Tenga en cuenta que todos los protocolos de fábrica regionales estarán disponibles en la opción **show/hide protocols** (Mostrar/ocultar protocolos) de cada módulo. Consulte el manual de Información adicional de Titan para obtener más datos.

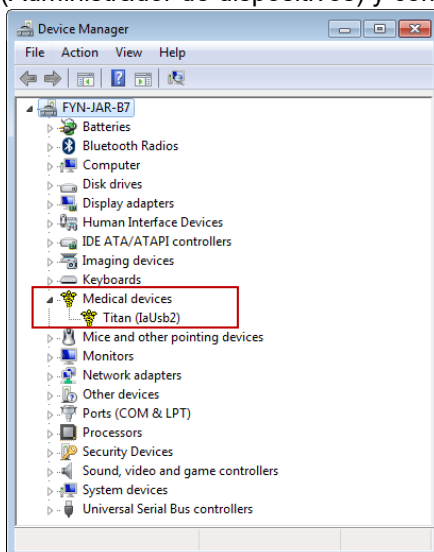
Tenga en cuenta que siempre puede cambiar el idioma seleccionando **Menu | Setup | Language** (Menú | Configuración | Idioma) en la pestaña **MAIN** (Principal) del Titan Suite después de su instalación.

## 2.17 Instalación del controlador

Una vez el software Titan Suite se ha instalado, es necesario instalar el controlador de Titan.

1. Conecte Titan a través de una conexión de USB (directamente o a través de la base) al ordenador. Encienda el Titan presionando la tecla **R** o **L** de la unidad portátil.
2. El sistema detectará automáticamente el equipo y aparecerá una ventana en la barra de tareas indicando que se ha instalado el controlador y que el equipo está listo para usarse.

Para comprobar que el controlador se haya instalado correctamente, abra «Device Manager» (Administrador de dispositivos) y compruebe que Titan aparece en los dispositivos médicos.





## 2.18 Instalación independiente de Titan Suite

Si no desea ejecutar Titan Suite a través de Noah 4 u OtoAccess®, puede crear un acceso directo en el escritorio para abrir Titan Suite directamente, como un módulo independiente.

Vaya a Inicio | Todos los programas | Interacoustics | Titan Suite. Haga clic con el botón derecho del ratón en Titan Suite y seleccione Enviar a | Escritorio (crear acceso directo). Entonces aparecerá un acceso directo al Titan Suite en su escritorio.

Nota: Guardar las sesiones en modo independiente no vinculará las mediciones a un paciente concreto y no podrán transferirse a un paciente de la base de datos después.

## 2.19 Licencia

Cuando reciba el producto Titan, ya tendrá la licencia con los módulos de software que ha solicitado. Si quiere añadir otro módulo disponible en Titan Suite, póngase en contacto con el distribuidor para adquirir una nueva licencia.

## 2.20 Creación de una conexión inalámbrica para mediciones controladas por PC

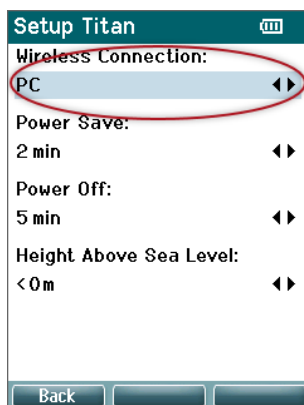
Si quiere utilizar una conexión por Bluetooth para realizar mediciones controladas por ordenador con el Titan, deberá asegurarse de que el Bluetooth esté instalado en su ordenador. Si Windows le pide una clave durante el proceso de instalación:

**La clave por defecto será 1234.**

### 2.20.1 Instalación inalámbrica

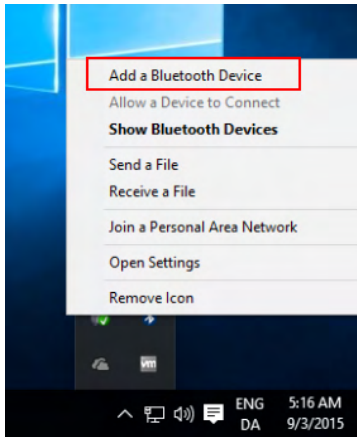
**Encienda la unidad portátil del Titan (HHU) y su ordenador/portátil con Windows®:**

1. Seleccione **Protocolo | Mi Titan |Titan** y cambie **conexión inalámbrica a PC**, presionando el botón R o L.

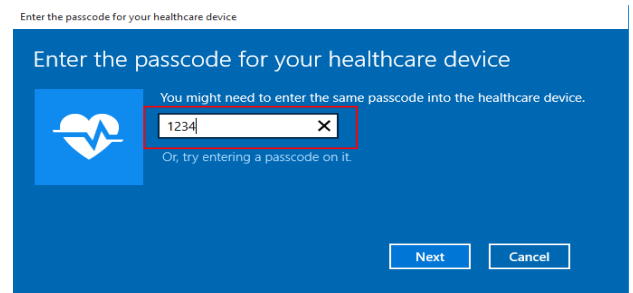
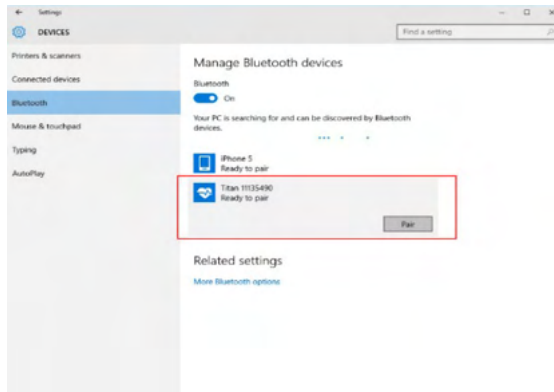




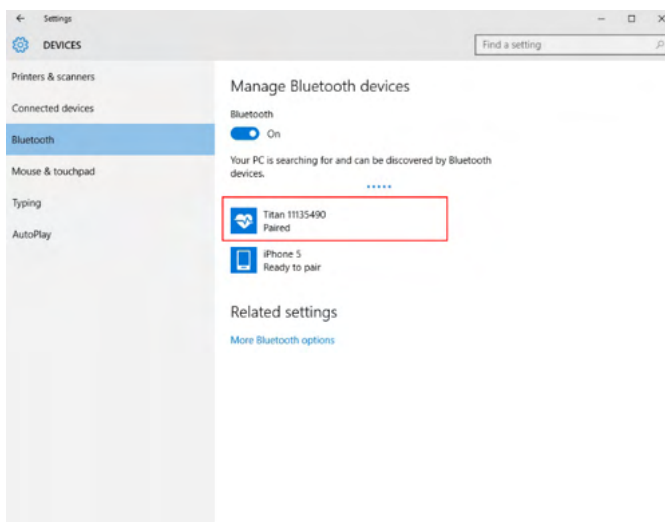
- Desde la barra de tareas, haga clic con el botón derecho en el icono de **Bluetooth** y seleccione **Add Bluetooth Device** (añadir dispositivo Bluetooth).



- Cuando aparezca la siguiente pantalla, seleccione el Titan para emparejarlo y haga clic en **Pair** (Emparejar). Introduzca el código de emparejamiento (1234) y haga clic en **Next (siguiente)**.



- Titan está ahora conectado inalámbricamente con su PC. Cierre el cuadro de diálogo.



- Para confirmar el emparejamiento, inicie Titan Suite (consulte el manual de información adicional de Titan para recibir instrucciones adicionales). Asegúrese de que el Titan sigue encendido.



6. Tras abrir Titan Suite, vaya a **PRINCIPAL | Menú | Configuración | Habilitar conexión inalámbrica**. Aparecerá el siguiente cuadro de diálogo y el software buscará dispositivos inalámbricos. Cuando encuentre el dispositivo Titan, aparecerá un botón con el número de serie, que se puede ver en la pantalla **Protocolo | Mi Titan | Configuración | Licencia...** Pulse el botón para iniciar la conexión inalámbrica.



Con una conexión inalámbrica adecuada, el icono de conexión inalámbrica junto a Titan indicará la fuerza de la conexión. Si no puede conectar con Titan, compruebe que la conexión inalámbrica está activada en el dispositivo y configurada para PC, y está dentro de un alcance razonable del PC.

**Nota: Si el Titan no se conecta correctamente y su ordenador tiene instalado el controlador de Bluetooth del fabricante, es posible que tenga que desinstalarlo y volver a intentar emparejar el ordenador con el Titan.**





### 3 Instrucciones de funcionamiento

Pulse los botones R o L de la unidad portátil para encender el instrumento. Lea est manual antes de utilizar el instrumento. Observe las siguientes advertencias y precauciones generales:



1. Nunca introduzca la punta de la sonda en el conducto auditivo sin antes fijar una funda, ya que podría dañar el conducto auditivo del paciente.
2. Mantenga la caja de fundas fuera del alcance del paciente.
3. Asegúrese de introducir la punta de la sonda de manera que quede hermética en la oreja pero sin causar daños al paciente. Es obligatorio utilizar una funda adecuada y limpia.
4. Limpie la almohadilla del auricular con regularidad utilizando un desinfectante conocido.
5. Las contraindicaciones de las pruebas incluyen una estapedectomía u operación de oído medio recientes, un oído supurante, traumatismo agudo del conducto auditivo externo, incomodidad (p. ej., otitis grave externa) u oclusión del conducto auditivo externo. No se deben realizar pruebas en pacientes con estos síntomas sin la autorización previa de un médico.
6. La existencia de acúfenos, hiperacusia u otra sensibilidad a sonidos altos puede contraindicar las pruebas en las que se utilicen estímulos de alta intensidad.
7. Cuando Titan se utiliza clínicamente con el instrumento portátil colocado en la base, utilice un ciclo de trabajo del 50%, lo que significa que un periodo continuo de pruebas debe seguirse por un periodo similar en el cual no se utiliza el dispositivo.
8. El nivel EEG puede verse afectado si Titan está cargando en la base durante la prueba. Se aconseja no cargar Titan durante la prueba ABRIS.
9. Los pacientes con derivaciones ventriculoperitoneales deben mantener una separación de seguridad de 5 cm entre la derivación y la parte activa del transductor. Consulte la sección 5.2



1. Asegúrese de utilizar solamente intensidades de estimulación aceptables para el paciente.
2. Si realiza estímulos contralaterales con intrauriculares, no introduzca el auricular ni intente de ninguna manera realizar mediciones sin las fundas de inserción adecuadas puestas.
3. Al realizar estímulos contralaterales con auriculares, no intente realizar mediciones sin la almohadilla MX41 debidamente colocada.
4. Se recomienda realizar una prueba de sonda al principio de cada día para garantizar que la sonda y/o el cable funcionan correctamente para realizar las mediciones TEOAE.
5. Limpie con regularidad la punta de la sonda para garantizar la eliminación de cera y otros residuos, que podrían afectar a la medición.

#### NOTICE

1. Es importante manipular con cuidado el dispositivo siempre que esté en contacto con el paciente. Para una precisión óptima, el paciente debe estar tranquilo y en posición estable mientras se realiza la prueba.
2. El Titan debe operarse en un entorno tranquilo para que las mediciones no se vean afectadas por ruidos acústicos externos. Esto puede determinarlo una persona debidamente formada en acústica. La norma ISO 8253 Apartado 11 define lo que es una habitación silenciosa para las pruebas de audición en sus directrices.
3. Se recomienda usar el instrumento dentro de unos límites de temperatura ambiental de entre 15° C (59° F) y 35° C (95° F).
4. El auricular y los auriculares para insertar están calibrados a la caja de hombro de este dispositivo. La introducción de transductores de otro equipo requiere una nueva calibración.
5. Nunca limpie la carcasa del transductor con agua ni introduzca instrumentos no especificados en el transductor.



6. No deje caer ni someta este dispositivo a impactos. Si se deja caer el dispositivo o si se daña de alguna manera, entréguelo al fabricante para su reparación y/o calibración. No utilice el dispositivo si sospecha que tiene algún daño.
7. Aunque el dispositivo cumpla con todos los requisitos pertinentes de compatibilidad electromagnética, se deben tomar precauciones para evitar la exposición a campos electromagnéticos, por ejemplo, de los teléfonos móviles, etc. Si el dispositivo se utiliza cerca de otro equipo, se debe tener en cuenta que no haya una interferencia mutua.
8. Utilice las fundas desechables Sanibel diseñadas para usarlas con este dispositivo.

### 3.1 Manipulación y selección de fundas para oídos



Use siempre una nueva funda con cada paciente para evitar contaminaciones cruzadas. Las fundas no se deben reutilizar.

Cuando se utilice la sonda Titan, deben usarse fundas auditivas Sanibel.

Las fundas Sanibel son de un solo uso. No las reutilice. La reutilización de las fundas puede provocar el contagio de una infección de paciente a paciente.

La sonda debe tener una funda de oído de un tamaño y tipo adecuados antes de realizar pruebas. Su elección dependerá del tamaño y la forma del canal auditivo y del oído. Su elección también dependerá de las preferencias personales y del modo en que usted realice la prueba.



Al realizar una prueba de cribado de impedancia rápida, puede decantarse por una funda en forma de paraguas. Las fundas en forma de paraguas sellan el canal auditivo y evitan que la punta de la sonda penetre en el canal auditivo. Presione la funda con firmeza en el canal auditivo de forma que se mantenga la estanqueidad durante toda la prueba.



Para una prueba más estable, recomendamos utilizar un alargador con una funda en forma de seta. Asegúrese de que esta funda se introduce completamente en el canal auditivo. Las fundas en forma de seta le permiten realizar pruebas "sin manos" desde el Titan. Eso reduce la posibilidad de ruidos de contacto que afecten a las mediciones.

Consulte la Guía rápida "Seleccionar la funda auditiva adecuada" ("Selecting the Correct Ear Tip" Quick Guide) para ver un resumen de los tamaños y selección de las fundas.

### 3.2 Encendido y apagado del Titan

Encienda el Titan presionando el botón



o

Para apagar el Titan, mantenga pulsados los botones



y

al mismo tiempo durante 1 segundo.

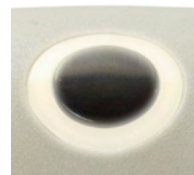
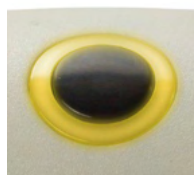
#### NOTICE

Titan tarda aproximadamente 2 segundos en abrirse. Deje que la unidad se caliente durante 1 minuto antes de utilizarla.



### 3.3 Estado de la sonda

The probe status is indicated by the color of the light at the end of the extension cord, on the shoulder box or on the probe status bar in the software. Below, the colors and their meanings are explained:



#### Color

Rojo  
Azul  
Verde  
Amarillo  
Blanco

#### Estado

Se ha seleccionado el oído derecho. La sonda está fuera del oído.  
Se ha seleccionado el oído izquierdo. La sonda está fuera del oído.  
La sonda está en el oído y se mantiene la estanqueidad.  
La sonda está en el oído y está bloqueada, con fugas o con demasiado ruido.  
Se acaba de colocar la sonda. Se desconoce el estado de la sonda. Si la luz de la sonda se mantiene en blanco en cualquier otra situación, puede ser necesario apagar el Titan y volver a encenderlo para que se indique el estado correcto de la sonda.  
De verde pasa a rojo/azul  
Sin luz  
La prueba actual ha finalizado.  
Titan ya no monitoriza el estado de la sonda o bien la sonda está en una cavidad grande, como al utilizar inicio forzado.

### 3.4 Panel de control del Titan portátil



Símbolo	Función
F1 – F3	Las teclas F1 a F3 permiten seleccionar distintas opciones que figuran en la pantalla del Titan, encima de cada tecla de función individual, por ejemplo, "Print" (Imprimir), "Save" (Guardar) y "Delete" (Borrar).
F4 – F5	Con los botones <b>R</b> y <b>L</b> se selecciona el oído que se va a someter a la prueba. Mantenga pulsado s F4 (R) y F5 (L) a la vez para apagar el Titan.
F6 – F7	Los botones <b>Up</b> (arriba) y <b>Down</b> (abajo) (F6 y F7) permiten navegar por las listas, menús, etc. Estos botones también le permiten desplazarse por las distintas pruebas que se indican en la pantalla seleccionada.



### 3.5 Utilización de Titan en modo portátil

#### 3.5.1 Inicio

El Titan se iniciará siempre en la pantalla de la **Prueba** de protocolo utilizado anteriormente, listo para iniciar una medición.

Al encender el Titan en modo portátil, después de desconectarlo de un ordenador, se inicia en la pantalla **Select Protocol** (Selección de protocolo) y es necesario seleccionar el protocolo que se va a utilizar a continuación.

#### 3.5.2 Batería

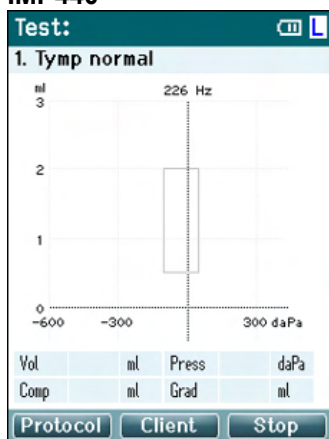
Cuando la capacidad de la batería del Titan es baja, la primera indicación que se verá es que el símbolo de la batería en la esquina derecha superior del dispositivo portátil cambia de color. Cuando el nivel de batería es demasiado bajo no se pueden realizar mediciones, aparece un aviso en la pantalla, la medición se detiene y se almacenan todos los datos registrados. En ese caso, apague la unidad portátil y cambie la batería o ponga el Titan en la base para poder continuar con las pruebas. Al reiniciar el Titan, se recuperarán los datos medidos previamente y será posible continuar con las mediciones sin repetir las pruebas.

#### 3.5.3 Pantalla Test (Prueba)

Normalmente el Titan se inicia en la pantalla **Test** (Prueba). Al borrar o guardar datos después de una medición, también volverá a esta pantalla. En la pantalla puede verse la siguiente información:

- Junto a la palabra **Test** (Prueba), el titular muestra el estado de la sonda: **in ear** (en el oído), **out of ear** (fuera del oído), **leaking** (con fugas) o **blocked (bloqueada)**.
- Cuando el **icono de Impresora** esté visible, la impresora térmica inalámbrica estará disponible.
- En la esquina superior derecha encontrará el **estado de la batería**, . Cuando la unidad portátil del Titan se sitúa en la base, la batería empieza a cargarse y se puede ver el icono de carga de la batería. Si la batería está casi acabada, el icono se mostrará en rojo.
- En la esquina superior derecha aparece un icono para indicar que Titan está comprobando el **oído izquierdo** o el **oído derecho** o ambos (esta opción solo está disponible en ABRIS440 cuando hay un transductor adecuado conectado).
- El **nombre del protocolo** aparece en la segunda línea de la pantalla **Test** (Prueba). Después de pulsar **Start** (Iniciar), la segunda línea cambia para mostrar el tipo de prueba que se está realizando (por ej., timpanometría o PDgrama).
- It is possible to force the impedance measurement to start, e.g. when measuring on a child with a PE tube. A **Forced Start** is activated by long pressing on **Start** for 3 seconds. The status bar will indicate **Forced Start**. Let go of the **Start** button to run the measurement.
- **Note** Running a forced start is only possible with the device set for Manual start in the protocol setup.

#### IMP440



El centro de la pantalla es la zona donde se muestra la medición de pruebas.

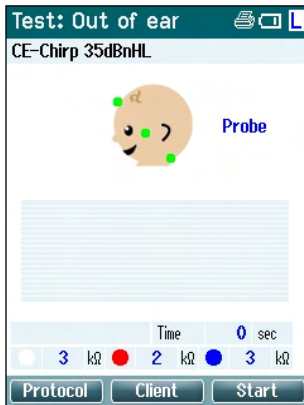
El **cuadro normativo** indica el área normativa donde se espera el pico del timpanograma en condiciones normales. Las dimensiones del cuadro normativo están definidas en la configuración del protocolo.

**Vol** = Volumen  
**Press** = Presión  
**Comp** = Compliancia  
**Grad** = Gradiente

Si un protocolo incluye un mensaje con instrucciones, pulse el botón **Shoulder box** (Caja de hombro) para continuar el protocolo, sin importar el estado de la sonda.



## ABRIS440



Los círculos de la cabeza del bebé indican la **colocación de electrodos** para la prueba y el **estado de la impedancia de los electrodos**; verde = aceptable, ámbar = débil.

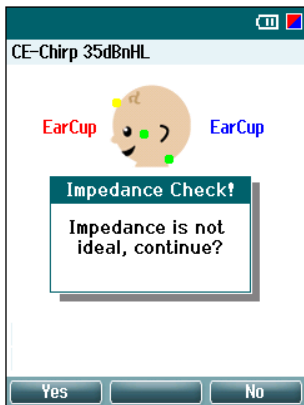
El nombre del **transductor** se muestra junto a la cabeza del bebé.

Debajo del tiempo de prueba se muestra el valor de impedancia de los tres electrodos (blanco, rojo, azul).

Los tres botones de la fila inferior de la pantalla corresponden a los tres botones de función superiores de la unidad portátil.

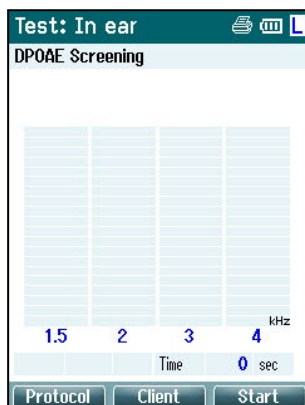
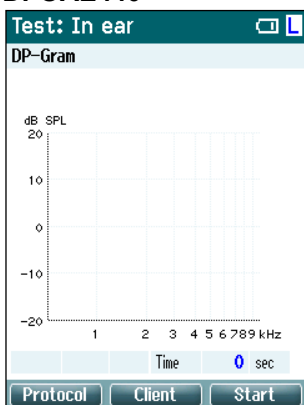
Durante la realización de las pruebas:

Se muestra la **barra del EEG**, que indica los valores pico del electroencefalograma. La barra negra representa el nivel pico del EEG, por encima del cual se rechazará la medición (que se muestra en ámbar).



Si se inicia la prueba cuando los indicadores de impedancia de los electrodos están de color ámbar (débil) se abrirá la ventana que indica que la **Impedancia no es del nivel adecuado**. El usuario debe confirmar si desea continuar con la prueba cuando los valores de impedancia son débiles. Una impedancia baja puede dar lugar a unos tiempos de pruebas más extensos y registros con más ruido.

## DPOAE440

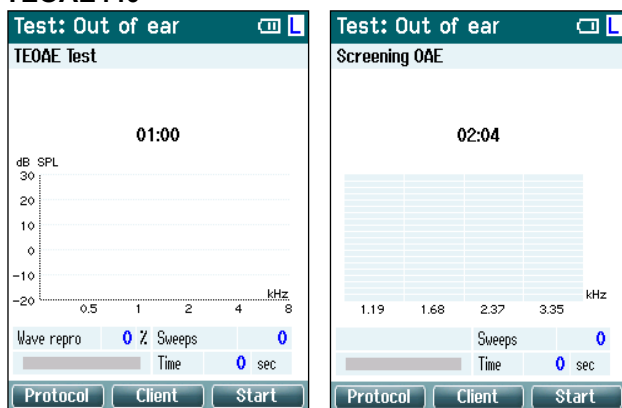


El centro de la pantalla es la zona donde se muestra la medición de pruebas.

La pantalla cambia en función de la vista seleccionada en el protocolo: Vista básica o Vista avanzada.



## TEOAE440



El centro de la pantalla es la zona donde se muestra la medición de pruebas.

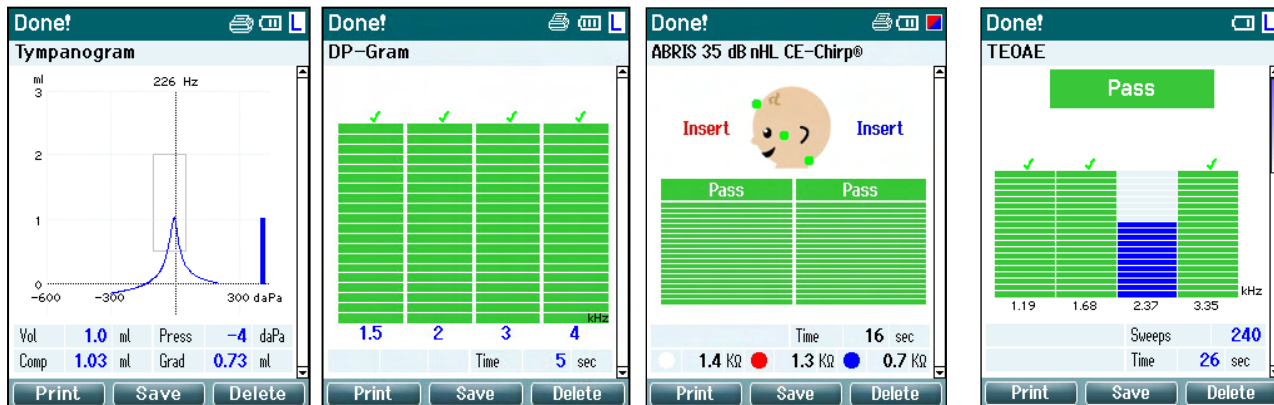
La pantalla cambia en función de la vista seleccionada en el protocolo: Basic view (Vista básica) o Advanced view (Vista avanzada).

### Operación desde esta pantalla:

- El botón **superior izquierdo** de la unidad portátil abre la pantalla **Protocol** (Protocolos), donde es posible elegir un protocolo diferente o acceder a la configuración de Titan.
- El botón **superior medio** le llevará a la pantalla de **View Client** (Ver cliente) desde donde pueden verse y modificarse los datos de los clientes, y donde es posible revisar sesiones anteriores e imprimirlas. Durante las pruebas, este botón le permitirá **Pause** (Interrumpir) la prueba (salvo en IMP440).
- El botón **superior derecho** comenzará la prueba o la detendrá. En el panel verde superior aparecerá el mensaje **Done!** (Terminado) cuando finalice la prueba.
- Los botones **derecho e izquierdo** de la unidad portátil seleccionarán respectivamente el oído derecho o el izquierdo para las pruebas. Para volver a activar las pruebas binaurales, después de pulsar el botón del oído derecho o izquierdo, vuelva a la pantalla **Protocol** (Protocolo) y vuelva a seleccionar el protocolo (solo ABRIS440).
- Si se han recogido datos de uno o varios y se muestra el mensaje **Done!** (Terminado) en el panel verde superior, los botones **arriba y abajo** le permitirán desplazarse por las tablas y mediciones recogidas.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) permite **iniciar y detener las pruebas** cuando la sonda está en el oído o **cambiar el oído** cuando la sonda está fuera del oído.

### 3.5.4 Pantalla Done (Terminado)

La unidad Titan pasará a la pantalla **Done!** (Terminado) automáticamente cuando acabe de realizar un protocolo de prueba. Desde esa pantalla pueden revisarse, imprimirse y guardarse las mediciones de ambos oídos.





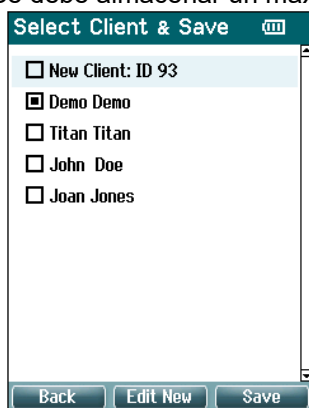
### Operación desde esta pantalla:

- El botón **superior izquierdo** permitirá imprimir los resultados de la prueba de los oídos izquierdo y derecho. Tenga en cuenta que esto solo ocurrirá si hay conectada una impresora inalámbrica.
- El botón **superior medio** le llevará a la pantalla **Select Client & Save** (Seleccionar cliente y guardar), desde donde se pueden guardar los datos de los clientes. El Titan se ha diseñado para que su uso sea intuitivo. Por eso, después de guardar los datos el Titan se prepara automáticamente para una nueva medición, borrando su memoria de trabajo y volviendo a la pantalla Test (Prueba). Es posible imprimir los datos antes de guardarlos o recuperar las mediciones guardadas de la lista de sesiones para imprimirlos después.
- El botón **superior derecho** muestra un mensaje emergente con la pregunta: "Delete current or both ears?" (¿Borrar oído actual o ambos?). El botón **superior izquierdo** cancelará el proceso. El botón **medio superior** borrará los datos del oído seleccionado actualmente y le devolverá a la pantalla **Test** (Prueba). El botón **superior derecho** borrará los datos de ambos oídos y abrirá la pantalla **Test** (Prueba).  
Los botones **derecho** e **izquierdo** seleccionarán, respectivamente, el oído derecho y el izquierdo para las pruebas y abrirán la pantalla **Test**(Prueba). Si existen datos para el oído que se va a probar, aparecerá una ventana emergente con la pregunta "Overwrite existing data?" (¿Sobrescribir datos existentes?). Los botones **superior izquierdo** y **superior derecho** permiten responder sí y no, respectivamente.
- Los botones **derecho** e **izquierdo** seleccionarán, respectivamente, el oído derecho y el izquierdo para las pruebas y abrirán la pantalla **Test**(Prueba). Los datos existentes del oído elegido solo se borrarán si se responde "Yes" (Sí) a la pregunta "Overwrite existing data" (¿Sobrescribir datos existentes?) (excepto en **IMP440**). **Si se detecta que la sonda** está en un oído con una estanqueidad adecuada y el protocolo tiene la opción de inicio automático habilitada, los datos existentes se sobrescribirán con la nueva medición (solo IMP440).
- Los botones **arriba** y **abajo** le permiten desplazarse por los distintos resultados de las pruebas. Cuando esté viendo la primera o la última prueba de un oído, si pulsa **arriba** o **abajo** podrá ver los resultados de la prueba del otro oído.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) le devolverá a la pantalla **Test** (Prueba).

### 3.5.5 Select Client & Save (Seleccionar cliente y guardar)

Desde la pantalla de Seleccionar cliente y guardar podrá guardar los datos en un cliente existente cargado en el Titan desde la base de datos o guardar los datos con un nombre de paciente nuevo. Los nuevos clientes recibirán siempre el nombre de "ID #" (n.º identificador), donde # es el siguiente número de cliente disponible.

Se debe almacenar un máximo de 250 clientes en la unidad portátil.



#### Cómo se opera desde esta pantalla:

- El botón **superior izquierdo** abrirá la pantalla **Done!** (Terminado) sin guardar ni borrar ningún dato.
- El botón **superior medio** permite editar el nombre del cliente antes de guardar.
- El botón **superior derecho** guardará los datos en el cliente seleccionado. Después de guardar la medición actual, se borran todos los datos y el Titan vuelve a la pantalla de Test (prueba), y queda listo para realizar pruebas.
- Los botones **derecho** e **izquierdo** le permiten saltar desde la parte superior o inferior de la lista de clientes, respectivamente.
- Los botones **arriba** y **abajo** le permiten desplazarse arriba y abajo por la lista de clientes.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) no tiene función alguna.



### 3.5.6 Pantalla Edit New (Editar nuevo)

Esta pantalla le permite introducir los datos de un cliente antes de guardar la medición.

**Cómo se opera desde esta pantalla:**

- El botón **superior izquierdo** guarda los datos del cliente y le devuelve a la pantalla **Select Client & Save** (Seleccionar cliente y guardar).
- El botón **superior medio** seleccionará el carácter resaltado y lo introducirá en el campo seleccionado cuando aparezca el cursor. La tecla de retroceso es una flecha en la esquina superior derecha. Se añade un espacio moviendo el cursor a la barra, por debajo de las letras y pinchando en **Select** (Seleccionar).
- El botón **superior derecho** pasará al siguiente campo disponible para editar.
- Los botones **derecho** e **izquierdo** permiten moverse de izquierda a derecha en el panel del teclado.
- Los botones **arriba** y **abajo** le permiten desplazarse arriba y abajo por el panel del teclado. Al editar la fecha de nacimiento, los botones **arriba** y **abajo** cambiarán el valor numérico.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) no tiene ninguna función en esta pantalla.

### 3.5.7 Pantalla View Clients (Ver clientes)

Esta pantalla muestra un listado de clientes. Algunos de los clientes pueden haber sido cargados desde su base de datos a la unidad portátil Titan. Cuando se guardan una o más sesiones en el Titan, el cuadro que hay delante del nombre del cliente está lleno. Si no hay ninguna sesión almacenada todavía, el cuadro aparece vacío.

**Cómo se opera desde esta pantalla:**

- El botón **superior izquierdo** abre la pantalla **Test** (Prueba).
- El botón **superior medio** le lleva a la pantalla **View Details** (Ver detalles), donde se muestran los detalles de los clientes.
- El botón **superior derecho** le llevará a la pantalla de **View Sessions** (Ver sesiones) donde podrán revisarse e imprimirse las sesiones disponibles del cliente seleccionado.
- Los botones **derecho** e **izquierdo** le permiten saltar desde la parte superior o inferior de la lista de clientes, respectivamente.
- Los botones **arriba** y **abajo** le permiten desplazarse arriba y abajo por la lista de clientes.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) no tiene ninguna función en esta pantalla.





### 3.5.8 Pantalla View Details (Ver detalles)

View Details

ID  
First Name ID 93  
Last Name  
Birth Date DD:MM:YYYY

Back Edit Delete

Esta pantalla muestra los detalles introducidos para el cliente seleccionado. Desde aquí puede utilizar el botón **superior izquierdo** para volver a la pantalla **View Client** (Ver cliente) o utilizar el botón **superior medio** para editar los detalles del cliente en la pantalla **Edit Details** (Editar detalles).

### 3.5.9 Pantalla Edit Details (Editar detalles)

Esta pantalla muestra la **ID** del cliente, **First Name** (nombre), **Last Name** (Apellido) y **Birth Date** (Fecha de nacimiento). Al entrar en esta pantalla, el campo de First Name (Nombre) aparece seleccionado para editarlo.

Edit Details

ID  
First Name ID 93  
Last Name  
Birth Date DD:MM:YYYY

0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 + - \*  
A B C D E F G H I J K L M  
N O P Q R S T U V W X Y Z  
a b c d e f g h i j k l m  
n o p q r s t u v w x y z

Back Select Next

**Cómo se opera desde esta pantalla:**

- El botón **superior izquierdo** le devuelve a la pantalla **View Details** (Ver detalles).
- El botón **superior medio** seleccionará el carácter resaltado y lo introducirá en el campo seleccionado cuando aparezca el cursor. La tecla de retroceso es una flecha en la esquina superior derecha. Se añade un espacio moviendo el cursor a la barra, por debajo de las letras y pinchando en **Select** (Seleccionar).
- El botón **superior derecho** pasará al siguiente campo disponible para editar.
- Los botones **derecho** e **izquierdo** permiten moverse de izquierda a derecha en el panel del teclado.
- Los botones **arriba** y **abajo** le permiten desplazarse arriba y abajo por el panel del teclado. Al editar la fecha de nacimiento, los botones **arriba** y **abajo** cambiarán el valor numérico.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) no tiene ninguna función en esta pantalla.

### 3.5.10 Pantalla View Sessions (Ver sesiones)

Para el cliente seleccionado, esta pantalla le muestra un listado de las mediciones guardadas disponibles.

View Sessions

02-04-2011 21:55:10 R+L  
DPOAE Screening

Back Delete View

**Cómo se opera desde esta pantalla:**

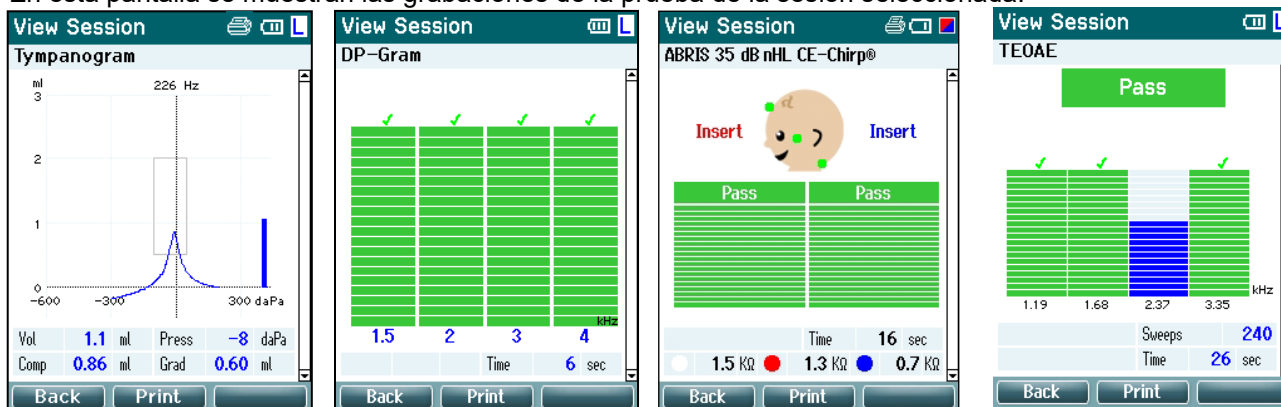
- El botón **superior izquierdo** le devuelve a la pantalla **View Client** (Ver cliente).
- El botón **superior medio** le pide confirmación antes de borrar la sesión seleccionada o todas las sesiones. Nota: Presione el botón **Back** (Atrás) si decide que no quiere borrar una sesión o sesiones.
- El botón **superior derecho** le muestra la medición seleccionada en la pantalla de **View Session** (Ver sesión).
- Los botones **derecho** e **izquierdo** permiten saltar desde la parte superior o inferior de la lista de sesiones, respectivamente.

Los botones **arriba** y **abajo** le permiten desplazarse por la lista de sesiones.



### 3.5.11 Pantalla View Session (Ver sesión)

En esta pantalla se muestran las grabaciones de la prueba de la sesión seleccionada.

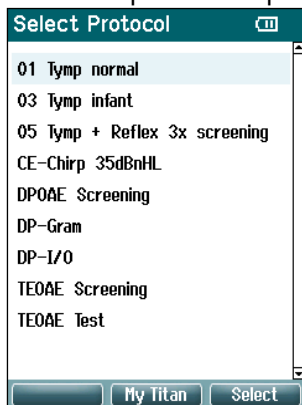


#### Cómo se opera desde esta pantalla:

- El botón **superior izquierdo** le devuelve a la pantalla **View Sessions** (Ver sesiones).
- El botón **Central superior** imprimirá todo. Tenga en cuenta que esto solo ocurrirá si hay conectada una impresora inalámbrica a Titan.
- El botón **superior derecho** no tiene función alguna.
- Los botones **derecho** e **izquierdo** le permitirán cambiar entre los registros guardados del oído derecho e izquierdo respectivamente, si están disponibles.
- Con los botones **arriba** y **abajo** puede desplazarse por las distintas pruebas guardadas en la sesión elegida.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) no tiene función alguna.

### 3.5.12 Pantalla Select Protocol (Seleccionar protocolo)

Desde esta pantalla se puede seleccionar un protocolo para hacer pruebas o ir a la configuración de Titan.



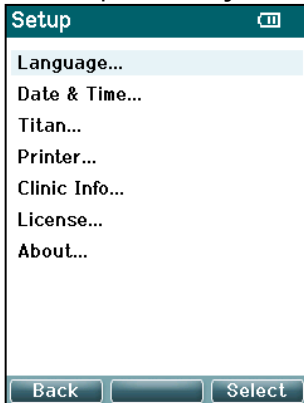
#### Cómo se opera desde esta pantalla:

- El botón **superior izquierdo** le lleva a la pantalla **Test** (Prueba) del mismo protocolo seleccionado o utilizado anteriormente.
- El botón **superior medio** le devuelve a la pantalla **Setup** (Configuración).
- El botón **superior derecho** selecciona el protocolo deseado y le lleva a la pantalla **Test** (Prueba).
- Los botones **derecho** e **izquierdo** le permiten saltar desde la parte superior o inferior de la lista de protocolos, respectivamente.
- Los botones **arriba** y **abajo** le permiten desplazarse por la lista de protocolos, uno cada vez.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) no tiene función alguna.
- a.



### 3.5.13 Pantalla Setup

Desde la pantalla **My Titan** (Mi Titan) es posible modificar los parámetros de la unidad portátil de Titan.

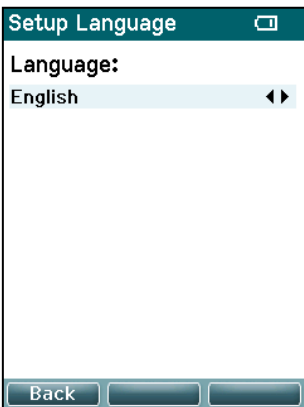


#### Cómo se opera desde esta pantalla:

- El botón **superior izquierdo** le devuelve a la pantalla **Select Protocol** (Seleccionar protocolo).
- El botón **superior medio** no tiene función alguna.
- El botón **superior derecho** selecciona el ajuste resaltado para verlo.
- Los botones **derecho** e **izquierdo** no tienen ninguna función.
- Los botones **arriba** y **abajo** le permiten desplazarse por las posiciones indicadas.
- El botón **Shoulder box** (Caja de hombro) no tiene función alguna.

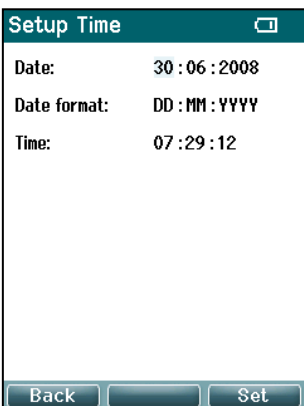
**Nota:** Si se ha activado el ahorro forzado en la unidad portátil, esta pantalla no estará disponible.

### 3.5.14 Pantalla Language (Idioma)



Use los botones **derecho** e **izquierdo** para ajustar el idioma. Idiomas disponibles: inglés, alemán, español, francés, italiano, portugués, checo, ruso, japonés, chino y coreano.

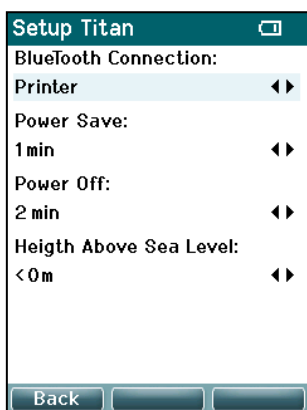
### 3.5.15 Pantalla Date & Time (Fecha y hora)



Utilice los botones **izquierdo** y **derecho** para pasar a la posición siguiente o anterior. Utilice los botones **arriba** y **abajo** para ajustar la fecha, el formato de la fecha y la hora.



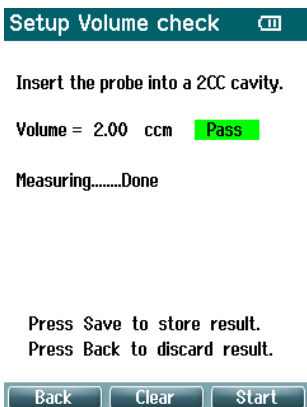
### 3.5.16 Pantalla Titan



Utilice los botones **arriba** y **abajo** para pasar a la posición siguiente o anterior. Utilice los botones **derecho** e **izquierdo** para ajustar la configuración de:

- La **Conexión inalámbrica** puede configurarse para conectar con una impresora, u PC o apagarse.
- El modo **Power Save** (Ahorro de energía) puede establecerse en never (Nunca) o en 1, 2, 3, 4 o 5 minutos.
- El modo **Power Off** (Apagado) puede establecerse en never (Nunca) o en 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30 o 45 minutos y solo funciona en modo portátil.
- La **Height Above Sea Level** (altura sobre el nivel del mar) puede establecerse entre 0 y 2500 metros.

### 3.5.17 Comprobación de volumen



Las mediciones del volumen pueden verse afectadas por valores extremos en humedad o presión ambiental. En los casos de encontrarse dichos valores extremos, se proporciona una función de comprobación de volumen. La función permite al usuario compensar estas condiciones extremas de la siguiente forma:

- La realizar una comprobación de volumen, coloque la sonda en la cavidad de 2cc.
- Pulse **Iniciar** para iniciar el ajuste del volumen.
- Cuando se realiza la medición, aparece un Superado o Fallido junto con el volumen ajustado en la pantalla.
- Pulse **Guardar** para guardar los resultados. Cuando se guarda, el valor ajustado de la timpanometría de tono puro se corrige.  
Pulse **Volver** para descartar los resultados.  
Pulse **Borrar** para volver al valor de calibración, sin corrección aplicada.

Si el ajuste sigue fallando, el dispositivo está fuera de los límites de calibración y debe volver a calibrarse.

Nota: La corrección se aplica dentro de un límite del valor de calibración y no cambia la calibración. El ajuste solo se realiza para la calibración del volumen de la timpanometría de tono puro.

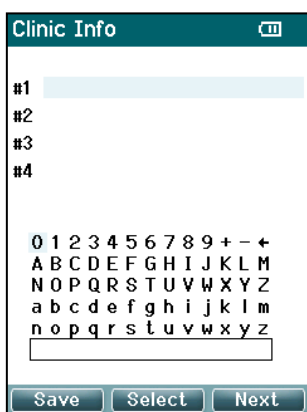


### 3.5.18 Pantalla Printer (Impresora)



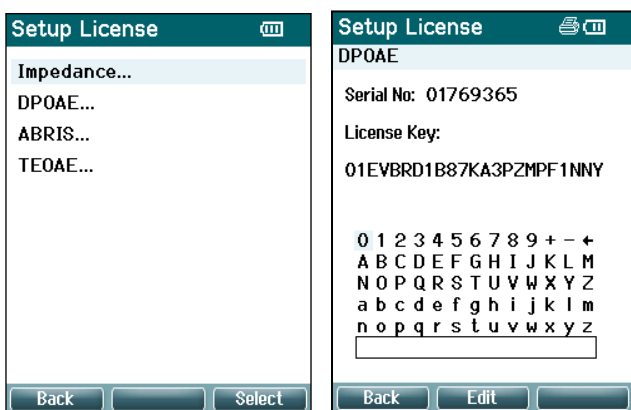
Utilice el botón **superior derecho** para buscar una conexión Bluetooth a una impresora. Cuando se encuentre más de una impresora, utilice los botones **arriba** y **abajo** para seleccionar la impresora que desee. Presione el botón **superior derecho** para seleccionar la impresora.

### 3.5.19 Pantalla Clinic Info (Información clínica)



Utilice los botones **izquierdo**, **derecho**, **arriba** y **abajo** para mover el cursor sobre el teclado. Presione el botón **superior medio** para introducir el carácter resaltado. Presione el botón **superior derecho** para ir a la siguiente posición. Presione el botón **superior izquierdo** para guardar y volver a la pantalla **Setup** (Configuración).






### 3.5.20 Pantalla License (Licencia)



Si pulsa el botón **superior derecho** podrá ver los módulos que tienen licencia en el dispositivo y elegir el que desea ver o el módulo cuya clave de licencia desea cambiar. Utilice los botones **izquierdo**, **derecho**, **arriba** y **abajo** para mover el cursor por el teclado. Presione el botón **superior medio** para introducir el carácter resaltado. Presione el botón **superior derecho** para ir al siguiente carácter. Presione el botón **superior izquierdo** para guardar y volver a la pantalla **Setup** (Configuración).



### 3.5.21 Pantalla About (Acerca de)

About  	
Version :	1.05.06
Calibration Dates	
Titan :	17-02-2011
Probe :	17-02-2011
Shoulder Box :	14-02-2011
Next Calibration :	14-02-2012
  	

Aquí encontrará información sobre la versión de firmware del Titan y las fechas de calibración.

Si presiona simultáneamente los botones **arriba** y **abajo**, obtendrá las fechas de compilación de MCU y DSP.



### 3.6 Comprobaciones diarias del sistema para dispositivos OAE

Se recomienda realizar una comprobación diaria de su equipo OAE para garantizar que funciona correctamente antes de realizar pruebas a los pacientes. Ejecutar una prueba de integridad de la sonda y una comprobación en oído real permite detectar fallos de la sonda o distorsiones del sistema que puedan falsear las respuestas biológicas. Una comprobación diaria garantiza que podrá estar seguro de que los resultados obtenidos durante el día son válidos.

#### 3.6.1 Prueba de integridad de la sonda

La prueba de integridad de la sonda garantiza que la sonda o el hardware no generan respuestas de artefacto (distorsiones del sistema)

- La punta de la sonda debería inspeccionarse en busca de cerumen o suciedad antes de realizar la prueba.
- La prueba debería realizarse en un entorno tranquilo
- En las pruebas, utilice solo la cavidad recomendada. Usar otro tipo de cavidad podría hacer que no se detectaran fallos en la sonda o indicar, incorrectamente, una sonda defectuosa.

#### Procedimiento de prueba:

1. Inserte la sonda en la cavidad de prueba proporcionada o simulador de oído. Es importante usar una cavidad del tamaño correcto para obtener resultados válidos.



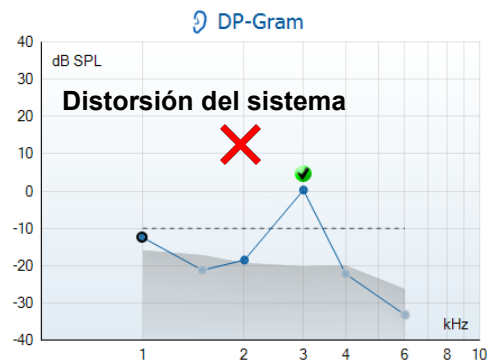
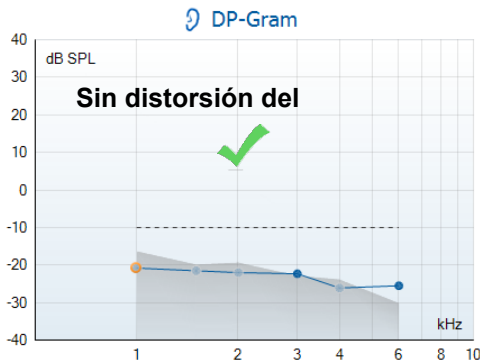
*Para DPOAE se recomienda una cavidad de 0,2 cc.  
Para TEOAE se recomienda una cavidad de 0,5 cc.*

2. Seleccione un protocolo de prueba OAE directamente desde el dispositivo o usando la Titan Suite. Una distorsión del sistema depende del nivel de salida del estímulo. Seleccione un protocolo que refleje el que más se utilice en la práctica clínica.
3. Inicie la prueba y permita que se ejecute hasta que la prueba se detenga automáticamente. No detenga la prueba manualmente.

#### Resultados de la prueba:

Si la sonda funciona correctamente, ninguna de las bandas (TEOAE) o puntos (DPOAE) de frecuencia deberían tener una marca de verificación, es decir, no deberían detectarse artefactos/OAEs por encima del suelo de ruido.





Si aparece un mensaje de error durante la realización de las pruebas, o si uno o más de los puntos o bandas OAE tiene una marca de verificación (lo que significa, detectado), la prueba de integridad de la sonda ha fallado. Esto podría indicar que:

1. Hay cerumen o suciedad en la punta de la sonda y es necesario limpiarla.
2. La sonda no se colocó en la cavidades de prueba o en el estimulador de oído correctamente, o
3. Debe comprobarse la calibración de la sonda.
4. El entorno de la prueba puede ser demasiado ruidoso para realizar la prueba. Busque una ubicación más tranquila para realizar la prueba.

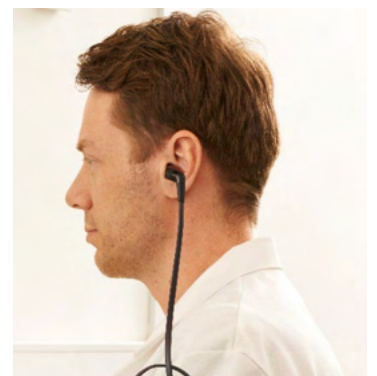
Compruebe y limpie la punta de la sonda y vuelva a realizar la prueba. Si la prueba de la sonda tampoco pasa la prueba esta segunda vez, no utilice la sonda para realizar pruebas a los pacientes. Póngase en contacto con su técnico de asistencia local para obtener ayuda.

### 3.6.2 Comprobación en oído real

Esta prueba puede realizarse colocando la sonda en nuestro propio oído y ejecutando un protocolo de prueba usado comúnmente.

Si los resultados OAE no coinciden con el resultado OAE esperado del probador, esto podría indicar que:

1. La sonda no está conectada correctamente al dispositivo.
2. La funda auditiva no está conectada correctamente a la punta de la sonda.
3. Hay cerumen o suciedad en la punta de la sonda y es necesario limpiarla.
4. El entorno es demasiado ruidoso para realizar la prueba.
5. La sonda no se colocó correctamente en el conducto auditivo.
6. Debe comprobarse la calibración de la sonda.



Si los resultados de la prueba en oído real no coinciden con los resultados esperados tras comprobar los puntos 1 a 5 anteriores, la sonda no debería utilizarse para realizar pruebas a los pacientes. Póngase en contacto con su técnico de asistencia local para obtener ayuda.





## 3.7 Cómo operar en modo controlado por ordenador

### 3.7.1 Configuración de energía del PC

#### NOTICE

Permitir que el ordenador entre en modo de suspensión o hibernación puede hacer que Suite falle cuando el ordenador se vuelva a activar. Desde el menú de su sistema operativo, cambie los ajustes para el Modo Power e Hibernación.

### 3.7.2 Comenzar desde la Base de datos OtoAccess®

Si desea obtener instrucciones sobre cómo trabajar con la Base de datos OtoAccess®, consulte el Manual de instrucciones de la Base de datos OtoAccess®.

### 3.7.3 Inicio desde Noah

Asegúrese de que la unidad Titan esté conectada y encendida antes de abrir el módulo de software. Si no se detecta el equipo, aparecerá un cuadro de diálogo donde se le preguntará si desea ejecutar Titan Suite en modo Simulación.

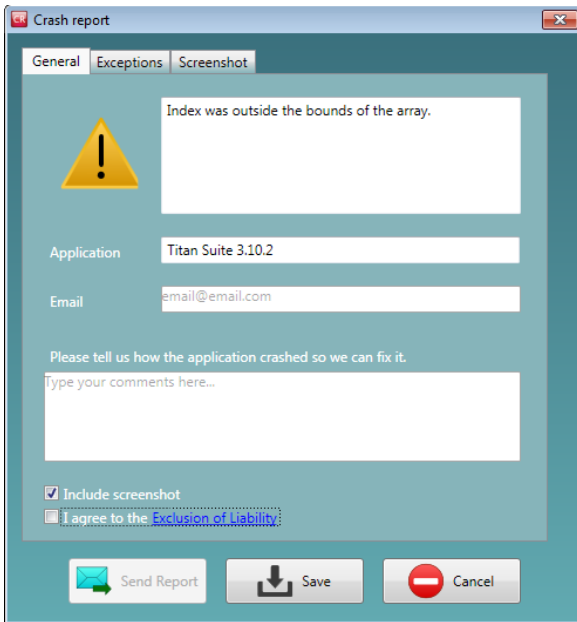
Para iniciar el Titan Suite desde Noah:

1. Abra Noah
2. Busque y seleccione el paciente con el que quiere trabajar. La pantalla mostrará las sesiones guardadas del paciente seleccionado.
3. Si el paciente aún no figura en la lista:
  - Presione el botón **New client** (Cliente nuevo).
  - Rellene los campos necesarios y pinche en **Work with Client** (Trabajar con el cliente).
4. Abra el cuadro de diálogo **Module selection** (Selección de módulo). Vaya a la pestaña **Measurement** (Medición) y haga doble clic en el icono de **Titan Suite**.

### 3.7.4 Crash Report (Informe de fallos)

Si Titan Suite falla y el sistema puede registrar los detalles, la ventana Crash Report (Informe de fallos) aparecerá en la pantalla de pruebas (como se muestra a continuación). El informe de fallos proporciona información a Interacoustics sobre el mensaje de error y el usuario puede añadir información adicional, donde indique lo que estaba haciendo en el momento en que se produjo el fallo de forma que se ayude a resolver el problema. También se puede enviar una captura de pantalla.

El usuario debe marcar la casilla "I agree to the Exclusion of Liability" (Acepto la Exclusión de responsabilidad) antes de poder enviar el informe de fallos a través de internet. Los usuarios que no dispongan de conexión a internet pueden guardar el informe de fallos en un disco duro externo para poder enviarlo desde otro ordenador con conexión a internet.



Para obtener más instrucciones sobre cómo trabajar con la base de datos, consulte el manual de funcionamiento de Noah.

### 3.8 Operación inalámbrica controlada por PC

Las mediciones operadas por PEC pueden realizarse con conexión inalámbrica (sin necesidad de cable USB). Asegúrese de que su PC admita una conexión inalámbrica y que esté activada.

En segundo lugar, compruebe que su Titan está configurado para utilizar la conexión inalámbrica con un PC (y no a una impresora). Esto se hace encendiendo la unidad portátil y pulsando **Protocolo | Mi Titan | Titan...** El elemento **Conexión inalámbrica** debe establecerse a "PC".

Tras iniciar Titan Suite, vaya a **PRINCIPAL | Menú | Configuración | Habilitar conexión inalámbrica**.

Aparecerá el siguiente cuadro de diálogo y el software buscará dispositivos inalámbricos. Cuando encuentre el dispositivo Titan, aparecerá un botón con el número de serie, que se puede ver en la pantalla **Protocolo | Mi Titan | Configuración | Licencia...** Pulse el botón para iniciar la conexión inalámbrica.



Con una conexión inalámbrica adecuada, el icono de conexión inalámbrica junto a Titan indicará la fuerza de la conexión. Si no puede conectar con Titan, compruebe que la conexión inalámbrica está activada en el dispositivo y configurada para PC, y está dentro de un alcance razonable del PC.

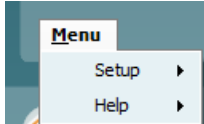


### 3.9 Utilización de la pestaña Main (Principal)

En el apartado siguiente se describen los elementos de la pestaña **Main** (Principal):



Al inicio, la pestaña **Main** (Principal) es siempre la pantalla **Start** (Inicio).

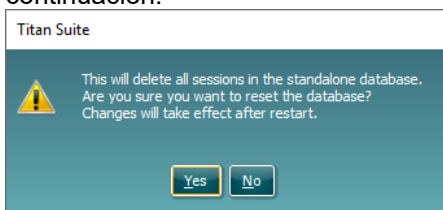


**Menu** (Menú) permite acceder a la configuración, ayuda y manuales de uso.

- **Menu | Setup | Hardware protocols** (Menú | Configuración | Protocolos de hardware) le lleva a una ventana desde la que se pueden mantener los protocolos disponibles en la unidad portátil de Titan.
- **Menu | Setup | Set time on hardware** (Menú | Configuración | Configuración del tiempo en el hardware) fija la hora en la unidad portátil de Titan para sincronizarla con la hora del PC cuando se conecta.
- **Menu | Setup | Startup screen** (Menú | Configuración | pantalla de inicio) abre una ventana donde se puede seleccionar la pantalla de inicio al abrir Titan Suite. Nota: si se abre Suite haciendo doble clic en una sesión histórica, abrirá el módulo de la sesión seleccionada.
- **Menu | Setup | Enable/Disable forced saving** (Menú | Configuración | Activar/desactivar el almacenamiento forzado) activa o desactiva el almacenamiento forzado en la unidad portátil de Titan. Cuando se activa, todas las mediciones realizadas en la unidad portátil deben guardarse con un paciente específico y no se pueden borrar sesiones ni pacientes. El menú **My Titan** (Mi Titan) tampoco estará disponible. Also, editing client details is not possible other than before the test run.
- **Menu | Setup | Language** (Menú | Configuración | Idioma) permite la selección de uno de los idiomas disponibles. El cambio de idioma se hará efectivo cuando vuelva a abrir Titan Suite.
- **Menú | Configuración | Recordar posición de la ventana** permite recordar la posición de la ventana la próxima vez que inicie Titan Suite. Esto puede ser conveniente cuando se ejecutan múltiples programas de software en el PC al mismo tiempo o cuando se utiliza más de un monitor con el PC.
- **Menú | Configuración | Habilitar conexión inalámbrica** activará la búsqueda automática de una conexión inalámbrica para un Titan cercano listo para emparejar, cuando no hay Titan conectado vía USB.



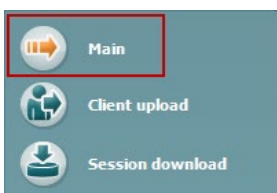
- **Menú | Configuración | Habilitar transferencia rápida** habilita la función Transferencia rápida que estará accesible a través de la pantalla principal. Consulte la descripción adicional de la función Transferencia rápida a continuación en esta sección.
- **Menú | Configuración | Restablecer base de datos independiente** elimina todas las sesiones en la base de datos independiente tras la confirmación a través del cuadro de diálogo, como se muestra a continuación.



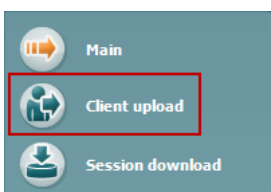
- **Menú | Configuración | Guardar informe en la base de datos** le permite seleccionar/deseleccionar la opción de guardar automáticamente un informe en la Base de datos OtoAccess® (opción disponible solo cuando se utiliza la base de datos OtoAccess®)
- **Menú | Ayuda | Acerca de la Suite...** muestra una ventana de información con los siguientes datos:
  - Versión de Titan Suite
  - Versión de compilación
  - Versión del equipo
  - Versiones del firmware
  - Información de copyright

Presione el botón **Licencia** para cambiar las claves de la licencia de Titan. Las claves de licencia del Titan son específicas para cada número de serie y definen los módulos, pruebas, configuración del protocolo y otras funciones disponibles. No cambie nunca la clave de licencia sin la ayuda de un técnico autorizado.

- **Menú | Ayuda | Manuales y guías** abre la carpeta donde encontrará el Manual de instrucciones, Información adicional y Guías rápidas.



**Main** (Principal) abre la pantalla principal desde las pantallas **Client upload** (Carga de cliente) o **Session download** (Descarga de sesión).



A través de **Client upload** se pueden cargar los clientes en el dispositivo portátil.

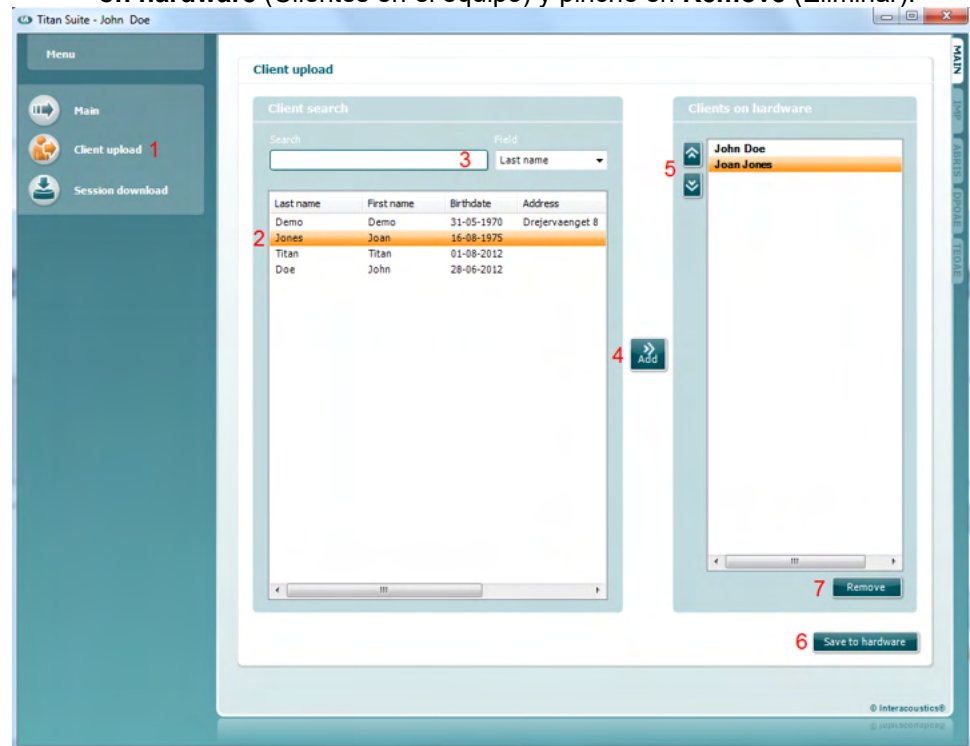
Los nombres y otros datos de los pacientes que se necesitan para una evaluación se pueden guardar en el equipo antes de realizar las pruebas. Los datos de los pacientes pueden cargarse desde la base de datos de OtoAccess® o Noah.

La base de datos de OtoAccess® permite transferir varios pacientes. La base de datos de Noah permite transferir los pacientes de uno en uno al equipo.



Para cargar la información del paciente desde la Base de datos OtoAccess®:

1. Abra la Base de datos OtoAccess®, seleccione cualquier cliente e inicie Titan Suite con el Titan conectado y encendido. Click on **Client upload** on the **Main** tab.
2. Se mostrará un listado con los pacientes disponibles en la Base de datos OtoAccess® desde el cual puede seleccionar los pacientes que desea añadir al dispositivo.
3. Si no puede encontrar fácilmente a un paciente, puede buscar en la base de datos OtoAccess® tecleando una búsqueda en el campo de **Search** (búsqueda) y seleccionando el **Campo** en el que desea realizar la búsqueda.
4. Después de seleccionar uno o más pacientes, presione **Add** (Añadir) para añadir los nombres a los **Clients on hardware** (Clientes en el equipo).
5. Si quiere cambiar el orden de aparición de los clientes en el equipo, seleccione un paciente en el listado **Client on hardware** (Clientes en el equipo) y utilice las flechas de arriba y abajo para moverlos por la lista.
6. Presione **Save to Hardware** (Guardar en el equipo) para guardar los datos de los pacientes en el equipo.
7. Para eliminar un paciente del equipo, selecciónelo en el listado de **Clients on hardware** (Clientes en el equipo) y pinche en **Remove** (Eliminar).

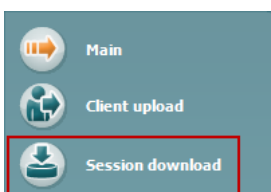


Para cargar la información de pacientes desde Noah:

1. Abra Noah. Asegúrese de que el Titan está conectado y encendido.
2. Busque y seleccione el paciente en la pantalla de **Client Register** (Registro de clientes) cuyos detalles quiere cargar en el equipo de Titan. La pantalla mostrará las sesiones guardadas del paciente seleccionado.
3. Abra el cuadro de diálogo **Module selection** (Selección de módulo). Vaya a la pestaña **Measurement** (Medición) y haga doble clic en el icono de **Titan Suite**.
4. Una vez abierto Titan Suite en la pestaña Main (Principal) pinche en el icono de **Client upload** (Carga de clientes).
5. Los datos del paciente seleccionado en Noah aparecerán en la lista de búsqueda de clientes.
6. Presione el botón Add (Añadir) para añadir los del paciente en el equipo Titan.



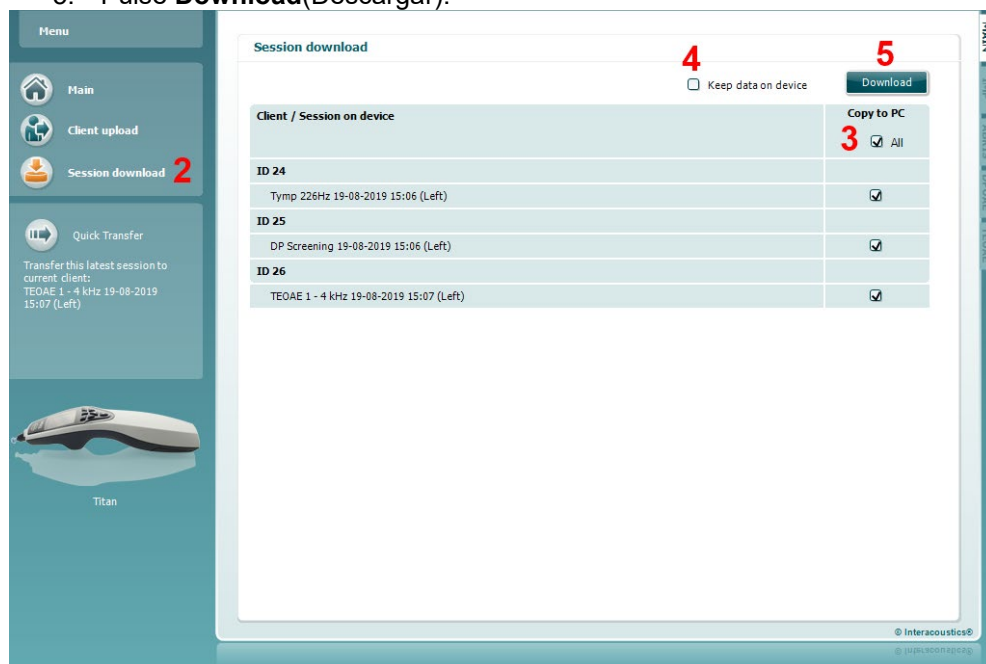
- Si quiere cambiar el orden de aparición de los clientes en el equipo, seleccione un paciente en el listado **Client on hardware** (Clientes en el equipo) y utilice las flechas de arriba y abajo para moverlos por la lista.
- Presione **Save to Hardware** (Guardar en el equipo) para guardar los datos de los pacientes en el equipo.
- Repita los pasos 2 a 8 para los demás pacientes cuyos datos desee cargar en el equipo.
- Para eliminar un paciente del equipo, selecciónelo en el listado de **Clients on hardware** (Clientes en el equipo) y pinche en **Remove** (Eliminar).



**Session download** (Descarga de la sesión) permite transferir los datos de los pacientes y guardarlos en la base de datos de OtoAccess® o Noah.

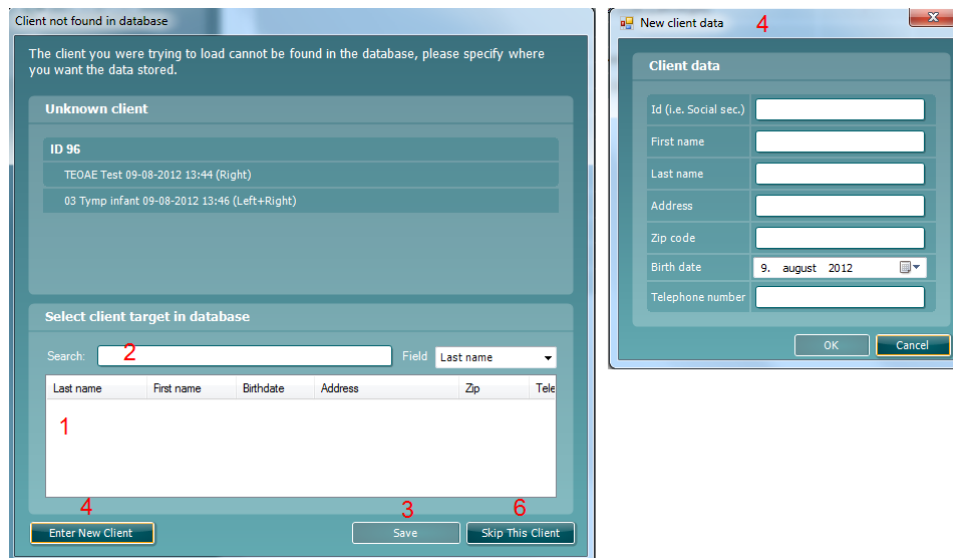
Para descargar la información de pacientes a OtoAccess®:

- Abra la base de datos de OtoAccess® y seleccione cualquier paciente de la lista.
- Abra el Titan Suite con el Titan conectado y encendido. Presione **Session Download** (Descargar la sesión) en la pestaña **Main** (Principal).
- Se mostrará automáticamente una lista de las sesiones almacenadas. Bajo el titular **Copy to PC** (Copiar a ordenador), seleccione las sesiones que desea copiar en la base de datos OtoAccess®.
- En caso de conservar las sesiones en el dispositivo tras la descarga, seleccione la casilla "Conservar datos en el dispositivo".
- Pulse **Download**(Descargar).



- Las sesiones de pacientes que ya estaban vinculadas a un paciente de OtoAccess® se descargarán automáticamente, sin consultarle.

En el caso de que tenga pacientes (por ejemplo, ID 1) almacenados en la unidad portátil que no estén vinculados a pacientes de la base de datos de OtoAccess®, se abrirá la ventana **Client not known in database** (Cliente desconocido en base de datos), como muestra la imagen siguiente. Aquí se le pedirá que vincule sesiones a pacientes en OtoAccess®. Siga el proceso de descarga en la ventana **Client not known in database** (Cliente desconocido en base de datos) tal y como se describe a continuación. Para cada **Unknown client** (Cliente desconocido), el nombre genérico (A) y las sesiones (B) almacenadas de ese paciente se enumerarán en la pantalla.



1. En la lista **Select client target in database** (Seleccione objetivo de cliente en base de datos) puede seleccionar el paciente al que quiere vincular esas sesiones.
2. Si su paciente no figura en la lista, puede buscarlo en la base de datos OtoAccess® seleccionando el **Field** (Campo) en el que desee buscar e introduciendo una palabra clave en el campo **Search** (Buscar).
3. Una vez haya seleccionado el paciente que buscaba, presione **Save** (Guardar) para almacenar la sesión en OtoAccess®.
4. Si los detalles del paciente no están todavía almacenados en OtoAccess®, presione el botón **Enter new patient** (Añadir paciente nuevo) para crear un nuevo paciente en OtoAccess®. Cuando se abra la ventana **New client data** (Datos de cliente nuevo), introduzca los datos del paciente correspondiente y presione **OK** para guardar la sesión de este nuevo paciente o presione **Cancel** (Cancelar) para cancelar la operación.
5. El proceso continuará ahora para el resto de las sesiones seleccionadas para copiar en OtoAccess®. Después de que se haya almacenado la última sesión, la ventana se cerrará.
6. Presionando el botón **Skip this Client** (Omitir cliente) se omite el paciente en cuestión y las sesiones que se muestran en la pantalla y se pasa al siguiente paciente seleccionado en la lista **Copy to PC** (copiar a ordenador). Las sesiones del paciente omitido no se guardan en OtoAccess®, sino que permanecen en la unidad portátil.

Después de que haya terminado el proceso de descarga, aparecerá una ventana de confirmación para indicar que el procedimiento se ha realizado con éxito. Presione **OK** (Aceptar) para cerrar la ventana de confirmación. La columna **Status of download** (Estado de descarga) se actualizará ahora para seleccionar qué sesiones se han descargado. En la columna **Copy to PC** (Copiar a ordenador), las casillas de las sesiones descargadas se marcarán en gris para evitar descargarlas dos veces en la base de datos. Cuando se desconecta el Titan del ordenador, la pantalla de descargas se pone a cero.

#### Para descargar la información de los pacientes a Noah:

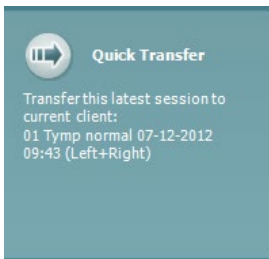
Cuando se trabaja con Noah, solo se puede seleccionar un paciente cada vez en la base de datos. Por eso, solo es posible descargar las sesiones de un único paciente de la unidad portátil cada vez.

1. Abra Noah 4. Asegúrese de que el Titan está conectado y encendido.
2. En la pantalla **Client Register** (Registro de clientes) busque el paciente cuyos detalles de la sesión almacenada quiere descargar de la unidad portátil. La pantalla mostrará las sesiones guardadas del paciente seleccionado.



3. Abra el cuadro de diálogo **Module selection** (Selección de módulo). Vaya a la pestaña **Measurement** (Medición) y haga doble clic en el icono de **Titan Suite**.
4. Presione **Session Download** (Descargar la sesión) en la pestaña **Main** (Principal).
5. Se mostrará automáticamente una lista de las sesiones almacenadas. En la columna **Copy to PC** (Copiar a ordenador), seleccione las sesiones que desea copiar en el cliente de Noah 4 con el que está trabajando.
6. Pulse **Download**(Descargar).

Repita el proceso anterior para todas las sesiones que quiera transferir de la unidad portátil a la base de datos de Noah.



**Quick Transfer** (Transferencia rápida) permite la transferencia rápida y sencilla de los últimos datos de pacientes guardados de la unidad portátil al software Titan independiente o al archivo del paciente seleccionado actualmente en OtoAccess® o Noah.

Tras la transferencia, los datos grabados en la unidad portátil quedarán disponibles para revisarlos e imprimirlos desde la lista desplegable del histórico de sesiones en las pestañas de los módulos correspondientes.





### 3.10 Uso del módulo IMP

Las siguientes operaciones pueden realizarse desde la pestaña **IMP** del Titan Suite.



**Menu** (Menú) permite acceder a las opciones de configuración, impresión, edición y ayuda (consulte el documento de información para obtener más detalles sobre los elementos de menú).



**Print** (Imprimir) permite imprimir los resultados que se muestran en pantalla directamente en la impresora predeterminada. Cuando el protocolo no tenga ninguna plantilla de impresión asociada, se le pedirá que seleccione una (consulte el documento de Información adicional para ver más detalles sobre el asistente de impresión).



**Save & New Session** (Guardar sesión y abrir nueva) guarda la sesión actual en Noah 4 u OtoAccess® (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y abre una sesión nueva.



El icono **Print to PDF** (Imprimir en PDF) aparece cuando se realiza la configuración a través de General Setup (Configuración general). Esto permite imprimir directamente en un documento PDF que se guarda en el PC. (Consulte el documento de información adicional para ver información sobre la configuración).



**Guardar y nueva sesión** guarda la sesión actual en la Base de datos OtoAccess® o Noah (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y abre una sesión nueva.



**Guardar y salir** guarda la sesión actual en Noah o en la Base de datos OtoAccess® (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y sale de la Suite.



**Toggle Ear** (Cambiar oído) permite cambiar del oído izquierdo al derecho y viceversa.



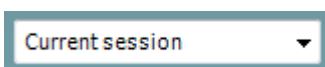
Use el botón **Combined view** (Vista combinada) o **Single view** (Vista sencilla) para alternar entre ambas vistas. Este icono solo está disponible si en la configuración de un protocolo se utiliza el **Display wizard** (Asistente de pantalla) para hacer una **Combined view** (Vista combinada).



**List of Defined Protocols** (Lista de protocolos definidos) permite seleccionar un protocolo de prueba para la sesión de prueba actual (consulte el documento de Información adicional para obtener más detalles sobre los protocolos).



**Temporary setup** (Configuración temporal) permite realizar cambios temporales en el protocolo seleccionado. Los cambios serán válidos únicamente para la sesión actual. Después de hacer los cambios y volver a la pantalla principal, el nombre del protocolo quedará marcado con un asterisco (\*).



**List of historical sessions** (Lista del histórico de sesiones) accede a las sesiones históricas, para revisarlas, o a la **Current Session** (Sesión actual).



**Go to current session** (Ir a la sesión actual) vuelve a la sesión en curso.



El **estado de la sonda** se muestra con una barra de color junto a la que figura su descripción. Cuando el estado de la sonda es **Out of ear** (Fuera del oído) se mostrará el color del oído seleccionado (azul para izquierdo rojo para derecho). Cuando se detecte que la sonda está **In ear** (En el oído) el color será verde. Cuando el estado es **Blocked** (Bloqueada), **Leaking** (Con fugas) o **Too Noisy** (Demasiado ruido), la barra coloreada es ámbar. Cuando no se detecta ninguna sonda, **No probe**, la barra de estado se muestra en gris.

Consulte el apartado 3.3 para obtener información sobre los estados de la sonda.



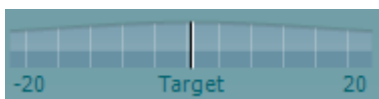
**Forced Start** can be used to force and impedance measurement to start when the probe status is not indicating 'in ear'. This can be used for patients with PE tubes. **Forced Start** can be activated pressing the icon or by long pressing the **Start / Spacebar / button on shoulder box** for 3 seconds.



Puede seleccionar **Auto** (Automático) o **Manual**. La prueba **Manual** implica que, cuando corresponda, las presiones del canal auditivo se pueden fijar manualmente. En o durante los reflejos, usted puede también seleccionar estímulos individuales por separado o añadir o borrar tipos de estímulos y niveles. Aunque la opción de la prueba manual suele ser una configuración global de los protocolos, no influye en el modo en el que se realizan las pruebas de la función de la trompa de Eustaquio y las pruebas de timpanometría de banda ancha. Al volver a la prueba automática, se le pedirá que guarde los datos porque, de no hacerlo, algunas mediciones podrían perderse por los cambios realizados durante la prueba.



El botón **Report editor** (Editor de informes) abre otra ventana para añadir y guardar notas en la sesión actual.



El **indicador de presión** muestra la cercanía de la presión real a la presión objetivo. Esta herramienta solo está disponible para probar los **reflejos** y la **absorbancia de banda ancha**. La presión objetivo será, en general, equivalente a la presión pico del timpanograma. Cuando la presión se aleje mucho de la presión objetivo, el estado de la sonda pasará a ser **Leaking** (con fugas).

La **List of age groups** (Lista por grupos de edad) aparece cuando el protocolo contenga una prueba de timpanometría de banda ancha. La selección de la lista coincidirá, de forma predeterminada, con la edad conocida del paciente. Si se cambia la edad, se modificarán los datos normativos que aparezcan en los gráficos de absorbancia. Además, los valores de calibración de las pruebas de timpanometría de banda ancha dependen de la selección de edad. A los seis meses, los valores de calibración empleados cambian. Por eso, es esencial seleccionar la edad correcta antes de iniciar la medición.



**Show sketched absorbance examples** (Mostrar ejemplos de absorbancia en gráficos) permite ver ejemplos de cómo se mostrarían unas curvas de absorbancia normales y patológicas en pantalla.



La **imagen del equipo** muestra si el equipo está conectado. **Simulación** se indica cuando se activa el modo de simulación con fines demostrativos.



El símbolo del **temporizador** indica si hay una medición en curso y avisa cuando se detiene.

 Tymp normal  
 Reflex 3x ipsi growth

La **lista de protocolos** muestra todas las pruebas que forman parte del protocolo seleccionado. La prueba que se ve en la pantalla de prueba está marcada en azul o en rojo, dependiendo del oído seleccionado.

Si en el protocolo se incluyen más pruebas de las que se pueden ver en una sola pantalla, aparecerá una barra de desplazamiento.

 Tymp normal

Si hay una **marca de comprobación** en el recuadro, las pruebas se realizarán cuando se pulse **START** (INICIAR). Durante las pruebas, aquellas que se vayan completando se desmarcarán automáticamente. Quite la marca de selección de los cuadros de las pruebas que no desea ejecutar con el protocolo seleccionado antes de pulsar **START** (INICIAR).

 Tymp normal

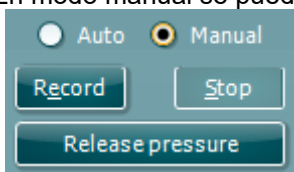
Una **marca blanca** indica que hay (algunos) datos almacenados sobre esta prueba en la memoria.

Los botones **START** (INICIAR) y **STOP** (DETENER) se usan para iniciar y detener una sesión.



En modo manual se pueden realizar las siguientes operaciones.

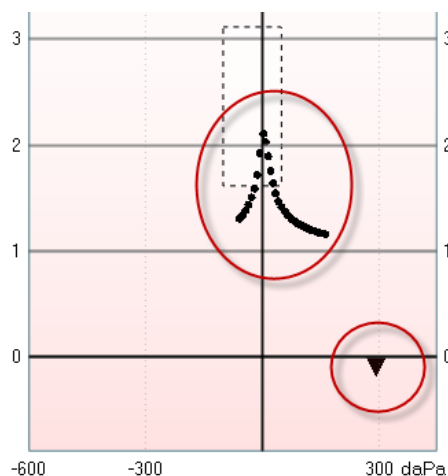


En la prueba **tymp** (Timpanometría):

Pulse el botón Record (Grabar) para iniciar la grabación del timpanograma.

Pulse el botón Stop (Detener) para detener la grabación del timpanograma.

Pulse el botón Release Pressure (Liberar presión) para liberar presión y volver a 0 daPa.



Durante las pruebas manuales, puede arrastrar el ratón para mover el cursor de presión y cambiar la presión.

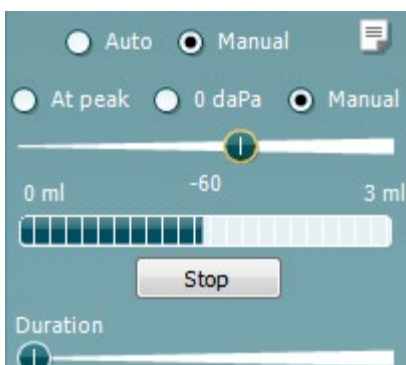
La pista de medición que muestra cuál es la admisión acústica (no compensada). Solo se muestra cuando no se está grabando. Si se elige ver la compliancia compensada del volumen del canal auditivo equivalente, solo se muestra después de terminar la grabación porque solo entonces se puede utilizar correctamente el valor de compensación. En otras palabras, durante la grabación, la pantalla se mostrará siempre sin compensación.

En las pruebas **reflejo**, **fatiga de reflejo** y **latencia de reflejo**:

Si se elige **At peak** (En el pico) se utiliza la presión pico del último timpanograma disponible con la misma frecuencia de tono de la sonda.

Si se elige **0 daPa** la medición se realiza con una presión igual a cero.

Si se elige **Manual**, los puntos 3 a 5 pueden utilizarse para establecer manualmente la presión.

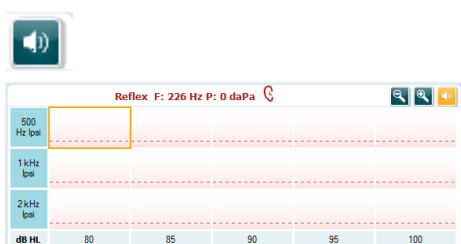


El **control de la presión** se puede arrastrar pinchando en él con el botón izquierdo del ratón. Cuando lo seleccione, también puede utilizar las flechas izquierda y derecha para ajustar la presión de forma más precisa.

Mientras cambia la presión del **control de la presión**, la admitancia sin compensación se muestra como un volumen auditivo equivalente en la **barra de volumen**.

El botón **Start** (Iniciar) y **Stop** (Detener) se usa para iniciar y detener el cambio manual de la presión. Al detenerlo, Titan tratará de mantener la presión constante.

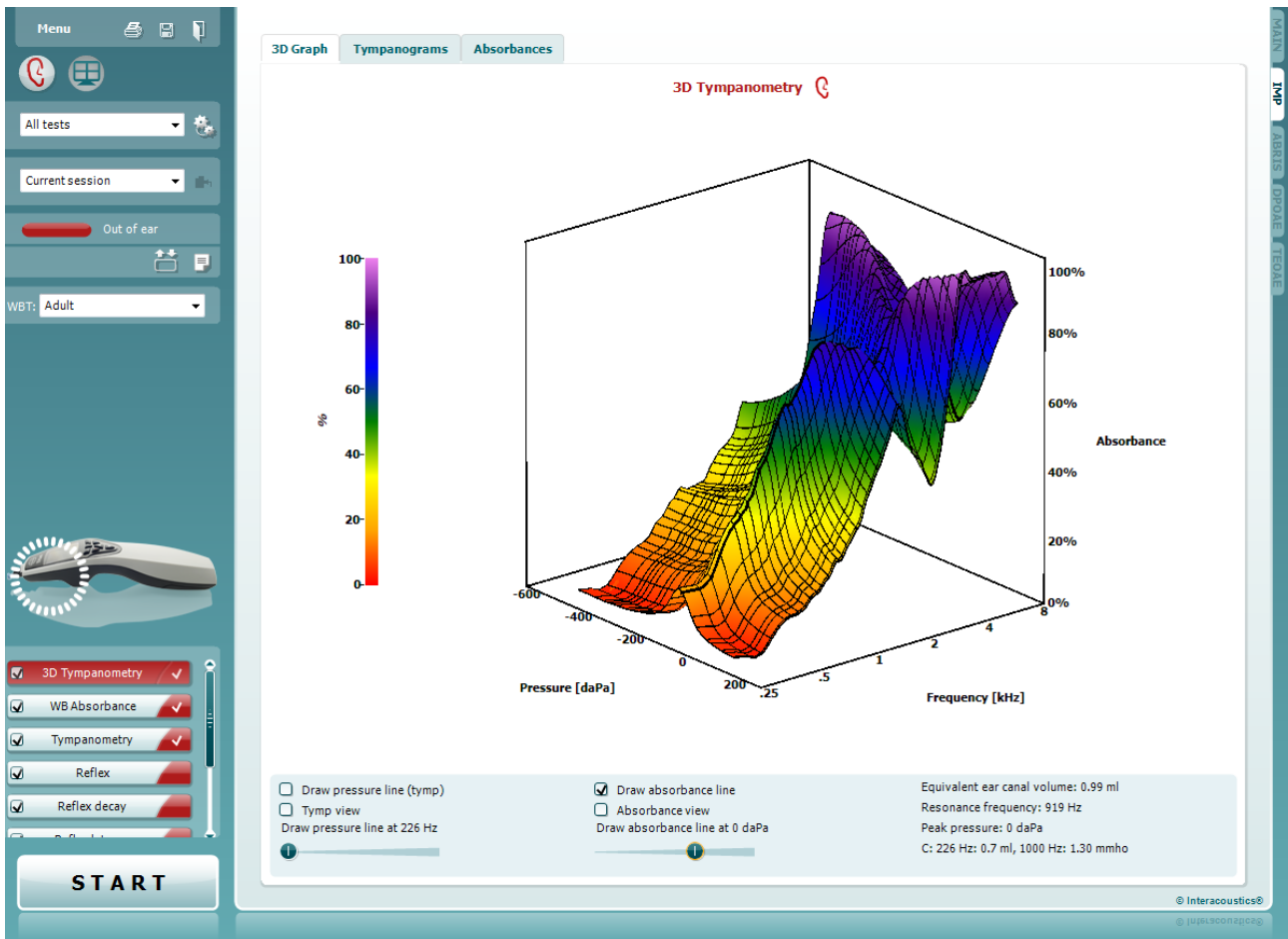
Con el **selector deslizante de duración** puede fijar la longitud del estímulo en 10, 15, 20, 25 o 30 segundos durante una prueba de **fatiga de reflejo manual**.



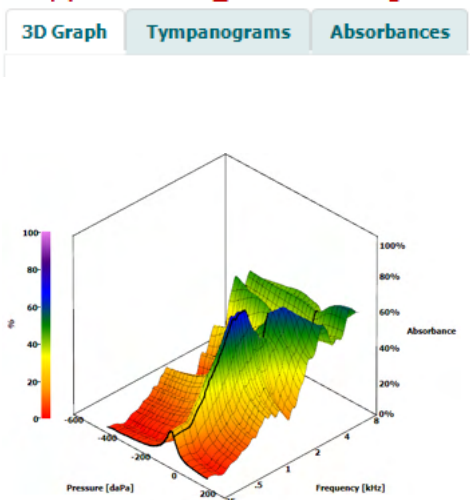
El botón **Manual stimulus** (Estímulo manual) se activa cuando se selecciona la prueba **manual** en una prueba de **reflejo**. Después de presionar el botón de **Manual stimulus** (Estímulo manual), el cursor cambia a un altavoz. Cuando haga clic en uno de los gráficos, la medición de ese reflejo se iniciará. Al volver a pinchar, se detiene la medición (que es, por ejemplo, utilizada si la medición no se inicia correctamente por un mal ajuste de la sonda).



### 3.11 Uso de la timpanometría 3D y prueba de absorbancia



#### 3.11.1 El gráfico 3D




La pantalla de la prueba **3D tympanometry** (Timpanometría 3D) permite ver los resultados durante la realización de las pruebas y después de ellas, de tres modos, en función de la pestaña seleccionada.

La pestaña **3D graph** (Gráfico 3D) contiene todos los puntos de datos resultantes del barrido de presión. El gráfico se puede rotar con el ratón, pulsando el botón izquierdo del ratón y arrastrándolo en la dirección de rotación deseada.

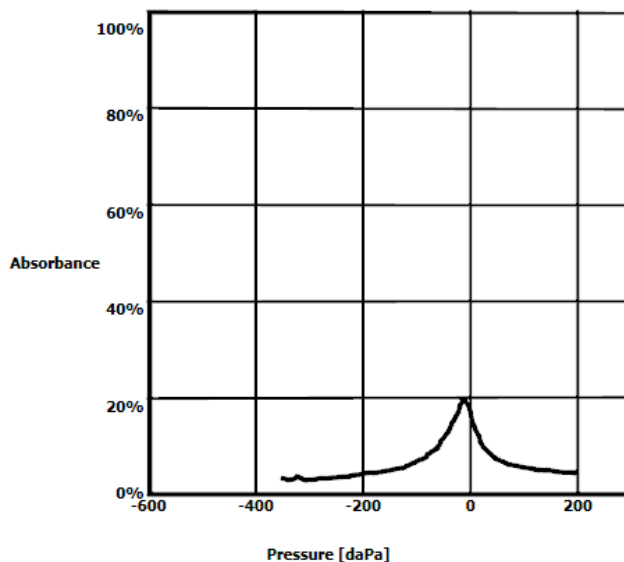


Draw pressure line (tymp)  
 Tymp view  
Draw pressure line at 226 Hz




La activación de **Draw pressure line (tymp)** (Dibujar línea de presión -timpanometría-) resalta un timpanograma en el gráfico 3D, a la frecuencia que se seleccione con el control deslizante..

La activación de **Tymp view** (Vista de timpanograma) se gira automáticamente el gráfico 3D a una vista en dos dimensiones en la que la absorbancia se muestra como una función de la presión, como en el ejemplo siguiente.

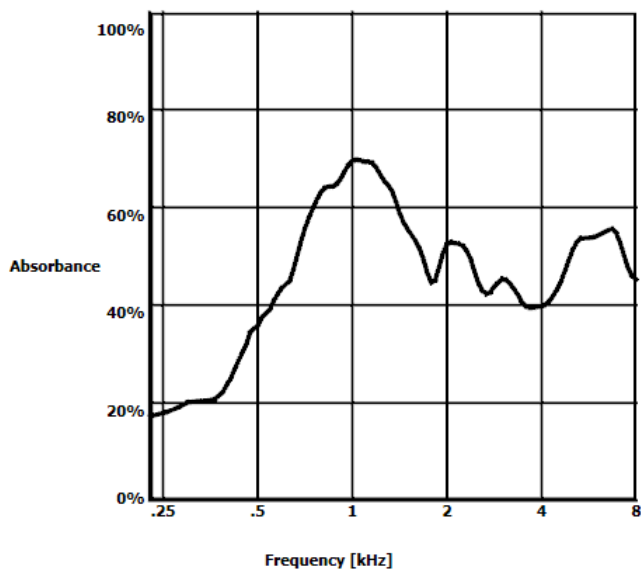


Draw absorbance line  
 Absorbance view  
Draw absorbance line at -2 daPa



La activación de **Draw absorbance line** (Dibujar línea de absorbancia) resalta una sección de absorbancia en el gráfico 3D, a la presión que se seleccione con el control deslizante..

La activación de **Absorbance view** (Vista de absorbancia) se gira automáticamente el gráfico 3D a una vista en dos dimensiones en la que la absorbancia se muestra como una función de la frecuencia, como en el ejemplo siguiente.





Equivalent ear canal volume: 1.18 ml  
 Resonance frequency 869 Hz  
 Peak pressure -12 daPa  
 C: 226 Hz: 0.7 ml, 1000 Hz: 1.21 mmho

Se muestra la siguiente información numérica:

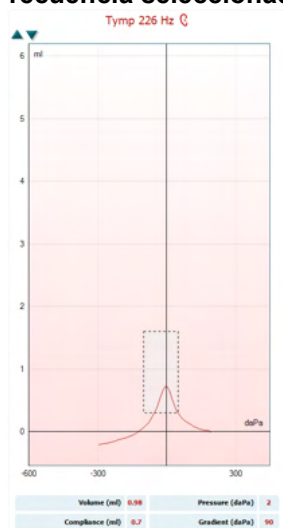
- El **volumen del canal auditivo equivalente**
- La **frecuencia de resonancia** más baja disponible a una presión pico. El timpanograma que se encuentra en esta frecuencia de resonancia puede ser interesante para diferenciar patologías (por ejemplo, distinguir entre un tímpano flácido y la discontinuidad de la cadena osicular).
- La **presión pico** que se encuentra en el timpanograma de frecuencia promediada.
- La **compliance pico** de ambos timpanogramas en 226 Hz (en ml) y 1000 Hz (en mmho).

AVISO: Cuando se utiliza un cable, no calibrado para el Titan en uso, no será posible realizar la medición WBT, y se mostrarán resultados erróneos. La medición no se iniciará, y aparecerá un cuadro emergente indicando que la sonda no está calibrada.

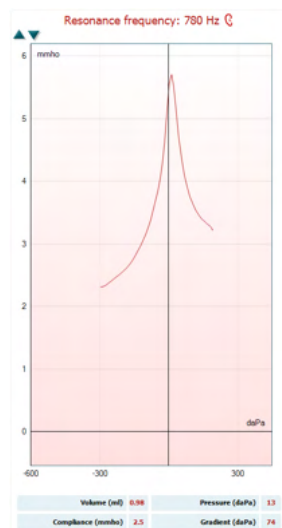
### 3.11.2 La pestaña Timpanogramas

La **pestaña Timpanogramas** puede mostrar los diferentes timpanogramas recuperados a partir de la medición 3D.

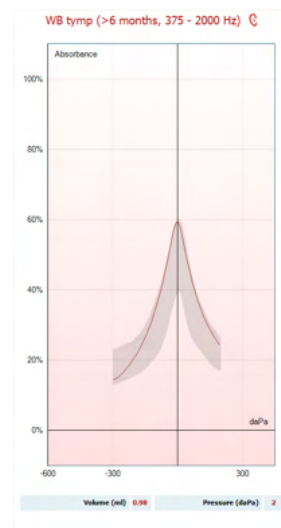
Encima de los timpanogramas a frecuencias tradicionales (226, 678, 800 y 1000 Hz y la frecuencia de resonancia), puede mostrarse un **Timpanograma de banda ancha**, y la vista puede establecerse a **Frecuencia seleccionada**.



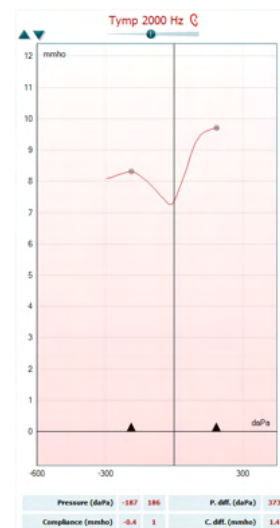
Frecuencias tradicionales  
226, 678, 800 y 1000 Hz



Frecuencia de resonancia



Timpanograma de banda ancha



Frecuencia seleccionada

El **Timpanograma de banda ancha** es la curva media en un límite de la medición. Para bebés de menos de 6 meses, se saca un promedio de las curvas de 800 a 2000 Hz. Para los niños de más edad y adultos, la media se saca entre los 375 y los 2000 Hz. Se ha mostrado que los timpanogramas WB ofrecen mejores resultados que los timpanogramas de 1000 Hz a la hora de explicar por qué un cribado OEA ha dado un resultado de No apto, especialmente en el caso de los bebés.

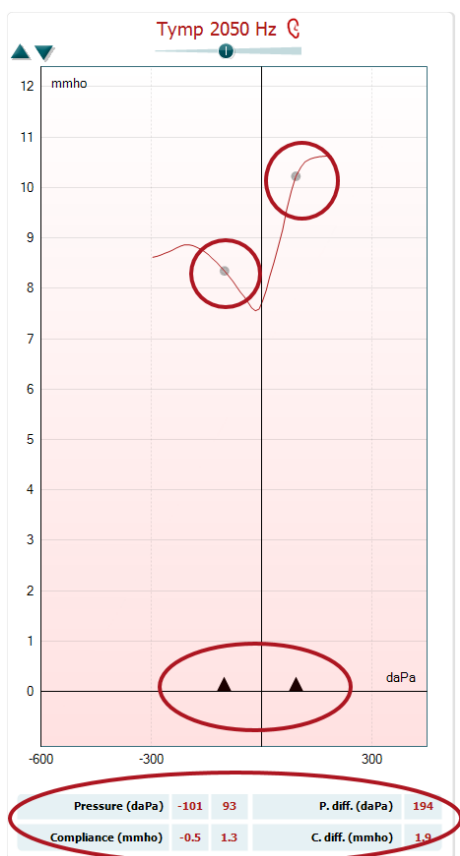
El timpanograma WB está menos afectado por el ruido y ofrece una información más fiable que las frecuencias tradicionales de 1000 Hz en bebés, y 226 Hz para niños de más edad y adultos. Sanford et al.<sup>3</sup> recomienda plantearse la implantación de los timpanogramas de banda ancha en los diagnósticos de seguimiento, dentro de programas de cribado de recién nacidos.

La **Frecuencia seleccionada** le permite ver al timpanograma de cada frecuencia de 200 a 4000 Hz en una resolución de pasos de 50 Hz. Esta función depende de la licencia.

<sup>4</sup> Merchant et. al. (2015). Power Reflectance as a Screening Tool for the Diagnosis of Superior Semicircular Canal Dehiscence. *Otology & Neurotology*



- Show Y
- Show G
- Show B
- Show phase
- 226 Hz
- 678 Hz
- 800 Hz
- 1000 Hz
- Selected frequency
- Resonance frequency
- Adult (Avrg 375Hz to 2000Hz)
- Show compensated
- Peak difference



V	1.2	ml	P	-12	daPa
C	0.7	ml	G	69	daPa

Si se pincha con el botón derecho en la ventana del timpanograma se abre una ventana emergente. Las opciones disponibles son las siguientes:

- **Mostrar Y** para mostrar la admisión acústica.
- **Mostrar G** para mostrar la conductancia acústica (la parte real del vector de admitancia).
- **Mostrar B** para mostrar la susceptancia acústica (la parte imaginaria del vector de admitancia).
- **Mostrar fase** para ver la fase (ángulo del vector de admitancia). La información bajo el timpanograma es siempre desde la curva Y de admitancia.
- **226Hz** para ver el timpanograma de 226 Hz de la medición de timpanometría 3D.
- **678Hz** para ver el timpanograma de 678 Hz de la medición de timpanometría 3D.
- **800Hz** para ver el timpanograma de 800 Hz de la medición de timpanometría 3D.
- **1000Hz** para ver el timpanograma de 1000 Hz de la medición de timpanometría 3D.
- **Frecuencia seleccionada** muestra el timpanograma de cada frecuencia seleccionada desde 200 a 4000 Hz en una resolución de pasos de 50 Hz. La frecuencia se cambia moviendo el desplazador encima del timpanograma o las flechas del teclado.
- **Frecuencia de resonancia** para mostrar el timpanograma a partir de la medición de timpanometría 3D que se encuentra en la frecuencia de resonancia más baja a una presión pico.
- **Adulto, media de 375 Hz a 2000 Hz** para ver el timpanograma promediado entre 375 y 2000 Hz, que solo está disponible cuando el protocolo usa valores de calibración válidos para sujetos de 6 meses y mayores.
- **Niño, media de 800 Hz a 2000 Hz** para ver el timpanograma promediado entre 800 y 2000 Hz, que solo está disponible cuando el protocolo usa valores de calibración válidos para sujetos de hasta 6 meses.
- **Mostrar compensada** para ver la línea base del timpanograma compensada. Al medir timpanogramas con frecuencias de tono de sonda mayores, es muy común tener el extremo bajo de la presión del timpanograma muy por debajo del extremo alto de la presión. Para ver esos timpanogramas completamente, se recomienda verlos sin compensar.
- **Diferencia de pico** muestra dos marcadores sobre el timpanograma que pueden moverse tirando de las flechas en el eje x. Al mover las flechas puede indicar los picos en la curva y leer la diferencia de pico (P. diff.) y la diferencia de conformidad (C. diff.) en la tabla bajo el timpanograma. La información bajo el timpanograma es para la curva seleccionada.

Botones **arriba** y **abajo** para aumentar o reducir el eje Y del timpanograma.

La tabla con valores de medición. Aquí encontrará

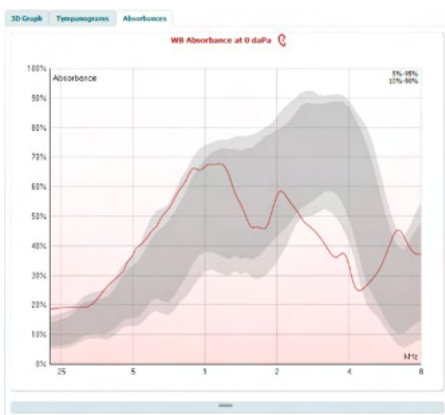
- **V** o **Volume** (Volumen), el volumen de canal auditivo equivalente.



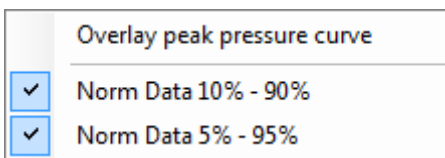


- **C** o **Compliance** (Compliancia), la admitancia acústica estática compensada pico o, dicho de otro modo: cuando el timpanograma se muestra con la línea base compensada, **C** es el valor de compliancia en el pico. No se calcula la compliancia pico (o absorbancia pico) del timpanograma promediado.
- **P** o **Pressure** (Presión), la presión en la que se detecta el pico (o la compliancia más alta).
- **G** or **Gradient** (Gradiente). Si se elige mostrar la gradiente en los valores de presión, da el ancho del timpanograma a la mitad de la altura de la admisión acústica estática pico compensada. Si se elige mostrar el gradiente como un valor de compliancia, da la media de los dos valores de admisión compensados que están 50 daPa lejos de la presión pico. La gradiente no se calcula en timpanogramas promediados.

### 3.11.3 La pestaña Absorbancia

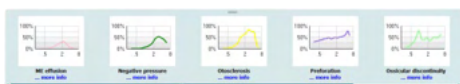


La pestaña **Absorbancias** (Absorbancias) muestra la absorbancia a presión ambiente y la presión pico como una función de la frecuencia, obtenida de la medición 3D. Al comparar la curva con el juego de datos normativos, se puede obtener una impresión rápida del estado del oído medio.

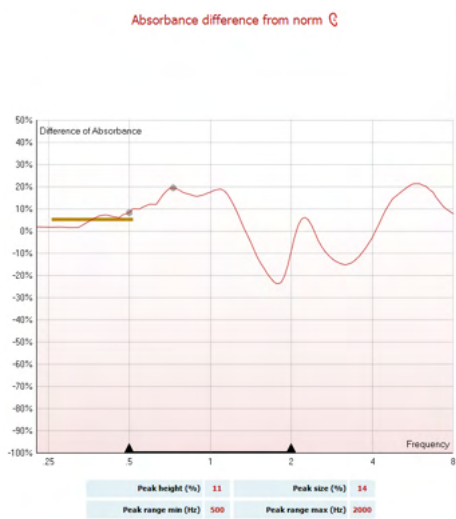


Si se pincha con el botón derecho en la ventana del timpanograma se abre una ventana emergente. Las opciones disponibles son las siguientes:

- **Overlay peak pressure curve** (Superponer curva de presión pico), que superpone la curva de absorbancia en la presión pico con la curva a presión ambiente.
- **Norm Data 10% - 90%** (Datos normativos 10 a 90%) para ver el intervalo de datos normativos que incluye del 10% al 90% de la población.
- **Norm Data 5% - 95%** (Datos normativos 5 a 95%) para ver el intervalo de datos normativos que incluye del 5% al 95% de la población.



Estos **ejemplos trazados** muestran el aspecto de una medición de absorbancia en casos patológicos. Las dimensiones de estos ejemplos se pueden modificar, arrastrando el ratón arriba o abajo entre los ejemplos y el gráfico de absorbancia. Cuando se selecciona un ejemplo, se muestra con la medición.

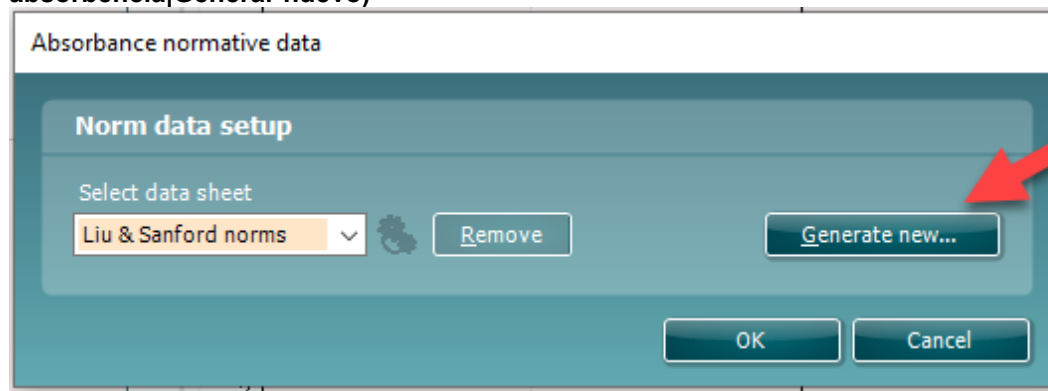


La **Diferencia de absorbencia** de la norma proporciona una vista de cómo la curva de absorbencia se diferencia del percentil 50%. Esto proporciona una herramienta para ver si existe una desviación significativa de la norma. Si es el caso, la altura del pico y el tamaño del pico aparecerán como valores bajo el gráfico. El cálculo se basa en el estudio de Merchant et al. 2015<sup>4</sup>. Si desea obtener una descripción más detallada del uso del cálculo, consulte la guía rápida. Esta función depende de la licencia.

### 3.11.4 Suba sus propios datos de investigación WBA para crear su propio conjunto de datos normativos

La actualización presenta una opción para personalizar la medición WBT con datos WBA para la investigación. Esto hace que sea posible para la clínica hacer que las mediciones sean personalizables. Esto se realiza guardando los datos WBT en un archivo .m que se guarda en una carpeta local para facilitar su acceso. Se recomienda usar más de 25 conjuntos de datos para cada grupo de edad, pero no hay límite de subida.

Menu|Setup|Absorbance norm data|Generate new (Menú|Configuración|Datos normativos de absorbencia|Generar nuevo)



Cuando se selecciona la carpeta con los archivos .m, tardará algo de tiempo ya que hay muchos archivos que subir. Cuando finalice la subida, aparecerá un cuadro mostrando cómo los datos se dividen en diferentes grupos de edades.

<sup>4</sup> Merchant et. al. (2015). Power Reflectance as a Screening Tool for the Diagnosis of Superior Semicircular Canal Dehiscence. *Otology & Neurotology*



**Norm data setup**

Select data sheet

Own data

**Normative data**

Generated normdata data status:

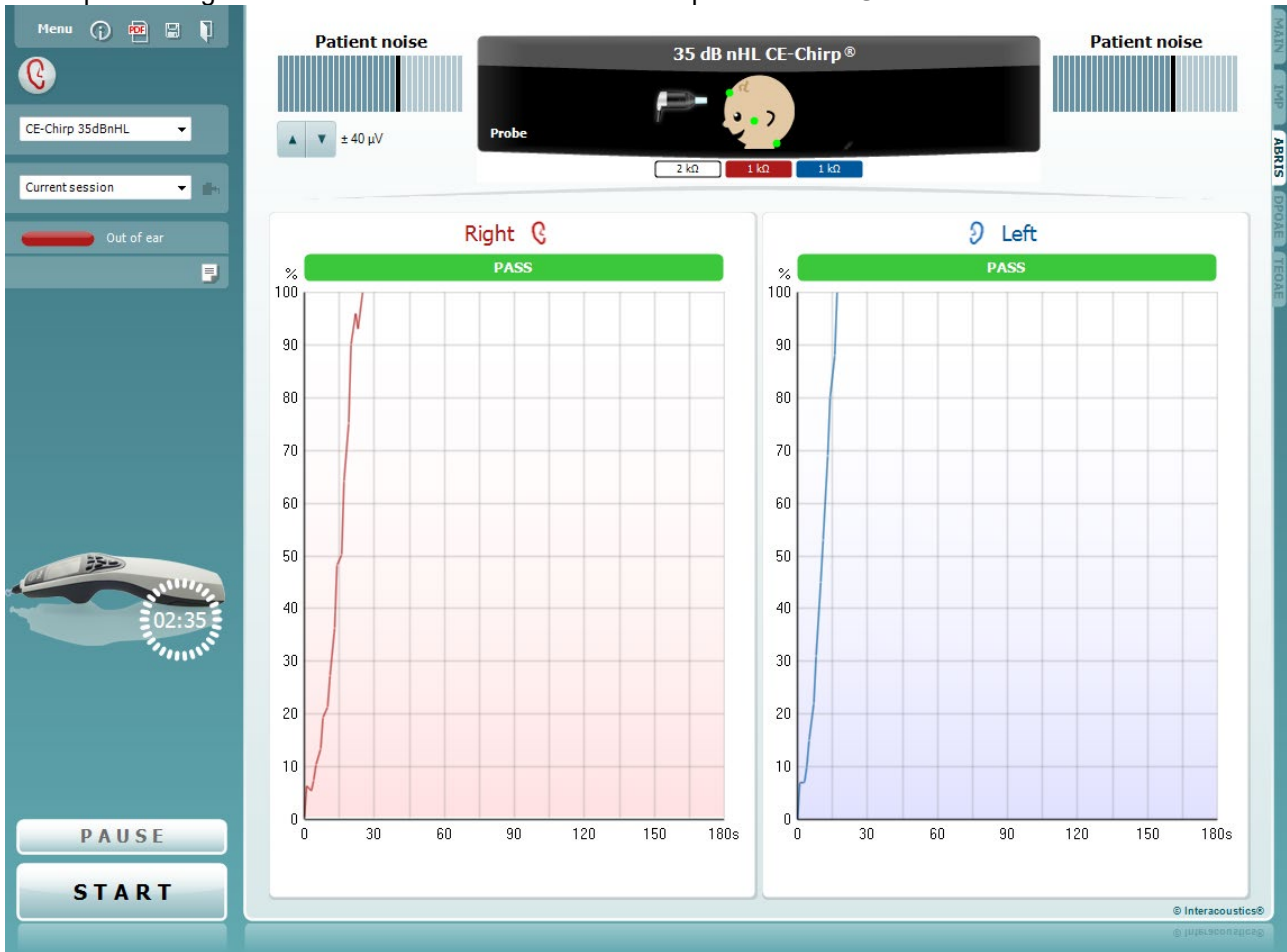
Age category	Pressure	Count	Quality
<b>Newborn</b>			
	Ambient	13	13%
	Peak	13	13%
<b>½ month to 2 months</b>			
	Ambient	0	-
	Peak	0	-
<b>2 months to 6 months</b>			
	Ambient	2	2%
	Peak	2	2%
<b>6 months to 3 years</b>			
	Ambient	27	27%
	Peak	27	27%
<b>3 years to 11 years</b>			
	Ambient	49	49%
	Peak	49	49%
<b>11 years to 16 years</b>			
	Ambient	509	100%
	Peak	509	100%
<b>Adult</b>			
	Ambient	544	100%
	Peak	542	100%

Siempre es posible revisar los datos en los propios archivos y eliminar los datos. No es posible añadir más datos a un archivo subido pero esto debe hacerse añadiendo los nuevos datos a la carpeta existente con archivos .m y generar nuevos datos de nuevo en la suite Titan.



### 3.12 Utilización del módulo ABRIS

En el apartado siguiente se describen los elementos de la pantalla **ABRIS**.



#### Menu

**Menu** (Menú) permite acceder a las opciones de configuración, impresión, edición y ayuda (consulte el documento de información para obtener más detalles sobre los elementos de menú).



El botón **Guidance** (Guía) abre la guía del usuario, donde encontrará instrucciones para realizar las pruebas dentro del módulo. La guía se puede personalizar en la ventana de configuración de la Guía de usuarios.



**Print** (Imprimir) permite imprimir los resultados que se muestran en pantalla directamente en la impresora predeterminada. Cuando el protocolo no tenga ninguna plantilla de impresión asociada, se le pedirá que seleccione una (consulte el documento de Información adicional para ver más detalles sobre el asistente de impresión).



El icono **Print to PDF** (Imprimir en PDF) aparece cuando se realiza la configuración a través de General Setup (Configuración general). (Consulte la información adicional para ver información sobre la configuración).



**Save & New Session** (Guardar sesión y abrir nueva) guarda la sesión actual en Noah u OtoAccess® (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y abre una sesión nueva.



**Save & Exit** (Guardar sesión y salir) guarda la sesión actual en Noah 4 u OtoAccess® (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y sale del software.



**Toggle Ear** (Cambiar oído) permite cambiar del oído izquierdo al derecho y viceversa. Cuando la configuración del transductor lo permita (con auriculares externos o de inserción), también se puede cambiar a la opción binaural.



**List of Defined Protocols** (Lista de protocolos definidos) permite seleccionar un protocolo de prueba para la sesión de prueba actual (consulte el documento de Información adicional para obtener más detalles sobre los protocolos).



**List of historical sessions** (Lista del histórico de sesiones) accede a las sesiones históricas, para revisarlas, o a la **Current Session** (Sesión actual).



**Go to current session** (Ir a la sesión actual) vuelve a la sesión en curso.



El **estado de la sonda** se muestra con una barra de color junto a la que figura su descripción.

Cuando el estado de la sonda es **Out of ear** (Fuera del oído) se mostrará el color del oído seleccionado (azul para izquierdo rojo para derecho). Cuando se detecte que la sonda está **In ear** (En el oído) el color será verde. Cuando el estado es **Blocked** (Bloqueada), **Leaking** (Con fugas) o **Too Noisy** (Demasiado ruido), la barra coloreada es ámbar. Cuando no se detecta ninguna sonda, **No probe**, la barra de estado se muestra en gris. Consulte el apartado 3.3 para obtener información sobre los estados de la sonda.



El botón **Report editor** (Editor de informes) abre otra ventana para añadir y guardar notas en la sesión actual.



La **imagen del equipo** muestra si el equipo está conectado. **Simulación** se indica cuando el modo de simulación está activado con fines de demostración.



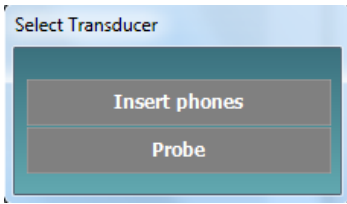
Antes de realizar una prueba, el símbolo del **temporizador** indica el tiempo que tardará en detenerse la prueba ABRIS automáticamente. Durante la realización de la prueba, el temporizador realiza una cuenta atrás a cero. Puede desactivar la cuenta atrás haciendo clic en el temporizador durante la prueba. De este modo, el temporizador comenzará una cuenta normal e indicará el tiempo de prueba transcurrido. A continuación, la prueba proseguirá hasta que se pulse el botón de parada manualmente.



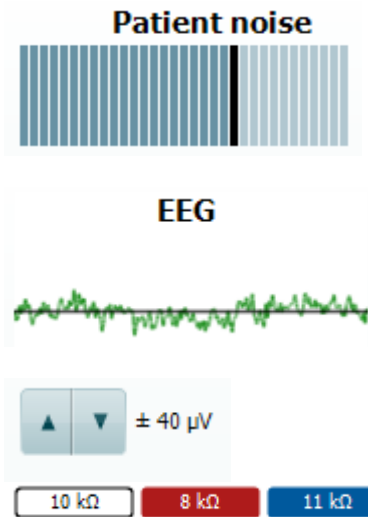
La **Pause** (Pausa) se activa después de iniciar la prueba. Esto permite realizar una pausa durante la prueba.



Los botones **START** (INICIAR) y **STOP** (DETENER) se usan para iniciar y detener una sesión.



La ventana Select transducer (Seleccionar transductor) cuando hay varios transductores conectados al Preamplificador (por ej., auriculares de inserción y sonda). Seleccione el transductor que desea usar antes de iniciar la prueba.

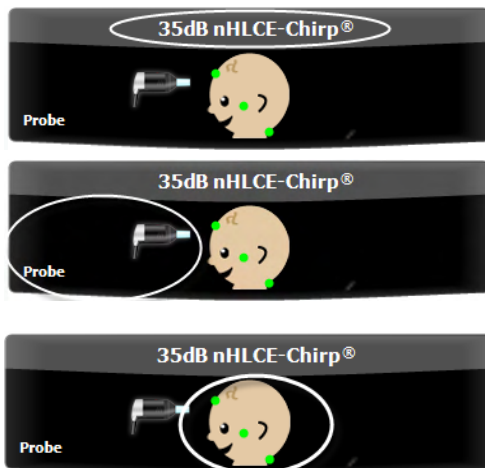


**Patient noise** (Ruido del paciente) muestra los valores pico del EEG.

**EEG** muestra el electroencefalograma bruto.

Muestra el **nivel de rechazo del EEG** y los botones de flecha permiten modificar el nivel de rechazo.

Los **valores de impedancia de los electrodos** se muestran para el electrodo que corresponda (blanco, rojo y azul).



La zona de **visualización de parámetros** muestra la intensidad del estímulo y el tipo de estímulo empleado en las pruebas. La **imagen del niño** muestra el estado de impedancia de los tres electrodos (buena: verde, ámbar: débil).

Se muestra el **transductor** que se usa para la prueba (sonda, auricular de inserción, EarCup o auriculares externos).

La **imagen del niño** muestra el estado de impedancia de los tres electrodos (buena: verde, ámbar: débil). También indica la colocación para las pruebas.



Esta imagen indica que se necesita un **montaje de nuca** para esta prueba. Esta colocación permite realizar pruebas binaurales (de los dos oídos al mismo tiempo).

Conecte los cables del Preamplificador como se indica a continuación:

Cable blanco: vértice (línea del cabello en la frente)

Cable rojo: mejilla

Cable azul: nuca



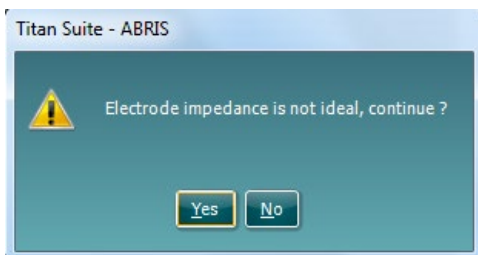
Esta imagen indica que se necesita un **montaje de mastoides** para esta prueba.

Conecte los cables del Preamplificador como se indica a continuación:

Cable blanco: vértice (línea del cabello en la frente)

Cable rojo: mastoides derecho

Cable azul: mastoides izquierdo



Si cualquiera de los indicadores de impedancia de los electrodos está de color ámbar, se abrirá una ventana de advertencia con el mensaje: **Impedance is not ideal** (La impedancia no es del nivel adecuado). El usuario debe confirmar si desea continuar con la prueba cuando los valores de impedancia son débiles.

Una impedancia baja puede dar lugar a unos tiempos de pruebas más extensos y registros con más ruido.

Residual noise (nV)	235
Stop testing at (nV)	10

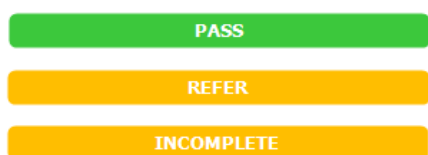
Cuando está activado en el software, se mostrarán el valor **Residual Noise** (Ruido residual) y los criterios **Residual Noise Stopping Criteria** (Criterios de cancelación de los ruidos residuales).

El valor **Residual Noise** (Ruido residual) se actualizará durante la prueba, a medida que avancen las mediciones.

Si el valor **Residual Noise** (Ruido residual) alcanza el valor **Stop testing at (nV)** (Detener pruebas al llegar a [nV]) antes de que se detecte un valor Apto, la prueba se detendrá automáticamente y el resultado que se muestra será un valor Refer (de referencia).

La eficacia del método empleado para determinar el nivel de ruido residual se describe en el artículo siguiente:

Elberling, C., & Don, M. (1984). Estimación de la calidad de la respuesta auditiva del tronco encefálico. *Scand Audiol*, 13, 187-197.



Los **resultados del screening** pueden ser PASS, REFER o INCOMPLETE (Apto, No apto e Incompleto) y se indican sobre la medición en cuanto el resultado está disponible. Si no se ha marcado la casilla "Enabled Pass/Refer" (Apto/Referencia activado) para el protocolo seleccionado, no aparecerá ninguna etiqueta.

La importancia estadística del protocolo CE-Chirp 35dBnHL de fábrica:

Sensibilidad algorítmica: 99,9%

Para un protocolo definido por el usuario que utilice parámetros o estímulos distintos de los que están en el protocolo de fábrica, el resultado detectado depende de una combinación de los siguientes parámetros definidos en la configuración de protocolo: tiempo de prueba, tipo de estímulo, intensidad del estímulo, ponderación límite de ruido residual.



**EEG too high** (EEG demasiado alto) indica que el nivel pico del EEG provoca el rechazo de la medición.



**Reconnect electrode** (Volver a conectar electrodo) indica que la impedancia de uno de los electrodos es tan elevada que el electrodo ha perdido contacto con la piel o el cable del electrodo está roto o desconectado. Mientras el mensaje aparezca en pantalla, se rechazarán todas las mediciones.



**EEG too low** (EEG demasiado bajo) indica que la impedancia entre electrodos es tan baja que es probable que haya habido un cortocircuito de dos o más electrodos. Mientras el mensaje aparezca en pantalla, se rechazarán todas las mediciones.



Ruido de la red



Connect transducer



Connect PreAmp

**Ruido de la red eléctrica detectado** indica que el algoritmo ha detectado una interferencia de la red eléctrica. Mientras el mensaje aparezca en pantalla, se rechazarán todas las mediciones.

**Connect transducer** (Conectar transductor) significa que no hay ningún transductor conectado al preamplificador.

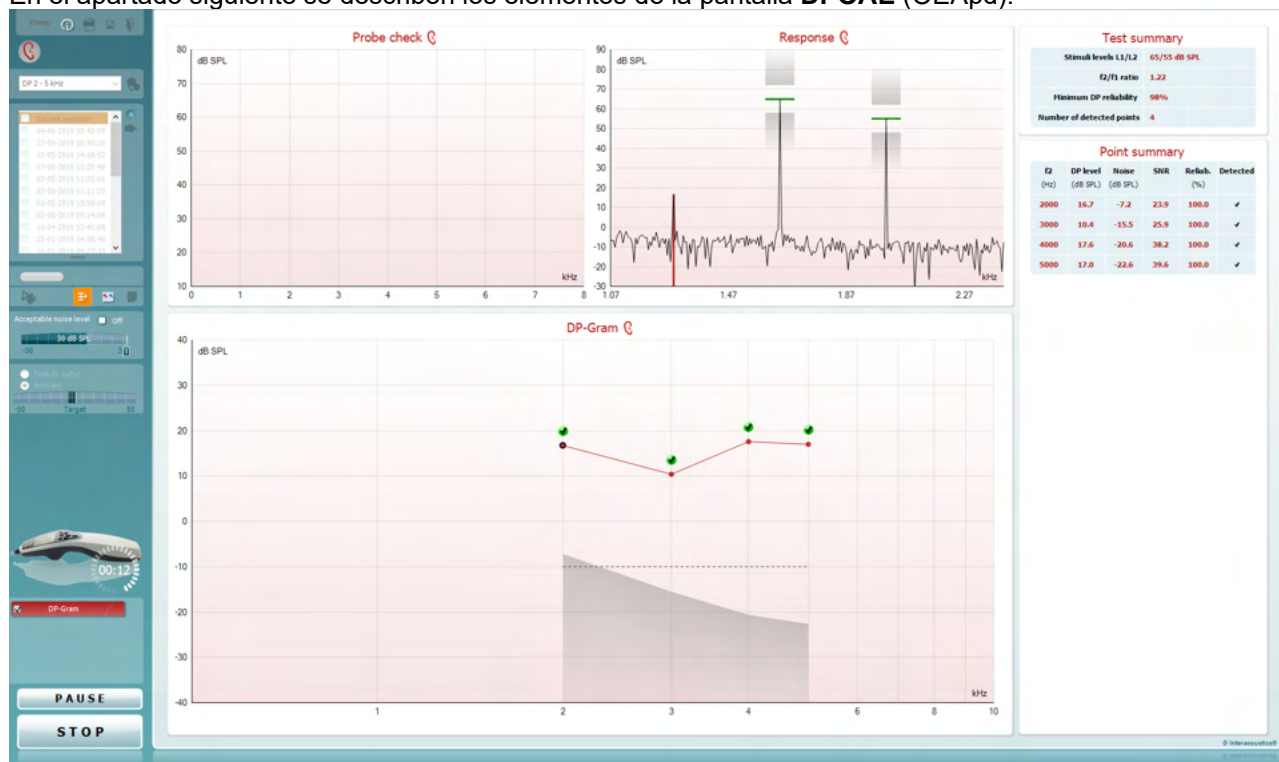
**Connect PreAmp** (Conectar preamplificador) indica que no hay un preamplificador conectado a Titan.





### 3.13 Uso del módulo OEApd

En el apartado siguiente se describen los elementos de la pantalla **DPOAE** (OEApd).



**Menu** (Menú) permite acceder a las opciones de configuración, impresión, edición y ayuda (consulte el documento de información para obtener más detalles sobre los elementos de menú).



El botón **Guidance** (Guía) abre la guía del usuario, donde encontrará instrucciones para realizar las pruebas dentro del módulo. La guía se puede personalizar en la ventana de configuración de la Guía de usuarios.



**Print** (Imprimir) permite imprimir los resultados que se muestran en pantalla directamente en la impresora predeterminada. Cuando el protocolo no tenga ninguna plantilla de impresión asociada, se le pedirá que seleccione una (consulte el documento de Información adicional para ver más detalles sobre el asistente de impresión).



El icono **Print to PDF** (Imprimir en PDF) aparece cuando se realiza la configuración a través de General Setup (Configuración general). Esto permite imprimir directamente en un documento PDF que se guarda en el PC. (Consulte el documento de información adicional para ver información sobre la configuración).



**Save & New Session** (Guardar sesión y abrir nueva) guarda la sesión actual en Noah 4 u OtoAccess® (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y abre una sesión nueva.



**Save & Exit** (Guardar sesión y salir) guarda la sesión actual en Noah u OtoAccess® (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y sale del software.



**Toggle Ear** (Cambiar oído) permite cambiar del oído izquierdo al derecho y viceversa.



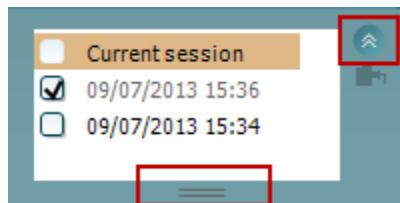
El botón **Toggle probe check/response view** (Alternar comprobación de sonda/vista de respuesta) permite alternar entre ver la información de comprobación de la sonda o el gráfico de respuesta.



**List of Defined Protocols** (Lista de protocolos definidos) permite seleccionar un protocolo de prueba para la sesión de prueba actual (consulte el documento de Información adicional para obtener más detalles sobre los protocolos).



**Temporary setup** (Configuración temporal) permite realizar cambios temporales en el protocolo seleccionado. Los cambios serán válidos únicamente para la sesión actual. Después de hacer los cambios y volver a la pantalla principal, el nombre del protocolo quedará marcado con un asterisco (\*).



**List of historical sessions** (Lista del histórico de sesiones) accede a las sesiones históricas, para revisarlas, o a la **Current Session** (Sesión actual).

El cuadro **historical session** (sesión histórica) se puede ampliar arrastrándolo hacia abajo con el ratón o minimizar/maximizar haciendo clic en el botón de la flecha.

La sesión destacada en naranja es la sesión seleccionada que se muestra en pantalla. Marque la casilla de verificación que hay junto a la fecha de la sesión para **superponer las sesiones históricas** en el gráfico.



**Go to current session** (Ir a la sesión actual) vuelve a la sesión en curso.



El **estado de la sonda** se muestra con una barra de color junto a la que figura su descripción.

Cuando el estado de la sonda es **Out of ear** (Fuera del oído) se mostrará el color del oído seleccionado (azul para izquierdo rojo para derecho). Cuando se detecte que la sonda está **In ear** (En el oído) el color será verde. Cuando el estado es **Blocked** (Bloqueada), **Leaking** (Con fugas) o **Too Noisy** (Demasiado ruido), la barra coloreada es ámbar. Cuando no se detecta ninguna sonda, **No probe**, la barra de estado se muestra en gris.

Consulte el apartado 3.3 para obtener información sobre los estados de la sonda.



**Inicio forzado** puede usarse para forzar que se inicie una medición OAE si el estado de la sonda no está indicando "en oído", por ejemplo, cuando se realizan pruebas a los pacientes con tubos PE. **Inicio forzado** se activa pulsando el icono o manteniendo el botón **Inicio/ barra de espacio/botón del cuadro superior** durante 3 segundos.

Nota: cuando se utiliza el inicio forzado, el nivel de estímulo se basa en los valores de calibración de la sonda en un acoplador 711 y *no* en el volumen individual del oído.



**Summary view** (Vista resumen) alterna entre mostrar el gráfico de resultados o el gráfico de resultados con las tablas resúmenes de las pruebas.



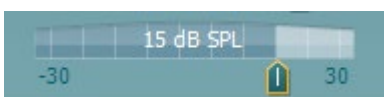
**Monoaural/Binaural view** (Vista monoaural/binaural) alterna entre la presentación de los resultados de un solo oído o de ambos.



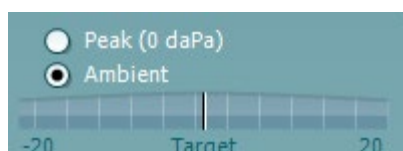
El botón **Report editor** (Editor de informes) abre otra ventana para añadir y guardar notas en la sesión actual.



Si se marca la casilla **Acceptable noise level Off** (Desactivar nivel de ruido aceptable), se cancela el rechazo de ningún registro, incluso cuando el ruido de la grabación sea excesivo.



El control deslizante de **nivel de ruido aceptable** permite fijar un límite al nivel de ruido aceptable entre los -30 y +30 dB SPL, por encima de los cuales se considerará que hay demasiado ruido. El medidor VU indica el nivel de ruido actual y se vuelve de color ámbar cuando supera el nivel fijado.



El **indicador de presión** muestra si la prueba se está realizando con una presión de oído medio ambiente o pico. El **indicador de objetivo** muestra la distancia que separa la presión del objetivo.

Se debería seleccionar la opción **Peak pressure** (Presión pico) cuando se desee realizar una **prueba de OEA presurizada**. Primero se debe ejecutar una medición de timpanograma en el módulo IMP para el oído seleccionado antes de realizar pruebas con una **presión pico**.



La **imagen del equipo** muestra si el equipo está conectado. **Simulación** se indica cuando el modo de simulación está activado con fines de demostración.

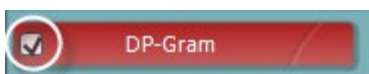


Antes de realizar una prueba, el símbolo del **temporizador** indica el tiempo que tardará en detenerse la prueba OEApd automáticamente. Durante la realización de la prueba, el temporizador realiza una cuenta atrás a cero. Puede desactivar la cuenta atrás haciendo clic en el temporizador durante la prueba. De este modo, el temporizador comenzará una cuenta normal e indicará el tiempo de prueba transcurrido. A continuación, la prueba proseguirá hasta que se pulse el botón de parada manualmente.

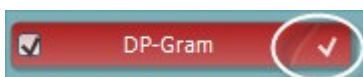
Cuando la medición se rechaza, el temporizador deja de contar. El **Artifact rejection** (Rechazo de artefacto) depende del ajuste de **Acceptable Noise Level** (Nivel de ruido aceptable) y el ajuste del **Level tolerance** (Nivel de tolerancia) del protocolo.



La **lista de protocolos** muestra todas las pruebas que forman parte del protocolo seleccionado. La prueba que se ve en la pantalla de prueba está marcada en azul o en rojo, dependiendo del oído seleccionado.



Si hay una **marca de comprobación** en el recuadro, las pruebas se realizarán cuando se pulse **START** (INICIAR). Durante las pruebas, aquellas que se vayan completando se desmarcarán automáticamente. Quite la marca de selección de los cuadros de las pruebas que no desea ejecutar con el protocolo seleccionado antes de pulsar **START** (INICIAR).



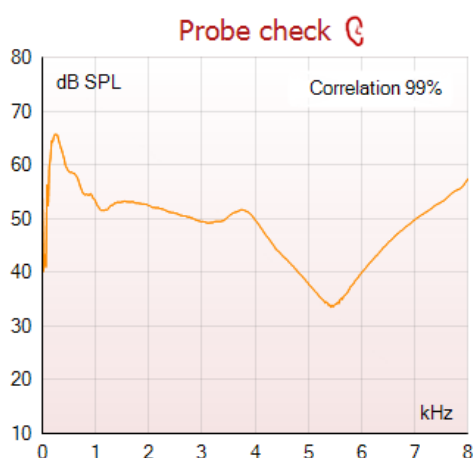
Una **marca blanca** indica que hay (algunos) datos almacenados sobre esta prueba en la memoria.



La **Pause** (Pausa) se activa después de iniciar la prueba. Esto permite realizar una pausa durante la prueba.



Los botones **START** (INICIAR) y **STOP** (DETENER) se usan para iniciar y detener una sesión.

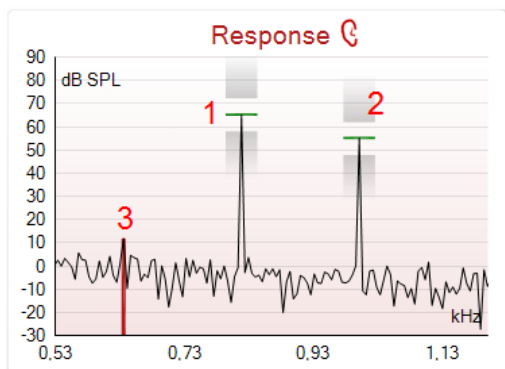


La **gráfica de comprobación de la sonda** permite visualizar el ajuste de la sonda en el oído del paciente antes de realizar la prueba y después de la misma.

Durante la prueba, la comprobación de la sonda no funciona y el gráfico no mostrará ninguna curva.

Tras la prueba, se mostrará un valor de correlación que proporciona que indica si la sonda permaneció correctamente en el oído durante la prueba.

Para las pruebas medidas y guardadas en el dispositivo Titan y transferidas al PC, no se mostrará el gráfico de comprobación de la sonda. Solo estará disponible el valor de correlación.



El **gráfico de respuesta** muestra la respuesta que ha registrado el micrófono de prueba (en dB SPL) como una función de la frecuencia (en Hz). Solo se traza el rango de frecuencia que interesa para el punto seleccionado o medido actualmente.

1. Los dos **estímulos de prueba** se reconocen fácilmente como los dos picos del gráfico de respuesta.
2. El **rango de tolerancia de estímulos** se indica con dos zonas sombreadas por encima y por debajo del pico de estímulo.
3. La línea roja o azul indica la **frecuencia OEApd** en la que se calcula que se producir el principal producto de distorsión.

Consulte el documento de Información adicional para obtener más detalles.

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

Si pasa el **ratón sobre** un punto de medición, podrá ver detalles sobre la medición en curso o terminada.

Consulte el documento Información adicional para obtener detalles específicos de cada elemento de la tabla de menús contextuales de ratón (mouse over).



El **símbolo de confirmación de PD encontrado**, una marca de confirmación en negro dentro de un círculo verde, indica que esta medición individual cumplía el criterio especificado y que no se realizarán nuevas pruebas a esta frecuencia.



El **símbolo de confirmación de DP encontrado**, una marca de confirmación en negro, indica que esta medición individual cumplía el criterio especificado pero que la prueba continuará hasta que se agote el tiempo de prueba o hasta que se detenga manualmente la prueba.



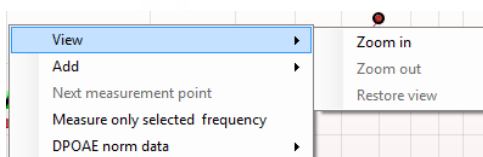
El **símbolo de tiempo agotado**, un reloj, indica que la medición ha terminado sin alcanzar el criterio específico del punto individual dentro del tiempo asignado. En la configuración general, se puede elegir si se muestra o no este tipo de indicación.



El **símbolo de suelo de ruido**, una flecha señalando una línea, indica que la medición ha finalizado porque se ha alcanzado el límite de suelo de ruido residual. En la configuración general, se puede elegir si se muestra o no este tipo de indicación.

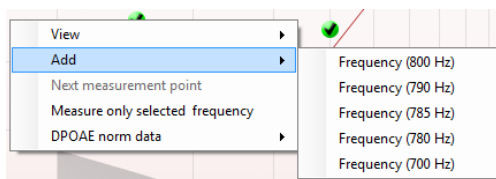


Si señala el gráfico deseado y usa la **rueda de desplazamiento** del ratón, podrá **ampliar y reducir la imagen** en los gráficos Response (Respuesta) y DP-Gram (PDgrama). Una vez ampliado, es posible arrastrar el gráfico en relación con el eje de frecuencia.

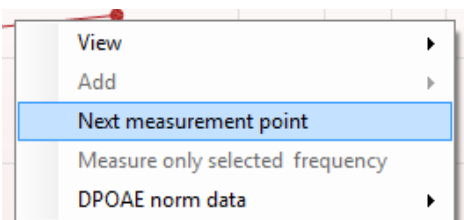


Si hace clic con el botón derecho del ratón en el gráfico del PDgrama se le ofrecerán las siguientes opciones:

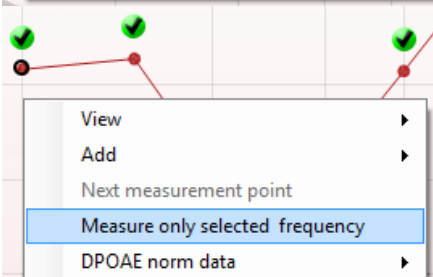
La **rueda de desplazamiento** del ratón permite acercar y alejar la imagen con respecto al eje de frecuencia. También puede **Zoom in** (Acercar), **Zoom out** (Alejar) o **Restore view** (Restaurar la vista) seleccionando el elemento adecuado en el menú contextual del botón derecho del ratón.



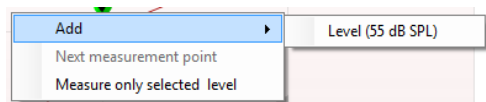
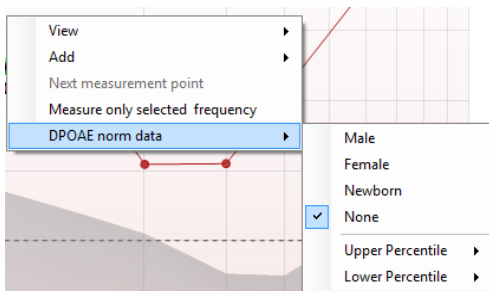
**Add** (Añadir) una frecuencia adicional después de que la comprobación del protocolo original haya finalizado. Dirija el puntero del ratón y haga clic con el botón derecho sobre la frecuencia que desee comprobar. Haga clic en **Add** (Añadir) y seleccione la frecuencia disponible de la lista para medirla. Después de añadir una o varias frecuencias, observará que el botón **Start** (Iniciar) cambia a **Continue** (Continuar). Si hace clic en **Continue** (Continuar) se medirán todas las frecuencias introducidas sin límite de tiempo. Pulse **Stop** (Detener) cuando se hayan comprobado lo suficiente los puntos adicionales.



**Next measurement point** (Siguiente punto de medición) interrumpe el procedimiento automático de prueba y fuerza el inicio de la prueba de la siguiente frecuencia de forma inmediata. Esta función está disponible cuando se ha seleccionado un punto máximo de prueba en el protocolo.



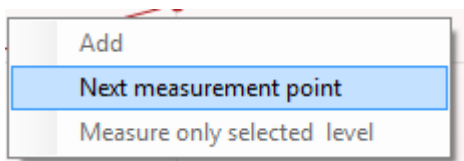
**Measure only selected frequency** (Medir solo la frecuencia seleccionada) hace que se vuelva a probar únicamente el punto de medición seleccionado en este momento. Seleccione el punto de medición que desea volver a probar haciendo clic con el botón derecho encima. Un círculo negro alrededor del punto de medición indica que está seleccionado. Cuando pulse **Continue** (Continuar), que era antes el botón **Start** (Iniciar), se comprobará el punto seleccionado sin límite de tiempo. Pulse **Stop** (Detener) para parar la prueba.



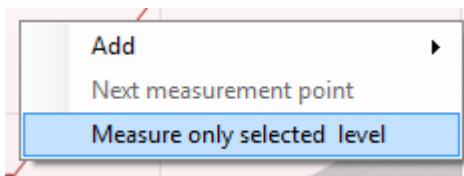
**DPOAE norm data** (Datos normativos de OEApd) permite cambiar los datos normativos del producto de distorsión que se muestran en el PDgrama.

Si hace clic con el botón derecho del ratón en el gráfico DP-I/O (PD-E/S) se le ofrecerán las siguientes opciones:

**Add** (Añadir) un nivel de frecuencia adicional después de que la comprobación del protocolo original haya finalizado. Dirija el puntero del ratón y haga clic con el botón derecho sobre la frecuencia que desee comprobar. Haga clic en **Add** (Añadir) y seleccione el nivel disponible para realizar otra medición. Después de añadir uno o varios niveles, observará que el botón **Start** (Iniciar) cambia a **Continue** (Continuar). Si hace clic en **Continue** (Continuar) se medirán todos los niveles introducidos sin límite de tiempo. Pulse **Stop** (Detener) cuando se hayan comprobado lo suficiente los puntos adicionales.



**Next measurement point** (Siguiete punto de medición) interrumpe el procedimiento automático de prueba y fuerza el inicio de la prueba de la siguiente intensidad de forma inmediata. Esta función está disponible cuando se ha seleccionado un punto máximo de prueba en el protocolo.



**Measure only selected level** (Medir solo el nivel seleccionado) hace que se vuelva a comprobar únicamente el punto de medición seleccionado en este momento. Seleccione el punto de medición que desea volver a probar haciendo clic con el botón derecho encima. Un círculo negro alrededor del punto de medición indica que está seleccionado. Cuando pulse **Continue** (Continuar), que era antes el botón **Start** (Iniciar), se comprobará el punto seleccionado sin límite de tiempo. Pulse **Stop** (Detener) para parar la prueba.

### Test summary

Stimuli levels L1/L2	65/55 dB SPL
f2/f1 ratio	1.22
Min. DP reliability	98 %
No. of detected points	0 (4)

Los **requisitos mínimos para la prueba**, tal como se definen en el protocolo, se muestran junto a algunos de los elementos de la tabla **Resumen de la prueba**. Estos **números entre paréntesis** cambian a una **marca de selección** cuando se ha cumplido el requisito mínimo durante la realización de la prueba.

Cuando se prueba a la presión máxima, el valor **MEP** es la presión real de la prueba y el valor entre corchetes es la presión objetivo desde el timpanograma.



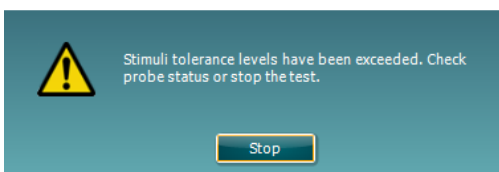
### Point summary

f2 (Hz)	DP level (dB SPL)	Noise (dB SPL)	SNR	Reliab. (%)	Detected
1000	14.5	-10.5	25.0	100.0	✓
1500	13.4	-15.4	28.8	100.0	✓
2000	8.2	-16.4	24.6	100.0	✓
3000	-0.3	-18.8	18.5	99.8	✓
4000	5.8	-20.3	26.1	100.0	✓
6000	7.3	-24.6	31.9	100.0	✓

La tabla Point Summary (Resumen de puntos) muestra las frecuencias de prueba f2, DP level (Nivel de PD), Noise (Ruido), SNR (Relación señal-ruido) y el porcentaje Reliability (porcentaje de Fiabilidad). La columna **Detected** (Detectado) muestra una marca de confirmación cuando la frecuencia especificada cumple los criterios que estén configurados en el protocolo.

Los valores del nivel de PD, ruido y relación señal-ruido se redondean en función de los datos sin tratar. Por tanto, el valor de SNR que se muestra puede no coincidir siempre con el nivel de PD menos el nivel de ruido.

Stimuli levels outside tolerance



Cuando el nivel de estímulo se salga de la tolerancia fijada en la configuración del protocolo, aparecerá el **cuadro de diálogo emergente Niveles de estímulos fuera de tolerancia**.

Pulse **Detener** para detener la prueba. Compruebe el ajuste de la sonda y reinicie la prueba.

PASS

REFER

INCOMPLETE

Los **resultados del screening** pueden ser PASS, REFER o INCOMPLETE (Apto, No apto e Incompleto) y se indican sobre la medición en cuanto el resultado está disponible. Si no se ha marcado la casilla "Enabled Pass/Refer" (Apto/Referencia activado) para el protocolo seleccionado, no aparecerá ninguna etiqueta.

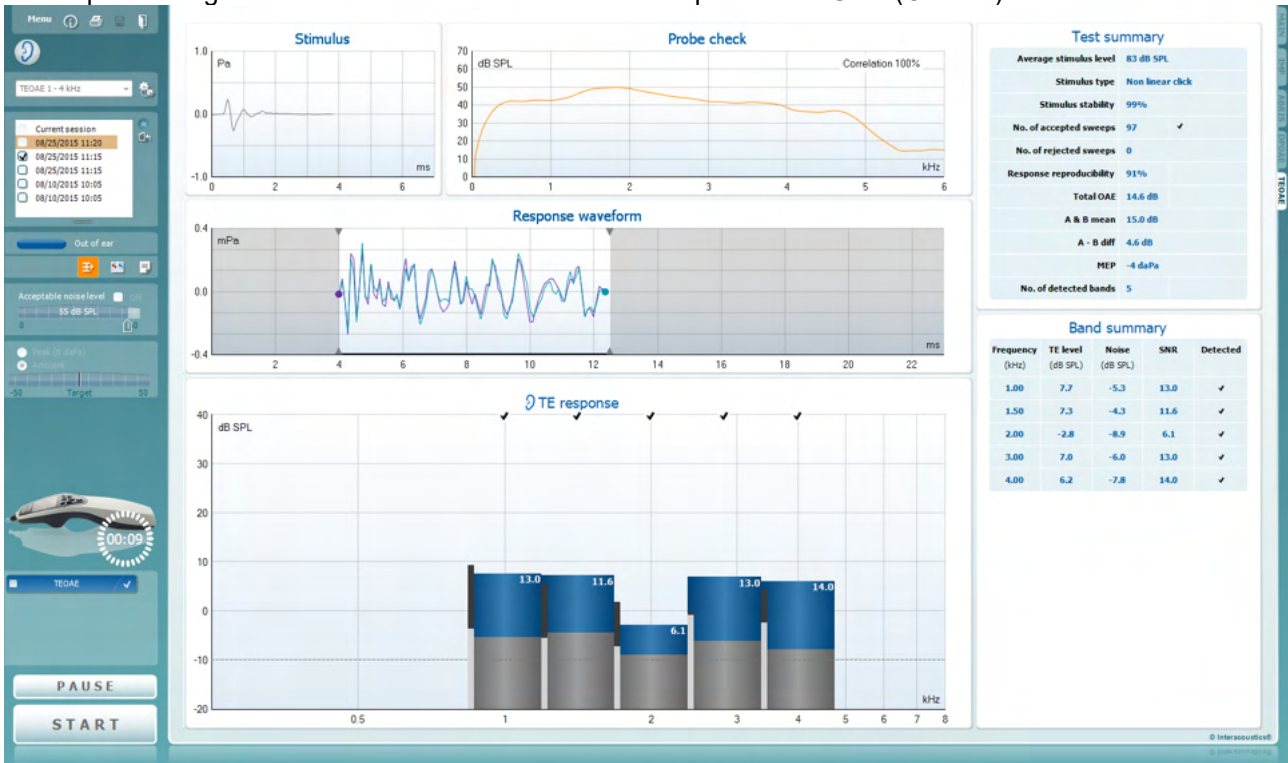
La importancia estadística del resultado detectado depende de una combinación de los siguientes parámetros definidos por el usuario en la configuración del protocolo: tiempo de prueba, niveles de estímulos, SNR, nivel de PD mínimo, tolerancia de PD, fiabilidad, número de puntos necesarios para un "Apto", puntos obligatorios necesarios para un "Apto".





### 3.14 Uso de la pestaña TEOAE (OEAET)

En el apartado siguiente se describen los elementos de la pantalla TEOAE (OEAET).



**Menu** (Menú) permite acceder a las opciones de configuración, impresión, edición y ayuda (consulte el documento de información para obtener más detalles sobre los elementos de menú).



El botón **Guidance** (Guía) abre la guía del usuario, donde encontrará instrucciones para realizar las pruebas dentro del módulo. La guía se puede personalizar en la ventana de configuración de la Guía de usuarios.



**Print** (Imprimir) permite imprimir los resultados que se muestran en pantalla directamente en la impresora predeterminada. Cuando el protocolo no tenga ninguna plantilla de impresión asociada, se le pedirá que seleccione una (consulte el documento de Información adicional para ver más detalles sobre el asistente de impresión).



El icono **Print to PDF** (Imprimir en PDF) aparece cuando se realiza la configuración a través de General Setup (Configuración general). Esto permite imprimir directamente en un documento PDF que se guarda en el PC. (Consulte el documento de información adicional para ver información sobre la configuración).



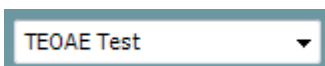
**Save & New Session** (Guardar sesión y abrir nueva) guarda la sesión actual en Noah u OtoAccess® (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y abre una sesión nueva.



**Save & Exit** (Guardar sesión y salir) guarda la sesión actual en Noah u OtoAccess® (o en un archivo XML de uso genérico si la unidad funciona de forma independiente) y sale del software.



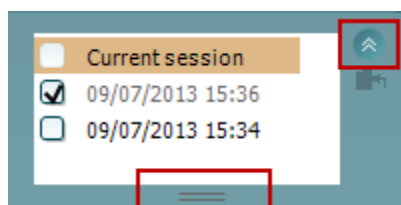
**Toggle Ear** (Cambiar oído) permite cambiar del oído izquierdo al derecho y viceversa.



**List of Defined Protocols** (Lista de protocolos definidos) permite seleccionar un protocolo de prueba para la sesión de prueba actual (consulte el documento de Información adicional para obtener más detalles sobre los protocolos).



**Temporary setup** (Configuración temporal) permite realizar cambios temporales en el protocolo seleccionado. Los cambios serán válidos únicamente para la sesión actual. Después de hacer los cambios y volver a la pantalla principal, el nombre del protocolo quedará marcado con un asterisco (\*).



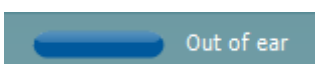
**List of historical sessions** (Lista del histórico de sesiones) accede a las sesiones históricas, para revisarlas, o a la **Current Session** (Sesión actual).

El cuadro **historical session** (sesión histórica) se puede ampliar arrastrándolo hacia abajo con el ratón o minimizar/maximizar haciendo clic en el botón de la flecha.

La sesión destacada en naranja es la sesión seleccionada que se muestra en pantalla. Marque la casilla de verificación que hay junto a la fecha de la sesión para **superponer las sesiones históricas** en el gráfico.



**Go to current session** (Ir a la sesión actual) vuelve a la sesión en curso.



El **estado de la sonda** se muestra con una barra de color junto a la que figura su descripción.

Cuando el estado de la sonda es **Out of ear** (Fuera del oído) se mostrará el color del oído seleccionado (azul para izquierdo rojo para derecho). Cuando se detecte que la sonda está **In ear** (En el oído) el color será verde. Cuando el estado es **Blocked** (Bloqueada), **Leaking** (Con fugas) o **Too Noisy** (Demasiado ruido), la barra coloreada es ámbar. Cuando no se detecta ninguna sonda, **No probe**, la barra de estado se muestra en gris.

Consulte el apartado 3.3 para obtener información sobre los estados de la sonda.



**Inicio forzado** puede usarse para forzar que se inicie una medición OAE si el estado de la sonda no está indicando "en oído", por ejemplo, cuando se realizan pruebas a los pacientes con tubos PE. **Inicio forzado** se activa pulsando el icono o manteniendo el botón **Inicio/ barra de espacio/botón del cuadro superior** durante 3 segundos.



Nota: cuando se utiliza el inicio forzado, el nivel de estímulo se basa en los valores de calibración de la sonda en un acoplador 711 y *no* en el volumen individual del oído.



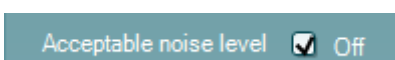
**Summary view** (Vista resumen) alterna entre mostrar el gráfico de resultados o el gráfico de resultados con las tablas resúmenes de las pruebas.



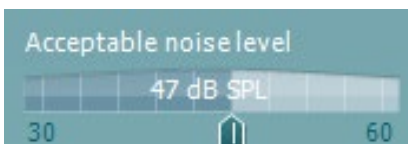
**Monaural/Binaural view** (Vista monoaural/binaural) alterna entre la presentación de los resultados de un solo oído o de ambos.



El botón **Report editor** (Editor de informes) abre otra ventana para añadir y guardar notas en la sesión actual.

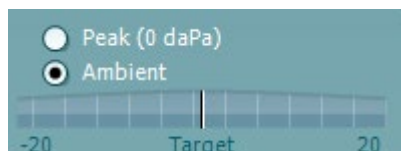


Si se marca la casilla **Acceptable noise level Off** (Desactivar nivel de ruido aceptable), se cancela el rechazo de ningún registro, incluso cuando el ruido de la grabación sea excesivo.



El control deslizante del **nivel de ruido aceptable** permite configurar un límite de nivel de ruido aceptable, entre los +30 y los +60 dB SPL. Los barridos registrados por encima del nivel de ruido aceptable que se haya fijado se considerarán demasiado ruidosos y se rechazarán.

El medidor VU indica el nivel de ruido actual y se vuelve de color ámbar cuando supera el nivel fijado.



El **indicador de presión** muestra si la prueba se está realizando con una presión de oído medio ambiente o pico. El **indicador de objetivo** muestra la distancia que separa la presión del objetivo.

Se debería seleccionar la opción **Peak pressure** (Presión pico) cuando se desee realizar una **prueba de OEA presurizada**. Primero se debe ejecutar una medición de timpanograma en el módulo IMP para el oído seleccionado antes de realizar pruebas con una **presión pico**.



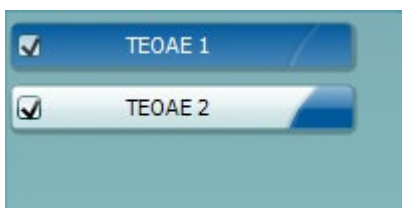
**La imagen del equipo** muestra si el equipo está conectado. **Simulación** se indica cuando el modo de simulación está activado con fines de demostración.



Antes de realizar una prueba, el símbolo del **temporizador** indica el tiempo que tardará en detenerse la prueba OEAET automáticamente. Durante la realización de la prueba, el temporizador realiza una cuenta atrás a cero. Puede desactivar la cuenta atrás haciendo clic en el temporizador durante la prueba. De este modo, el temporizador comenzará una cuenta normal e indicará el tiempo de prueba transcurrido. A continuación, la prueba proseguirá hasta que se pulse el botón de parada manualmente.

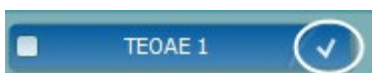


Cuando la medición se rechaza, el temporizador deja de contar. El **Artifact rejection** (Rechazo de artefacto) depende del ajuste de **Acceptable Noise Level** (Nivel de ruido aceptable) y el ajuste del **Level tolerance** (Nivel de tolerancia) del protocolo.



La **lista de protocolos** muestra todas las pruebas que forman parte del protocolo seleccionado. La prueba que se ve en la pantalla de prueba está marcada en azul o en rojo, dependiendo del oído seleccionado.

Si hay una **marca de comprobación** en el recuadro, las pruebas se realizarán cuando se pulse **START** (INICIAR). Durante las pruebas, aquellas que se vayan completando se desmarcarán automáticamente. Quite la marca de selección de los cuadros de las pruebas que no desea ejecutar con el protocolo seleccionado antes de pulsar **START** (INICIAR).



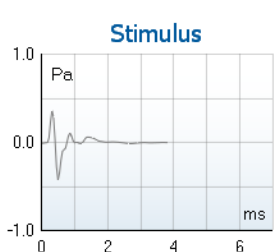
Una **marca blanca** indica que hay (algunos) datos almacenados sobre esta prueba en la memoria.



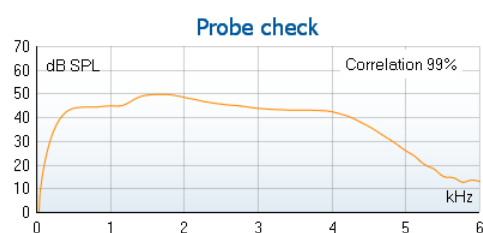
La **Pause** (Pausa) se activa después de iniciar la prueba. Esto permite realizar una pausa durante la prueba.



Los botones **START** (INICIAR) y **STOP** (DETENER) se usan para iniciar y detener una sesión.



La **gráfica del estímulo** muestra el estímulo de clic que se presenta al oído como una función de la magnitud (Pa) a lo largo del tiempo (ms). La rueda de desplazamiento del ratón permite acercar y alejar la imagen con respecto al eje de magnitud (y).



La **gráfica de comprobación de la sonda** permite visualizar el ajuste de la sonda en el oído del paciente antes de realizar la prueba, durante y después de la misma.

Tras la prueba, se mostrará un valor de correlación que proporciona que indica si la sonda permaneció correctamente en el oído durante la prueba.



Se muestran la **forma de onda de la respuesta** y la **ventana de registro** y el rango de **reproducibilidad de la respuesta**.

Las flechas indican la hora de inicio y parada de la **ventana de registro**. La zona que queda fuera de la ventana de registro aparece en gris. La hora de inicio y parada de la **ventana de registro** se puede modificar antes de iniciar una prueba, moviendo las flechas del gráfico con el ratón.



El **rango de la ventana de reproducibilidad de la forma de onda** se indica con una **línea negra** en el eje x. Solo la forma de onda dentro de este rango se usará para el cálculo del **porcentaje de reproducibilidad de la forma de onda**.

Si **hace clic** en los círculos de color azul claro o morado al final de cada forma de onda y arrastra el ratón, podrá separar las curvas del gráfico.

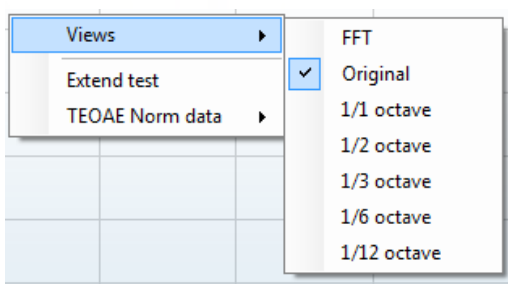
Si pasa el **ratón sobre** una banda de frecuencia, podrá ver detalles sobre la medición en curso o terminada.

La **SNR (relación señal-ruido)** se muestra dentro de cada una de las bandas de frecuencias seleccionadas, y se calcula en dB.

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.	

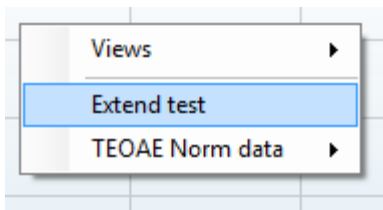
El **símbolo de confirmación de TE encontrado**, una marca de confirmación en negro, indica que esta medición individual cumplía el criterio especificado pero que la prueba continuará hasta que se agote el tiempo de prueba o hasta que se detenga manualmente la prueba.

Si señala el gráfico deseado y usa la **rueda de desplazamiento** del ratón, podrá **ampliar y reducir la imagen** en todos los gráficos.

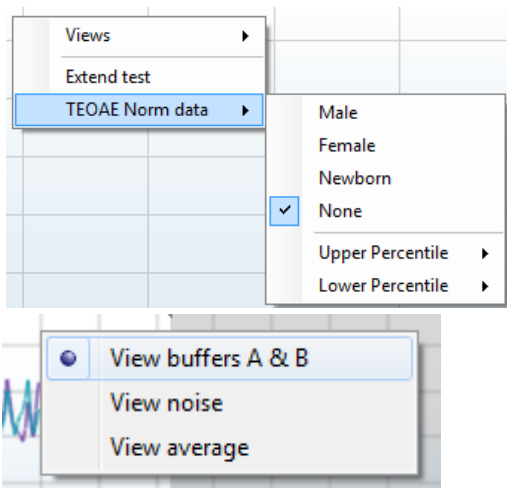


Es posible cambiar la vista del gráfico de respuesta de TE haciendo clic con el botón derecho del ratón. El menú desplegable ofrece las siguientes opciones:

**View (Vista)** permite cambiar de la **vista original a la vista FFT, la visualización de la banda de 1/1, 1/2, 1/3, 1/6 y 1/12 de octava**.



**Extend test** (Prueba ampliada) permite continuar con la prueba después de que haya terminado por sí sola o de que se haya detenido manualmente. El contador volverá a 0 y empezará a contar sin limitación de tiempo. Pulse **Stop** (Detener) para parar la prueba. La prueba ampliada solo está disponible cuando el protocolo no está habilitado para PASS/REFER (designación APTO/NO APTO).



**Norm data** (Datos normativos) permite cambiar los datos normativos TE que se muestran en el gráfico de respuesta de TE.

Si hace **clic con el botón derecho** del ratón en el **gráfico de forma de onda de la respuesta** podrá modificar la visualización.

**View buffers A & B** (Vista de amplificadores-separadores A & B) es la vista predeterminada donde se muestran las dos formas de onda OEA promediadas superpuestas.

**View noise** (Vista de ruido) muestra el ruido de la forma de onda (Ruido = amplificador A – amplificador B).

**View average** (Vista de promedio) muestra la media entre las formas de onda A y B.

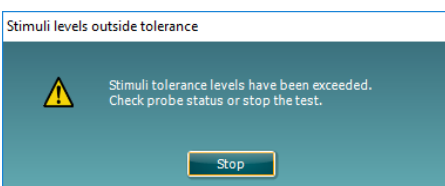
Test summary	
Average stimulus level	-
Stimulus type	-
Stimulus stability	-
No. of accepted sweeps	(240)
No. of rejected sweeps	-
Response reproducibility	(80)
Total OAE	(0)
A & B mean	-
A - B diff	-
MEP	-
No. of detected bands	-

Los **requisitos mínimos para la prueba**, tal como se definen en el protocolo, se muestran junto a algunos de los elementos de la tabla **Test summary** (Resumen de la prueba). Estos **números entre paréntesis** cambian a una **marca de selección** cuando se ha cumplido el requisito mínimo durante la realización de la prueba. Cuando se prueba a la presión máxima, el valor **MEP** es la presión real de la prueba y el valor entre corchetes es la presión objetivo desde el timpanograma.

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	✓

La tabla **Band Summary** (Resumen de bandas) muestra las frecuencias de prueba, el nivel de TE, Ruido y la relación señal-ruido. La columna **Detected** (Detectada) muestra una marca de confirmación cuando la frecuencia especificada ha cumplido los criterios definidos en el protocolo.

Los valores de nivel de ET, ruido y SNR se redondean basándose en datos sin tratar. Por tanto, el valor SNR calculado que se muestra puede no coincidir siempre con el nivel de ET menos el ruido.



Cuando el nivel de estímulo se salga de la tolerancia fijada en la configuración del protocolo, aparecerá el **cuadro de diálogo emergente Stimulus levels outside tolerance** (Niveles de estímulo fuera de tolerancia).



Intente reposicionar la sonda en el oído. Cuando se reinserte la sonda, el cuadro de diálogo desaparecerá automáticamente si el estímulo vuelve a entrar en el intervalo de tolerancia y la prueba continuará. Pulse **Detener** para detener la prueba.

**PASS**

**REFER**

**INCOMPLETE**

Los **resultados del screening** pueden ser PASS, REFER o INCOMPLETE (Apto, No apto e Incompleto) y se indican sobre la medición en cuanto el resultado está disponible. Si no se ha marcado la casilla "Enabled Pass/Refer" (Apto/Referencia activado) para el protocolo seleccionado, no aparecerá ninguna etiqueta.

La importancia estadística del resultado detectado depende de una combinación de los siguientes parámetros definidos por el usuario en la configuración del protocolo: tiempo de prueba, nivel de estímulo. SNR, ventana de registro, OEA total mín., reproducibilidad mín., nivel mín. de ET, número de bandas requeridas para un resultado "Apto", bandas obligatorias para un resultado de "Apto".

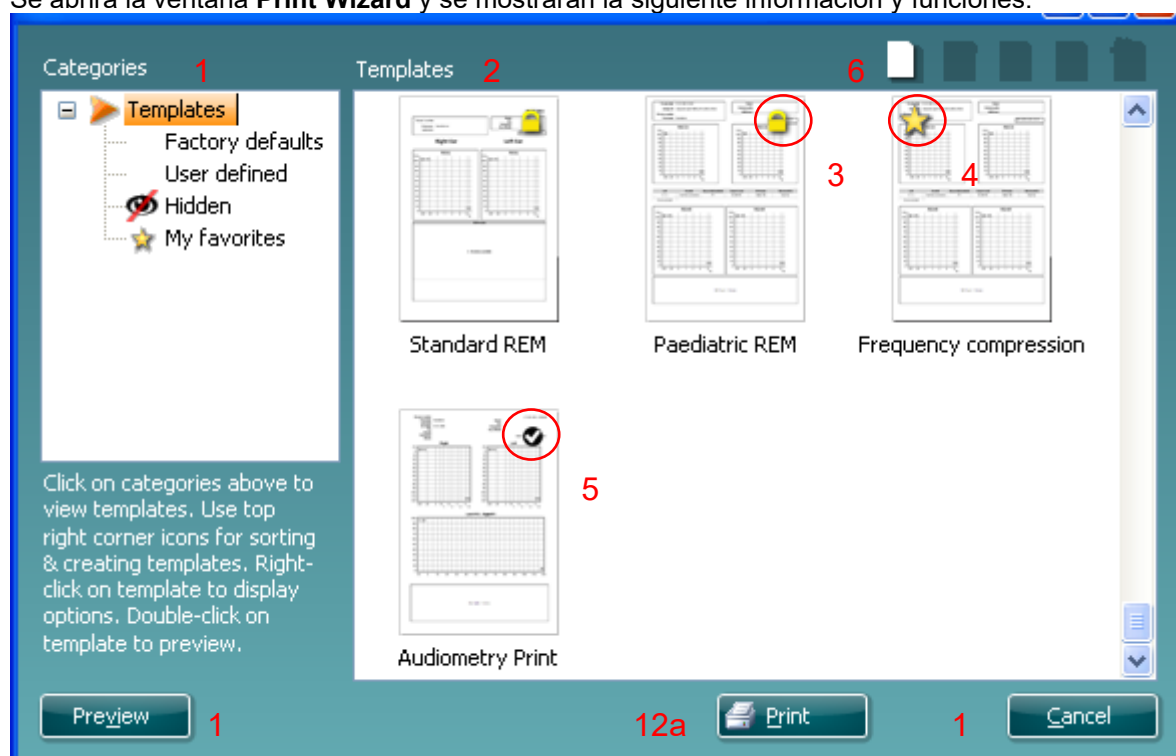


### 3.15 Utilizar el Asistente de impresión

En el Asistente de impresión, se pueden crear plantillas de impresión personalizadas para cada protocolo para una impresión rápida. El Asistente de impresión se abre de dos formas.

- Si desea hacer una plantilla de uso general o seleccionar una plantilla existente para la impresión: Vaya a **Menu | Print | Print wizard...** (Menú | Imprimir | Asistente de impresión) en cualquiera de las pestañas de Titan Suite (IMP, DPOAE, TEOAE o ABRIS).
- Si desea hacer una plantilla o seleccionar una existente para vincularla a un protocolo específico: Vaya a la pestaña Module (Módulo) (IMP, DPOAE, TEOAE o ABRIS) relativa al protocolo específico y seleccione **Menu | Setup | Protocol setup** (Menú | Configuración | Configuración de protocolos). Elija el protocolo específico del menú desplegable y seleccione **Print wizard** (Asistente de impresión) en la parte inferior de la ventana.

Se abrirá la ventana **Print Wizard** y se mostrarán la siguiente información y funciones:



- Debajo de **Categories** (Categorías) podrá seleccionar



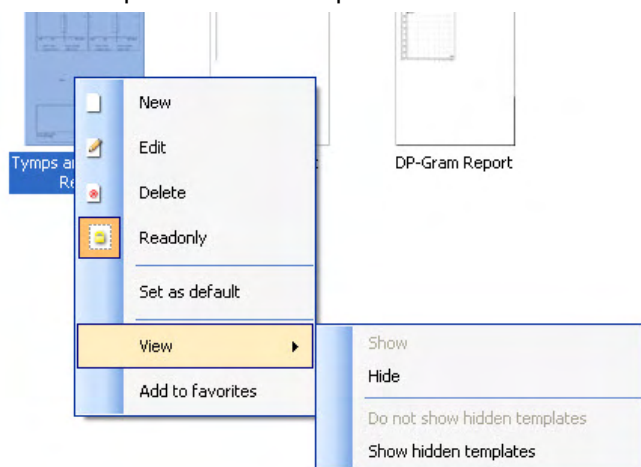
- **Templates** (Plantillas) para mostrar todas las plantillas disponibles
  - **Factory default** (Valores de fábrica) para mostrar solo plantillas estándar
  - **User defined** (Definidas por el usuario) para mostrar solo plantillas personalizadas
  - **Hidden** (Ocultas) para mostrar las plantillas ocultas
  - **My favorites** (Mis favoritas) para mostrar solo las plantillas marcadas como favoritas
- Las plantillas disponibles de la categoría seleccionada se muestran en el área de visión **Templates** (Plantillas).





- Las plantillas de fábrica se reconocen por el icono del candado. De este modo, siempre hay una plantilla estándar y no es necesario crear una personalizada. Sin embargo, no pueden editarse conforme a las preferencias personales sin guardarlas después con otro nombre. Las plantillas **User defined/created** (Definidas/creadas por el usuario) pueden establecerse como **Read-only** (Solo lectura) (con el icono de un candado) haciendo clic con el botón derecho en la plantilla y seleccionando **Read-only** (Solo lectura) en el menú desplegable. El estado **Read-only** (Solo lectura) se puede borrar también de las plantillas **User defined** (Definidas por el usuario) siguiendo los mismos pasos.
- Las plantillas añadidas a **My favorites** (Mis favoritas) se marcan con una estrella. Añadir plantillas a **My favorites** (Mis favoritas) permite ver rápidamente las plantillas más utilizadas.
- La plantilla vinculada al protocolo seleccionado, cuando se accede al asistente de impresión a través de la ventana de **IMP440**, **ABRIS440**, **DPOAE440** o **TEOAE440** se reconoce por la marca de comprobación.
- Presione el botón **New Template** (Plantilla nueva) para abrir una plantilla vacía nueva.
- Seleccione una de las plantillas existentes y presione el botón **Edit Template** (Editar plantilla) para modificar la presentación seleccionada.
- Seleccione una de las plantillas existentes y presione el botón **Delete Template** (Eliminar plantilla) para borrar la presentación seleccionada. Se le pedirá que confirme que quiere borrar la plantilla.
- Seleccione una de las plantillas existentes y presione el botón **Hide Template** (Ocultar plantilla) para ocultar la plantilla seleccionada. La plantilla solo será visible cuando se seleccione **Hidden** (Ocultas) en el apartado **Categories** (Categorías). Para volver a mostrar la plantilla, seleccione **Hidden** (Ocultas) bajo **Categories** (Categorías), pinche con el botón derecho en la plantilla deseada y seleccione **View/Show** (Ver/mostrar).
- Seleccione una de las plantillas existentes y presione el botón **My Favorites** (Mis favoritas) para marcar la plantilla como favorita. Ahora podrá encontrar rápidamente la plantilla cuando se seleccione **My Favorites** (Mis favoritas) bajo **Categories** (Categorías). Para quitar una plantilla marcada con una estrella de My Favorites (Mis favoritas), seleccione la plantilla y presione el botón **My Favorites** (Mis favoritas).
- Seleccione una de las plantillas y presione el botón **Preview** (Vista previa) para ver la vista previa en la pantalla.
- Dependiendo de cómo llegara al Asistente de impresión, tendrá la opción de presionar
  - Print** (Imprimir) para utilizar la plantilla seleccionada para imprimir o presionar
  - Select** (Seleccionar) para dedicar la plantilla seleccionada al protocolo desde el que llegó al Asistente de impresión.
- Para salir del Asistente de impresión sin seleccionar o cambiar la presentación, presione **Cancel** (Cancelar).

Pinchar con el botón derecho en una plantilla específica permite acceder a un menú desplegable que ofrece un método alternativo para realizar las opciones descritas:



En el documento de información adicional de Titan se puede encontrar información detallada sobre el Asistente de impresión.



## 4 Mantenimiento

### 4.1 Procedimientos de mantenimiento general

Siga estas recomendaciones de mantenimiento y cuidados para asegurar un correcto funcionamiento y la seguridad del instrumento:

- 1 Se recomienda realizar como mínimo una revisión anual del dispositivo para asegurar que las propiedades acústicas, eléctricas y mecánicas sean las adecuadas. Esto se debe realizar en un taller autorizado para garantizar un servicio y reparación adecuados.
- 2 Verifique que no haya ningún daño en el aislamiento del cable de alimentación o de los conectores y que no esté expuesto a ningún tipo de carga mecánica que pudiera ocasionar algún tipo de daño.
- 3 Para asegurar que se mantenga la fiabilidad del dispositivo, se recomienda que el operador realice una prueba a una persona cuyos datos se conozcan, a intervalos pequeños, por ejemplo una vez al día. Esta persona podría ser el mismo operador. En el caso de TEOAE, se recomienda realizar una prueba diaria de la sonda para confirmar que funcione correctamente antes de realizar pruebas a los pacientes. Para garantizar que las mediciones de impedancia sean correctas, es importante asegurarse de que el sistema de la sonda esté limpio en todo momento.
- 4 Si la superficie o una(s) pieza(s) de un instrumento están contaminadas, se pueden limpiar con un paño suave humedecido en una solución suave de agua con detergente o similar. Desconecte siempre el adaptador de alimentación de red y la batería durante el proceso de limpieza y tenga especial cuidado de que no entre líquido alguno en el interior del instrumento o sus accesorios.
- 5 Después de cada paciente, asegúrese de que no haya ninguna contaminación en las piezas en contacto con el paciente. Se deben tener en cuenta las precauciones generales para evitar la transmisión de enfermedades de un paciente a otro. Si las almohadillas o fundas están contaminadas, es recomendable retirarlas del transductor antes de limpiarlas. Use agua para la limpieza habitual, pero en el caso de una contaminación grave es posible que haya que utilizar un desinfectante. Evite el uso de disolventes orgánicos y aceites aromáticos.

### 4.2 Cómo limpiar los productos de Interacoustics

Si la superficie del instrumento o alguno de sus componentes estuvieran contaminados, se podrían limpiar con un paño suave humedecido con una solución suave de agua y lavavajillas o similar. Es necesario evitar el uso de disolventes orgánicos y aceites aromáticos. Desconecte siempre el cable USB durante el proceso de limpieza, y tenga cuidado para que no entren líquidos en el instrumento o los accesorios.



- Antes de proceder a la limpieza, apague y desconecte el instrumento de la red eléctrica
- Use un paño suave ligeramente humedecido en una solución detergente para limpiar todas las superficies expuestas
- No permita que el líquido entre en contacto con las partes metálicas del interior de los auriculares externos o de inserción
- No limpie con una autoclave, ni esterilice ni sumerja el instrumento ni ningún accesorio en ningún líquido
- No use objetos sólidos ni con punta para limpiar ninguna parte del instrumento ni de los accesorios
- Si alguna pieza entra en contacto con un fluido, no permita que se seque antes de limpiarla
- Las fundas de goma o de espuma son de un solo uso

**Soluciones recomendadas para la limpieza y desinfección:**

- Agua templada con una solución de limpieza suave y no abrasiva (jabón)

**Procedimiento**

- Limpie el exterior del instrumento con un paño sin pelusas ligeramente empapado en una solución detergente
- Limpie las almohadillas, el interruptor manual del paciente y demás piezas con un paño que no deje pelusa ligeramente humedecido con una solución limpiadora
- Asegúrese de que no se humedezcan el altavoz de los auriculares ni partes similares



## 4.3 Limpieza de la funda de la sonda

### Sonda corta



1. Desenrosque la tapa de la sonda.

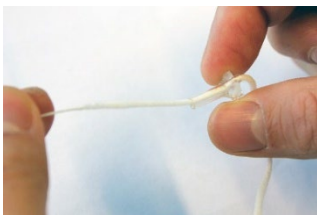
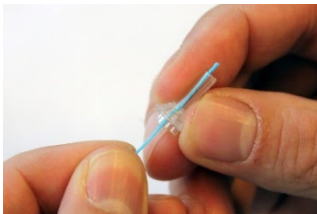
2. Retire la punta de la sonda.

3. Para la sonda del Cable alargador clínico, para acceder y limpiar el conducto más grande es necesario retirar la junta del interior de la punta de la sonda. Puede hacer esto con un alfiler fijo. Vuelva a colocar la junta en su lugar después de la limpieza.

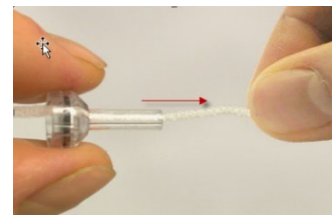
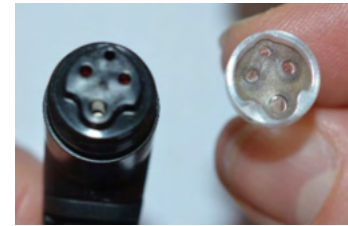
4. Enhebre el extremo rígido del hilo de limpieza en uno de los tubos.

5. Tire del hilo de limpieza por completo a través del tubo de la punta de la sonda. Limpie cada uno de los tubos, según corresponda. Deseche el hilo después del uso.

6. Coloque la sonda de nuevo.



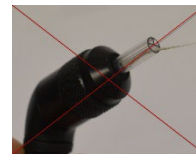
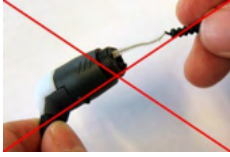
### Cable alargador clínico, cable alargador corto





### Aviso:

No utilice la herramienta de limpieza para limpiar la base de la sonda. Si lo hace, destruirá los filtros.



Para asegurar mediciones de impedancia correctas es importante asegurarse de que el sistema de la sonda esté limpio en todo momento. Por eso debe seguir las siguientes instrucciones ilustradas para descubrir cómo quitar, por ejemplo, cerumen, de los pequeños canales auditivos y de presión de aire de la funda de la sonda.

## 4.4 Acerca de las reparaciones

Interacoustics solo se considera responsable por la validez de la marca CE, los efectos en la seguridad, la fiabilidad y el rendimiento del equipo cuando:

1. las operaciones de montaje, extensiones, reajustes, modificaciones o reparaciones se llevan a cabo por personal autorizado,
2. se mantenga un intervalo de servicio de un año;
3. la instalación eléctrica de la sala concernida cumpla con los requisitos apropiados, y
4. el equipo lo utilice solamente el personal autorizado de acuerdo con la documentación proporcionada por Interacoustics.

El cliente se podrá en contacto con el distribuidor local para determinar las posibilidades de asistencia/reparación incluyendo la asistencia/reparación in situ. Es importante que el cliente (a través del distribuidor local) complete el **INFORME DE DEVOLUCIÓN** cada vez que envíe el componente/producto para su asistencia o reparación a Interacoustics.

## 4.5 Garantía

INTERACOUSTICS le garantiza que:

- El Titan no presenta defectos de fabricación o materiales en condiciones normales de uso y servicio por un periodo de 24 meses a partir de la fecha de envío de Interacoustics al primer comprador
- Los accesorios no presentan defectos de mano de obra y materiales en condiciones normales de uso y servicio durante un periodo de noventa (90) días a partir de la fecha en que Interacoustics lo entregue al primer comprador

Si durante el período de garantía aplicable algún producto necesitara un servicio, el comprador deberá comunicárselo directamente al servicio local de Interacoustics para que este determine las instalaciones de reparación apropiadas. La reparación o sustitución se realizará a cargo de Interacoustics, en virtud de los términos que se especifican en esta garantía. El producto que requiera servicio se debe devolver rápidamente, en un embalaje adecuado y a portes pagados. La pérdida o los daños en el envío de devolución a Interacoustics serán a riesgo del comprador.

En ningún caso Interacoustics se considerará responsable de cualquier daño incidental, indirecto o derivado que tenga que ver con la compra o utilización de cualquier producto de Interacoustics.



Esto se aplicará exclusivamente al comprador original. Esta garantía no tendrá validez con ningún propietario o titular posterior del producto. Además, la garantía no se aplicará a (e Interacoustics no será responsable de) ninguna pérdida relativa a la adquisición o el uso de un producto de Interacoustics:

- reparado por cualquier persona que no sea un representante técnico autorizado de Interacoustics
- haya sido modificado de forma que, a juicio de Interacoustics, dichas modificaciones puedan afectar a la estabilidad y fiabilidad del producto
- haya sufrido mal uso, negligencia o accidente, o alteración del número de serie o lote, o que este haya sido borrado o eliminado; o
- haya habido un mantenimiento o uso inapropiado conforme a las instrucciones dadas al respecto por Interacoustics

Esta garantía sustituye a cualquier otra garantía, expresa o implícita, y a otras obligaciones o responsabilidades de Interacoustics. Interacoustics no concede, directa o indirectamente, la autoridad a ningún representante u otra persona para asumir, en nombre de Interacoustics, cualquier otra responsabilidad relacionada con la venta de los productos de Interacoustics.

**INTERACOUSTICS RECHAZA CUALQUIER OTRA RESPONSABILIDAD, EXPLÍCITA O IMPLÍCITA, INCLUIDA CUALQUIER GARANTÍA DE COMERCIABILIDAD O ADECUACIÓN A UN OBJETIVO O APLICACIÓN DETERMINADOS.**



## 5 Especificaciones técnicas generales

### 5.1 Equipo Titan: especificaciones técnicas

<b>Distintivo médico de la CE</b>	La marca CE es combinación con el símbolo MD indica que Interacoustics A/S cumple con todos los requisitos de la Regulación de dispositivos médicos (UE) 2017/745 Anexo I La aprobación del sistema de calidad la realiza TÜV, número de identificación 0123.	
<b>Normativas</b>	<b>Seguridad:</b>	IEC 60601-1: 2005, Alimentación interna, tipo B y BF piezas aplicadas
	<b>Compatibilidad electromagnética:</b>	CEI 60601-1-2: 2014
	<b>Impedancia:</b>	CEI 60645-5:2004 /ANSI S3.39, Tipo 1
	<b>Señal de prueba:</b>	CEI 60645-1:2012 /ANSI S3.6 , CEI 60645-3: 2007
	<b>OEA:</b>	TEOAE CEI 60645-6:2009, Tipo 1 y 2, emisiones otoacústicas DPOAE CEI 60645-6:2009, Tipo 2, emisiones otoacústicas
	<b>ABR:</b>	CEI 60645-7 2009, Tipo 2
	<b>FIPS:</b>	Cumplimiento de acuerdo con FIPS PUB 140-2
<b>Base</b>	<b>Seguridad:</b> <b>Power</b> <b>Tensión de corriente y frecuencias:</b> <b>Consumo:</b>	CEI 60601-1-2014, Clase II Astrodyne ASA30M-0301 o UE24WCP 100–240 VCA, 47–63 Hz 0,8 – 0,4 A
<b>Batería</b>	<b>Solo uso:</b>	NP120 o CGA103450
<b>Entorno de funcionamiento</b>	<b>Temperatura:</b>	15 a 35° C
	<b>Humedad relativa:</b>	30 – 90%
	<b>Presión ambiente.</b>	98 kPa–104 kPa
	<b>Tiempo de calentamiento:</b>	1 minuto
<b>Transporte y almacenamiento</b>	<b>Temperatura de almacenamiento:</b> <b>Temperatura de transporte</b> <b>Humedad relativa:</b>	0 °C a 50 °C -20 a 50 °C 10 a 95%
<b>Sistema de medición de impedancia</b>		
<b>Tono de sonda</b>	<b>Frecuencia:</b>  <b>Nivel:</b>	Timpanometría clásica: 226 Hz, 678 Hz, 800 Hz, 1000 Hz; tonos puros; con control AGC para proteger frente a estímulos de tonos de sonda altos en canales auditivos pequeños. Bulbo húmedo: estímulo de banda ancha 226 Hz, 21,5/seg. 226 Hz: 85 dB SPL (≈ 69 dB HL) Bulbo húmedo: 96 dB peSPL (bebé)/100 dB peSPL (adulto). (100 dB peSPL ≈ 65 dB nHL)



<b>Presión de aire</b>	<b>Control:</b> <b>Indicador:</b> <b>Rango:</b> <b>Límite de presión:</b> <b>Índice de cambio de presión:</b>	Automático. El valor de medición se muestra en la pantalla gráfica. -600 a +300 daPa. -750 daPa y +550 daPa. Mínimo, medio, máximo o automático con una velocidad mínima en el pico de cumplimiento. Seleccionable en la instalación.
<b>Compliancia</b>	<b>Rango:</b>	0,1 hasta 8,0 ml a 226 Hz tono de sonda (Volumen de oído: 0,1 hasta 8,0 ml) y 0,1 hasta 15 mmho a 678, 800 y 1000 Hz tono de sonda.
<b>Tipos de pruebas</b>	<b>Timpanometría:</b>	Automática, en la que la presión de comienzo y finalización se puede estar programada por el usuario en la función de instalación. Control manual de todas las funciones.
	<b>Función de la trompa de Eustaquio1: tímpano no perforado:</b>	Prueba Williams
	<b>Función de la trompa de Eustaquio2: tímpano perforado:</b>	Prueba Toynbee
	<b>Función de la trompa de Eustaquio3: Trompa de Eustaquio Patulous:</b>	Medición de impedancia sensitiva continua de 30 hasta 150 s.
<b>Indicadores</b>	<b>Visualización gráfica</b>	El cumplimiento se indica en ml y la presión en daPa. En el modo controlado por ordenador, se pueden imprimir la admitancia, susceptancia y conductancia. El nivel de estímulo se indica como Nivel de audición dB.
<b>Memoria</b>	<b>Timpanometría:</b>	1 curva por oído por prueba de timpanometría. 3 curvas por oído por prueba de función de la trompa de Eustaquio. Teóricamente, un número infinito de pruebas por protocolo.
No hay ninguna desviación entre el modo estático y dinámico.		
<b>Funciones de reflejos</b>		
<b>Fuentes de señal</b>	<b>Tono - Contra, reflejo:</b>	250, 500, 1.000, 2.000, 3.000, 4.000, 6.000, 8.000 Hz.
	<b>Tono - Ipsi, reflejo:</b>	500, 1.000, 2.000, 3.000, 4.000 Hz.
	<b>Ruido de banda estrecha - Contra, reflejo:</b>	250, 500, 1.000, 2.000, 3.000, 4.000, 6.000, 8.000 Hz.
	<b>Ruido BE - Ipsi, reflejo:</b>	1.000, 2.000, 3.000, 4.000 Hz.
	<b>Ruido - Contra, reflejo:</b>	Banda ancha, Frecuencia alta, Frecuencia baja.
	<b>Ruido - Ipsi, reflejo:</b>	Banda ancha, paso alto, paso bajo.
	<b>Duración del estímulo:</b>	750 ms (continuous) 1500 ms (con impulso)
<b>Salidas</b>	<b>Contra-auricular:</b>	Auricular TDH39, auricular DD45, y/o E-A-RTONE 3A/IP20 para mediciones de reflejos.
	<b>Ipsi auricular:</b>	Auricular de sonda incorporado en el sistema de sonda para mediciones de reflejo.
	<b>Aire:</b>	Conexión del sistema de aire a la sonda.
<b>Tipos de pruebas</b>	<b>Reflejo manual:</b>	Control manual de todas las funciones.
	<b>Reflejo automatizado:</b>	Reflejos automáticos: - Intensidades individuales





		- Aumento de reflejo
	<b>Fatiga del reflejo:</b>	Automático, 10 dB por encima del umbral y controlado manualmente con estímulos con duración de 10 a 30 s.
	<b>Latencia de reflejo:</b>	Automatizado, primeros 300 ms desde el inicio de estímulos.

<b>Cribado de bebés ABR</b>		
<b>Preamplificador</b>	<b>Un canal:</b>	Tres electrodos. 50 cm Conmutable: El software cambiará entre electrodos mastoides y de tierra si se utiliza el montaje del mastoides. El usuario no tiene que cambiar los electrodos durante la prueba.
	<b>Ganancia:</b>	58 dB
	<b>Respuesta de frecuencia:</b>	0,5 a 5000 Hz
	<b>Ruido:</b>	<25 nV/√Hz
	<b>Índice CMR:</b>	>90 dB.
	<b>Voltaje de desplazamiento de entrada máximo:</b>	2,5 V
	<b>Impedancia de entrada:</b>	>=10 MΩ/ =<300pF
	<b>Potencia desde la unidad central:</b>	Alimentación aislada
<b>Medición de la impedancia eléctrica</b>	<b>Frecuencia de medición:</b>	33 Hz
	<b>Forma de onda:</b>	Rectangular
	<b>Corriente de medición:</b>	11,25 μA
	<b>Rango:</b>	0,5 kΩ–25 kΩ ± 10%
<b>Estímulo</b>	<b>Estímulos:</b>	Rango de clic (200 Hz-11 kHz) Rango CE-Chirp® (200 Hz–11 kHz) Rango HiLo CE-Chirp® (bajo, hasta 1,5 kHz) y (alto, por encima de 1,5 kHz)
	<b>Tasa de estímulo:</b>	90 Hz
	<b>Transductores:</b>	Detección y calibración automática de auricular de inserción EARTone ABR Detección y calibración automática de EARTone ABR para EarCup IP30 ABR insert phone IP30 ABR for EarCup Detección y calibración automática de auriculares externos TDH 39 o DD45 (fuerza estática: 4,5 N ± 0,5 N) Detección y calibración automático de sonda IOW
	<b>Canales:</b>	2
	<b>Nivel:</b>	30 dB nHL, 35 dB nHL, 40 dB nHL
	<b>Ancho de banda:</b>	22,05 kHz
<b>Registro</b>	<b>Tiempo de análisis:</b>	5 segundos a un tiempo ilimitado
	<b>Resolución A/D:</b>	24 bit
	<b>Sistema de rechazo de artefacto:</b>	Nivel de rechazo (Pico, RMS mín., RMS máx.) Clipping (Saturación)
<b>Pantalla</b>		Nivel y tipo de estímulo, transductor, nivel de rechazo, impedancias del electrodo, EEG/ruido, vista de barra o curva, tiempo de la prueba.
<b>Sensibilidad algorítmica</b>	<b>CE-Chirp®:</b>	99.9%



<b>OEApd</b>		
<b>Estímulo</b>	<b>Intervalo de frecuencia:</b>	500 a 10000 Hz
	<b>Frecuencia nominal:</b>	f2
	<b>Intervalo de frecuencia:</b>	1 Hz
	<b>Nivel:</b>	30 a 80 dB SPL (75 dB SPL para 6 kHz y 65 dB SPL para 8 kHz a 10 kHz)
	<b>Intervalo de nivel:</b>	1 dB
	<b>Transductor:</b>	Autodetección de sonda IOW, calibración automática
<b>Registro</b>	<b>Tiempo de análisis:</b>	1 segundo a tiempo ilimitado
	<b>Resolución A/D:</b>	24 bits, resolución 5,38 Hz
	<b>Sistema de rechazo de artefacto:</b>	de -30 a +30 dB SPL o desactivado.
	<b>Tolerancia del estímulo:</b>	Ajustable entre 1 y 10 dB
	<b>Criterios de relación señal/ruido:</b>	Ajustable entre 3 y 25 dB
	<b>Criterios de PD (producto de distorsión):</b>	relación señal/ruido (SNR), nivel mín. PD, tolerancia PD, ruido residual, puntos obligatorios, fiabilidad PD
	<b>Ventana de comprobación de prueba:</b>	Respuesta de frecuencia de 256 puntos del canal auditivo por el estímulo de clic.
	<b>Ventana de respuesta DP (producto de distorsión):</b>	Respuesta de frecuencia de 4096 puntos
	<b>Método de promedio:</b>	Promedio ponderado mediante ponderación Bayesiana
	<b>Ruido residual:</b>	Una medición media de RMS en la zona de frecuencia de contenedor PD (26 contenedores en las frecuencias < 2500 Hz y 60 contenedores ≥ 2500 Hz).
<b>Pantalla</b>	<b>Más información:</b>	Estado en el oído antes/después de la prueba), nivel de rechazo de ruido, presión pico de tímpano
		Vista básica o avanzada del PDgrama, tabla de resumen de la prueba, tabla de resumen de puntos
<b>Especificaciones de la sonda</b>	<b>Sonda Titan IOWA:</b>	Cable alargador clínico con sonda IOWA fija. Detección y calibrado automáticos Apto para IMP, DPOAE y TEOAE
		Punta de sonda intercambiable
<b>Presión de prueba</b>		Presión ambiente Presión de pico timpánica (desde módulo IMP)

El Titan con DPOAE440 utiliza un método mejorado de control de nivel de estímulo, que suministra de forma más precisa la intensidad especificada en el rango completo de conductos auditivos, desde bebés a adultos. La aplicabilidad del estándar IEC 60645-6 está limitado actualmente a oídos de adultos. Por tanto, para servir mejor al mercado con un producto que proporcione niveles de estímulos más precisos a una gama amplia de volúmenes del canal auditivo (específicamente bebés), hemos decidido utilizar un procedimiento de calibración más completo para los DPOAE que está fuera del alcance del IEC 60645-6 para algunos protocolos.

Este método mejorado de control de estímulos se activa cuando se selecciona la casilla "Usar compensación de micrófono". Para usar el método de calibración IEC60645-6, deselectione la casilla "Usar compensación de micrófono" en la pestaña "Avanzado" de la configuración de protocolos.



<b>OEAET</b>		
<b>Estímulo</b>	<b>Intervalo de frecuencia:</b>	500 a 5500 Hz
	<b>Intervalo de frecuencia:</b>	1 Hz (bandas personalizadas)
	<b>Tipo de estímulo:</b>	No lineal y lineal (de conformidad con CEI 60645-3)
	<b>Nivel:</b>	30 a 90 dB peSPL, calibrado de pico a pico, control AGC
	<b>Intervalos de nivel:</b>	1 dB
	<b>Tasa de clic:</b>	43,5–80 Hz
	<b>Tolerancia del estímulo:</b>	Ajustable entre 1 y 3 dB
<b>Registro</b>	<b>Tiempo de análisis:</b>	de 30 segundos a 30 minutos o de 300 a 30 000 barridos
	<b>Resolución A/D:</b>	24 bit
	<b>Sistema de rechazo de artefacto:</b>	De 0 a +60 dB SPL
	<b>Criterios de relación señal/ruido:</b>	Ajustable entre 5 y 25 dB
	<b>Criterios de TE:</b>	relación señal/ruido (SNR), barridos mín., OAE mín. total, nivel ET mín., bandas obligatorias
	<b>Ventana de tiempo de estímulos:</b>	Registro instantáneo en 128 puntos del primer clic en una secuencia de clics
	<b>Ventana de comprobación de prueba:</b>	Respuesta de frecuencia de 256 puntos del estímulo de clic registrado en el canal auditivo.
	<b>Ventana de tiempo de registro:</b>	4–23 msec (máx). Muestras de tiempo de búfer A y B @ velocidad de muestreo 11025 Hz
	<b>Ventana de respuesta de frecuencia:</b>	Respuesta de frecuencia 256 puntos, espacio de contenedor 43 Hz
	<b>Método de promedio:</b>	Promedio ponderado mediante ponderación Bayesiana
<b>Pantalla</b>	<b>Más información:</b>	Estado en el oído (activo antes, durante y después de la prueba), nivel de rechazo del ruido, presión pico del tímpano.
		Vista básica o avanzada, vista FFT, tabla de resumen de la prueba, tabla de resumen de bandas
<b>Especificaciones de la sonda</b>	<b>Sonda Titan IOWA:</b>	Cable alargador clínico con sonda IOWA fija. Detección y calibrado automáticos Apto para IMP, DPOAE y TEOAE.
		Punta de sonda intercambiable
<b>Presión de prueba</b>		Presión ambiente Presión de pico timpánica (desde módulo IMP)



<b>General</b>		
<b>Control por ordenador</b>	<b>USB:</b>	Titan puede utilizarse desde el ordenador mediante una conexión USB.  Los datos pueden almacenarse en el dispositivo en el modo portátil y transferirse y guardarse en el PC en una base de datos (OtoAccess® o Noah) mediante USB.
	<b>Sin cables:</b>	Titan puede utilizarse desde el ordenador mediante una conexión inalámbrica.  Los datos pueden almacenarse en el dispositivo en el modo portátil y transferirse y guardarse de forma inalámbrica en el PC en una base de datos (OtoAccess® o Noah).
<b>Memoria</b>		Titan incluye una tarjeta de memoria integrada de 8 GB. La capacidad de almacenamiento en el PC está limitada al tamaño de la base de datos (OtoAccess® o Noah). Se recomienda guardar un máximo de 250 clientes en el dispositivo.
<b>Impresora térmica (Opcional)</b>	<b>Tipo:</b>	Impresora térmica con papel de grabación en rollos. Imprime por medio de una conexión inalámbrica o por medio de una conexión en serie RS-232.
	<b>Ancho de papel:</b>	57,5 ± 0,5 mm en la impresora térmica
	<b>Tiempo de impresión:</b>	El tiempo de impresión depende del tamaño del protocolo utilizado. Para 2 timpanogramas y 8 reflejos, la impresora termal utiliza aproximadamente 6 s.
<b>Interfaz de usuario</b>	<b>Tipo de pantalla:</b>	TFT con retroiluminación LED
	<b>Tamaño de pantalla:</b>	3,4 x 4,5 cm / 1,3 x 1,7 pulgadas
<b>Dimensiones</b>		6 x 6 x 28 cm/2,4 x 2,4 x 11 pulgadas
<b>Peso de Titan</b>		360 g/0,8 lbs
<b>ABR/OAE/IMP Peso de preamplificador</b>		120 g/0,26 lbs
<b>ABR/OAE/IMP Dimensiones de preamplificador</b>		10,2 x 6,8 x 2,6 cm/4 x 2,7 x 1 pulg.
<b>Longitud del cable alargador corto</b>		40 cm/15,7 pulgadas
<b>Peso de la caja para el hombro del cable alargador largo</b>		66 g / 0,14 libras
<b>Dimensiones de la caja para el hombro del cable alargador largo</b>		9,5 x 4,5 x 2,2 cm / 3,7 x 1,8 x 0,8 pulgadas
<b>Longitud del cable alargador largo</b>		234 cm/92 pulgadas



**Tabla 1: Intervalos de intensidad y frecuencias de IMP440**

<b>Frec. central</b>	<b>TDH39</b>		<b>E-A-RTONE 3A/IP30</b>		<b>IOW IPSI</b>		<b>DD45</b>	
	<b>Lectura</b>		<b>Lectura</b>		<b>Lectura</b>		<b>Lectura</b>	
	<b>Tono</b>	<b>BE</b>	<b>Tono</b>	<b>BE</b>	<b>Tono</b>	<b>BE</b>	<b>Tono</b>	<b>BE</b>
	<b>[Hz]</b>	<b>[dB HL]</b>	<b>[dB HL]</b>	<b>[dB HL]</b>	<b>[dB HL]</b>	<b>[dB HL]</b>	<b>[dB HL]</b>	<b>[dB HL]</b>
125	80	65	100	85	70	60	80	65
250	100	85	110	100	85	75	100	85
500	120	100	115	105	100	85	115	100
750	120	105	120	110	100	85	120	105
1000	120	105	120	110	105	90	120	105
1500	120	105	120	110	110	90	115	100
2000	120	105	120	110	105	90	115	100
3000	120	105	120	110	95	90	125	105
4000	120	105	120	105	100	90	115	105
6000	120	100	105	100	85	80	110	90
8000	105	95	90	85	80	75	105	95
10000								
Banda ancha	-	120	-	120	-	105	-	125
LP	-	120	-	120	-	110	-	120
HP	-	120	-	120	-	105	-	130

**Tabla 2: Intervalos de intensidad y frecuencias de DPOAE440**

<b>OEApd máxima de Titan</b>		
<b>Frec. central</b>	<b>IOW IPSI</b>	<b>IOW ch2</b>
	<b>Lectura</b>	<b>Lectura</b>
	<b>Tono</b>	<b>Tono</b>
<b>[Hz]</b>	<b>[dB SPL]</b>	<b>[dB SPL]</b>
500	80	80
750	80	80
1000	80	80
1500	80	80
2000	80	80
3000	80	80
4000	80	80
6000	75	75
8000	65	65
10000	65	65

**OEAET máxima de Titan**

OEAET máx. Intensidad de clic: 90 dB peSPL

**ABRIS máximo de Titan**

Los niveles máximos de ABRIS para los estímulos clic y CE-Chirp® están limitados a 30, 35 y 40 dBnHL para todos los transductores.



## Especificación de conexiones de entrada/salida

Entradas	Tipo de conector	Propiedades eléctricas
Respuesta del paciente	Toma, 3,5 mm 4 polos	Interruptor de bolsillo: Clavija 1: Tierra Clavija 2: Señal Clavija 3: Uso futuro E/S Clavija 4: Uso futuro E/S
<b>Salidas</b>		
Auriculares, Izquierda/Derecha	Toma, 3,5 mm 4 polos	Tensión: Hasta 3 V rms. por carga de 10Ω Impedancia de carga mín.: 8Ω Clavija 3: Clavija 1: CH1 TIERRA Clavija 2: CH1 SALIDA (izquierda) Clavija 3: CH2 SALIDA (derecha) Clavija 4: CH1 TIERRA
Auriculares, Contralateral	Toma, 3,5 mm 4 polos	Tensión: Hasta 3 V rms. por carga de 10Ω Impedancia de carga mín.: 8Ω Clavija 1: CH1 TIERRA Clavija 2: CH1 SALIDA (izquierda) Clavija 3: CH2 SALIDA (derecha) Clavija 4: CH1 TIERRA
Transductor	IA propietaria, 12-polos	Clavija 1: CH1 salida Clavija 2: CH1 TIERRA Clavija 3: DGND Clavija 4: GND A/GND Micrófono Clavija 5: Entrada micrófono – /equilibrio analógico en Clavija 6: Entrada micrófono + /equilibrio analógico en Clavija 7: Alimentación +3/+5 V Clavija 8: CH2 salida Clavija 9: CH2 GND Clavija 10: I2C CLK Clavija 11: I2C DATA Clavija 12: I2C Interrumpir
<b>E/S de datos</b>		
USB	USB tipo "B"	Puerto USB para comunicación



## Propiedades de calibración

### Transductores calibrados

Auricular contralateral:

TDH39 o DD45 con fuerza estática de  $4.5N \pm 0.5N$  y/o E-A-RTONE 3A/IP30

Sistema de sonda:

Auricular isolateral: integrado en el sistema de sonda  
El transmisor de frecuencia de la sonda y el transductor de presión y receptor están integrados en el sistema de la sonda

### Precisión

General:

Generalmente el instrumento se realiza y calibra para estar con, y mejor, que las tolerancias requeridas en las normativas especificadas:

Frecuencias de reflejo:

$\pm 1\%$

Reflejo contralateral y niveles de tono de audiómetro:

$\pm 3$  dB para 250 a 4000 Hz y  $\pm 5$  dB para 6000 a 8000 Hz

Niveles de tono Reflejo ipsilateral:

$\pm 5$  dB de 500 a 2000 Hz y  $\pm 5/-10$  dB para 3000 a 4000 Hz

Niveles de OEApd:

$\pm 1,5$  dB para 1000 a 4000Hz y  $\pm 3$  dB fuera de rango

Niveles OEAET:

$\pm 2$  dB para estímulo clic

Niveles ABRIS:

$\pm 2$  dB para todos los tipos de estímulo

Medición de presión:

$\pm 5\%$  o  $\pm 10$  daPa, lo que sea mayor

Medición de cumplimiento::

5% o 0,1 ml, el valor que sea más alto

### Control de la presentación de estímulos:

Reflejos:

Relación ON-OFF =  $\geq 70$  dB

Tiempo de aumento = 27 ms

Tiempo de bajada = 24,6 ms

SPL ponderado en Off = 31 dB



## Propiedades de calibración de impedancia

<b>Tono de sonda</b>	Frecuencias:	226 Hz $\pm$ 1%, 678 Hz $\pm$ 1%, 800 Hz $\pm$ 1%, 1000 Hz $\pm$ 1%
	Nivel:	85 dB SPL $\pm$ 1,5 dB medido en un acoplador acústico CEI 60318-5 . El nivel es constante para todos los volúmenes en el intervalo de medición.
<b>Compliance</b>	Distorsión:	Máx. 1% THD
	Rango:	0,1 a 8,0 ml
	Dependencia de temperatura:	-0,003 ml/°C
	Dependencia de presión:	-0,00020 ml/daPa
	Sensibilidad de reflejo:	0,001 ml es el volumen de cambio más bajo detectable
	Nivel de artefacto de reflejo:	$\geq$ 95 dB SPL (medido en el acoplador 711, cavidades de pared rígida 0,2 ml, 0,5 ml, 2,0 ml y 5,0 ml).
<b>Presión</b>	Características de reflejos temporales:	Latencia inicial = 35 ms ( $\pm$ 5 ms) Tiempo de aumento = 45 ms ( $\pm$ 5 ms) Latencia terminal = 35 ms ( $\pm$ 5 ms) Tiempo de bajada = 45 ms ( $\pm$ 5 ms) Exceso= máx. 1% Suboscilación = máx. 1%
	Rango:	Se pueden seleccionar valores entre los 600 y +300 daPa en la instalación.
	Límites de seguridad:	-750 daPa y +550 daPa, $\pm$ 50 daPa





## Normativas de calibración de reflejos y propiedades del espectro:

<b>General</b>	Las especificaciones para estímulos y señales de audiómetros están diseñadas de conformidad con la CEI 60645-5	
<b>Auricular contralateral</b>	Tono puro:	ISO 389-1 para TDH39/DD45
	Ruido de banda ancha (WB):	Normativa Interacoustics Como "ruido de banda ancha" especificado en CEI 60645-5, pero con 500 Hz como frecuencia más baja de corte.
	– Propiedades de espectro:	
	Ruido de paso bajo (LP):	Normativa Interacoustics
	– Propiedades de espectro:	Uniforme de 500 Hz a 1600 Hz, $\pm 5$ dB re. nivel 1000 Hz
<b>Auricular ipsilateral</b>	Ruido de paso alto (HP):	Normativa Interacoustics
	– Propiedades de espectro:	Uniforme de 1600 Hz a 10 Hz, $\pm 5$ dB re. nivel 1000 Hz
	Tono puro:	Normativa Interacoustics
	Ruido de banda ancha (WB):	Normativa Interacoustics Como "ruido de banda ancha" especificado en CEI 60645-5, pero con 500 Hz como frecuencia más baja de corte.
	– Propiedades de espectro:	
	Ruido de paso bajo (LP):	Normativa Interacoustics
	– Propiedades de espectro:	Uniforme de 500 Hz a 1600 Hz, $\pm 10$ dB re. nivel 1000 Hz
	Ruido de paso alto (HP):	Normativa Interacoustics
	– Propiedades de espectro:	Uniforme de 1600 Hz a 4000 Hz, $\pm 10$ dB re. nivel 1000 Hz
	General sobre niveles:	El nivel real de presión de sonido en el tímpano dependerá del volumen del oído. Véase la Tabla 2 para más detalles.

Los riesgos de artefactos con niveles de estímulo mayores en las mediciones del reflejo son menores y no activarán el sistema de detección de reflejos.



**Table 3: Valores de referencia para calibración de estímulos (impedancia)**

Frec.	Valores de referencia para calibración de estímulos [dB re. 20 µPa]								Variación de niveles de estímulo iso para diferente volumen del canal auditivo Relativo a la calibración realizada en un acoplador CEI 126 [dB]		Valores de atenuación del sonido para auriculares TDH39 utilizando almohadillas MX41/AR o PN51 [dB]
	ISO 389-1 (Normativa Interacoustics)	ISO 389-2 (Normativa Interacoustics)		ISO389-1 Normativa Interacoustics	Norma de Interacoustics	Normativa Interacoustics	Normativa Interacoustics	ISO 389-4 (ISO 8798)	0,5 ml	1 ml	
[Hz]	TDH39	EARTone 3A / IP30		DD45	Ear Cups	Sonda IOW	Sonda IOW/ IOWA NB	Valores de corrección de estímulo NB (salvo sonda IOW/IOWA)			
125	45	26		<b>47,5</b>		<b>41</b>	<b>43,5</b>	4			3
250	25,5	14		<b>27</b>		<b>24,5</b>	<b>26,5</b>	4			5
500	11,5	5,5		<b>13</b>		<b>9,5</b>	<b>17</b>	4	9,7	5,3	7
1000	7	0		<b>6</b>		<b>6,5</b>	<b>10,5</b>	6	9,7	5,3	15
1500	6,5	2		<b>8</b>		<b>5</b>	<b>12</b>	6			21 (1600 Hz)
2000	9	3		<b>8</b>		<b>12</b>	<b>11</b>	6	11,7	3,9	26
3000	10	3,5		<b>8</b>		<b>11</b>	<b>11</b>	6	-0,8	-0,5	31 (3150 Hz)
4000	9,5	5,5		<b>9</b>		<b>3,5</b>	<b>8</b>	5	-1,6	-0,8	32
6000	15,5	2		<b>20,5</b>		<b>3</b>	<b>5,5</b>	5			26 (6300 Hz)
8000	13	0		<b>12</b>		<b>-5</b>	<b>-0,5</b>	5			24
Banda ancha	<b>-8</b>	<b>-5</b>		<b>-8</b>		<b>-5</b>			7,5	3,2	
LP	<b>-6</b>	<b>-7</b>		<b>-6</b>		<b>-7</b>			8,0	3,6	
HP	<b>-10</b>	<b>-8</b>		<b>-10</b>		<b>-8</b>			3,9	1,4	
peRETSPL	CE-Chirp	<b>27,5</b>	<b>31,5</b>		<b>26</b>	<b>58,5</b>	<b>32</b>				
	CE-Low Chirp	<b>26,5</b>	<b>26,5</b>		<b>25,5</b>	<b>50</b>	<b>27,5</b>				
	CE-High Chirp	<b>28</b>	<b>31</b>		<b>28</b>	<b>58</b>	<b>32</b>				
	Clic	<b>30,5</b>	<b>35</b>		<b>32,5</b>	<b>61,5</b>	<b>33,5</b>				

*Todas las cifras en negrita son valores estándar Interacoustics.*



**Table 4: Valores de referencia para calibración de estímulos (ABR)**

	Estímulo	Valores de referencia para calibración de estímulos [dB re. 20 µPa]				
		Valores estándar de Interacoustics				
		TDH39	Inserciones E-A-RTONE ABR / IP30	DD45	EarCups E- A-RTONE ABR / IP30	Sonda IOW
<b>peRETSPL</b>	CE-Chirp®	27,5	31,5	26	58,5	32
	CE- Chirp® bajo	26,5	26,5	25,5	50	27,5
	CE- Chirp® alto	28	31	28	58	32
	Clic	30,5	35	32,5	61,5	33,5

### Tipos de acopladores que utiliza la calibración

#### IMP:

El TDH39 se calibra utilizando un acoplador de 6cc realizado de acuerdo con la CEI 60318-3. El auricular ipsilateral y el tono de la sonda se calibran utilizando un acoplador acústico de 2cc realizado de acuerdo con la CEI 60318-5.

#### ABRIS:

Los estímulos de inserción y sonda se calibran en valores SPL con un acoplador simulador de oído fabricado de conformidad con la norma CEI 60318-4. Los estímulos de auriculares (TDH39 y DD45) se calibran en valores SPL con un acoplador de oído artificial de conformidad con la norma CEI 60318-1.

#### OEApd:

Los estímulos de la sonda L1 y L2 se calibran en valores SPL con un acoplador simulador de oído conforme a la CEI 60318-4.

#### OEAET:

Los estímulos de la sonda y de inserción se calibran en valores peSPL con un acoplador simulador de oído conforme a la CEI 60318-4.

### General sobre especificaciones:

En Interacoustics estamos continuamente intentando mejorar los productos y su rendimiento. Por lo tanto, las especificaciones pueden estar sujetas a cambio sin previo aviso.

Sólo se podrán garantizar el funcionamiento y las especificaciones del instrumento si recibe un mantenimiento técnico por lo menos una vez al año. Esto se debe llevar a cabo en un taller autorizado por Interacoustics.

Interacoustics pone los diagramas y manuales de servicio a disposición de las empresas de servicio autorizadas.

Cualquier pregunta sobre representantes y productos debe enviarse a:

Interacoustics A/S  
Audiometer Allé 1  
5500 Middelfart  
Dinamarca

Tel: +45 63713555  
Correo electrónico: [info@interacoustics.com](mailto:info@interacoustics.com)  
Http: [www.interacoustics.com](http://www.interacoustics.com)



## 5.2 Compatibilidad electromagnética (CEM)

- Este instrumento es idóneo para entornos hospitalarios salvo en ubicaciones próximas a equipos quirúrgicos de alta frecuencia activos y salas con apantallamiento RF de sistemas para imagen de resonancia magnética, donde la intensidad de las interferencias electromagnéticas es alta.
- No utilice este instrumento junto o apilado con otro equipo, pues podría tener como resultado un funcionamiento incorrecto. Si fuera necesario utilizarlo de este modo, debe observar el instrumento y el otro equipo para comprobar que estén funcionando de forma normal.
- El uso de accesorios, transductores y cables diferentes a los especificados o suministrados por el fabricante de este equipo podría causar un aumento de las emisiones electromagnéticas o una disminución de la inmunidad electromagnética de este equipo y causar un funcionamiento inapropiado. Se puede encontrar la lista de accesorios, transductores y cables en este apéndice.
- No se deben utilizar equipos de comunicaciones RF portátiles (incluidos periféricos tales como cables de antena y antenas externas) a una distancia inferior de 30 cm (12 pulgadas) de cualquier pieza de este instrumento, incluidos los cables especificados por el fabricante. De lo contrario, podría producirse una degradación del rendimiento de este equipo.

### AVISO

- El fabricante define el FUNCIONAMIENTO ESENCIAL de este instrumento de la siguiente forma: Este instrumento no tiene un FUNCIONAMIENTO ESENCIAL. La ausencia o pérdida del FUNCIONAMIENTO ESENCIAL no puede llevar a ningún riesgo inmediato inaceptable.
- El diagnóstico definitivo deberá basarse siempre en conocimientos clínicos. No hay desviaciones del estándar colateral ni de los usos de prestaciones.
- Este instrumento cumple con la norma CEI 60601-1-2:2014+AMD1:2020, clase de emisión B, grupo 1.

AVISO: No hay desviaciones del estándar colateral ni de los usos de prestaciones.

AVISO: Puede encontrar todas las instrucciones necesarias para mantener el cumplimiento con respecto a CEM en la sección de mantenimiento general de estas instrucciones. No es necesario seguir otros pasos.



Los equipos de comunicaciones RF móviles y portátiles puede afectar a **TITAN**. Instale y utilice el **TITAN** de acuerdo con la información de CEM que se presenta en este capítulo.

El **TITAN** se ha comprobado con respecto a las emisiones de CEM y su inmunidad frente a ellas como un dispositivo **TITAN** autónomo. No utilice el **TITAN** junto a otros equipos electrónicos, ni lo coloque apilado entre otros equipos de este tipo. Si fuera necesario utilizarlo apilado o junto a otros equipos electrónicos, el usuario debería comprobar que la configuración funciona con normalidad.

El uso de accesorios, transductores y cables distintos de los especificados, salvo las piezas de servicio que venda Interacoustics como piezas de recambio de los componentes internos, pueden provocar un aumento de las EMISIONES o una disminución de la INMUNIDAD del dispositivo.

Cualquier persona que conecte un equipo adicional es responsable de velar por que el sistema cumpla la norma CEI 60601-1-2.

<b>Guía y declaración del fabricante: emisiones electromagnéticas</b>		
El <b>TITAN</b> está indicado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del <b>TITAN</b> debe velar por que se use en un entorno de este tipo.		
<b>Prueba de emisiones</b>	<b>Cumplimiento</b>	<b>Entorno electromagnético: guía</b>
Emisiones de RF CISPR 11	Grupo 1	El <b>TITAN</b> usa energía RF solo para sus funciones internas. Por tanto, las emisiones de radiofrecuencia son muy bajas y no es probable que ocasionen interferencias en equipos electrónicos cercanos.
Emisiones de RF CISPR 11	Clase B	El <b>TITAN</b> es apto para usarlo en todos los entornos comerciales, industriales, empresariales y residenciales.
Emisiones armónicas CEI 61000-3-2	No aplicable	
Fluctuaciones de tensión/ emisiones de parpadeo (flicker) CEI 61000-3-3	No aplicable	

<b>Distancias de separación recomendadas entre los equipos de comunicación RF portátiles y móviles y el TITAN.</b>			
El <b>TITAN</b> está diseñado para usarlo en entornos electromagnéticos en los que las interferencias RF estén controladas. El cliente o el usuario del <b>TITAN</b> puede contribuir a evitar las interferencias electromagnéticas manteniendo una distancia mínima entre los equipos de comunicaciones RF portátiles y móviles (transmisores) y el <b>TITAN</b> , según las recomendaciones siguientes, y en función de la potencia máxima de salida de los equipos de comunicaciones.			
<b>Potencia máxima de salida nominal del transmisor [W]</b>	<b>Distancia de separación en función de la frecuencia del transmisor [m]</b>		
	<b>De 150 kHz a 80 MHz</b> $d = 1,17\sqrt{P}$	<b>De 80 MHz a 800 MHz</b> $d = 1,17\sqrt{P}$	<b>De 800 MHz a 2,7 GHz</b> $d = 2,23\sqrt{P}$
<b>0,01</b>	0,12	0,12	0,23
<b>0,1</b>	0,37	0,37	0,74
<b>1</b>	1,17	1,17	2,33
<b>10</b>	3,70	3,70	7,37
<b>100</b>	11,70	11,70	23,30
Para los transmisores que tengan una potencia de salida máxima nominal no indicada anteriormente, la distancia de separación recomendada $d$ en metros (m) se puede calcular con la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde $P$ es la potencia máxima de salida nominal del transmisor en (W) que indica el fabricante del transmisor.			
<b>Nota 1:</b> A 80 MHz y 800 MHz, se aplica el intervalo de frecuencias más alto.			
<b>Nota 2:</b> Es posible que estas directivas no se apliquen a todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión proveniente de las estructuras, los objetos y las personas.			



### Guía y declaración del fabricante: inmunidad electromagnética

El **TITAN** está indicado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del **TITAN** debe velar por que se use en un entorno de este tipo.

Prueba de inmunidad	Nivel de prueba CEI 60601	Cumplimiento	Entorno electromagnético: guía
Descarga electrostática (ESD) CEI 61000-4-2	Contacto +8 kV Aire +15 kV	Contacto +8 kV Aire +15 kV	Los suelos deben ser de madera, hormigón o baldosa cerámica. Si los suelos tienen un revestimiento de material sintético, la humedad relativa debe estar por encima del 30%.
Inmunidad para campos de proximidad de equipos con comunicación RF inalámbrica CEI 61000-4-3	Frecuencia de punto 385-5,785 MHz Niveles de modulación definidos en la tabla 9	Según se define en la tabla 9	El equipo por comunicación RF inalámbrica no debería usarse cerca de ninguna de las partes del <b>TITAN</b> .
Transitorios rápidos/ráfagas eléctricas CEI 61000-4-4	+2 kV para los cables de la fuente de alimentación +1 kV para los cables de entrada/salida	No aplicable +1 kV para los cables de entrada/salida	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno residencial o comercial típico.
Sobretensión CEI 61000-4-5	+1 kV cable a cable +2 kV cable a tierra	No aplicable	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno residencial o comercial típico.
Las caídas de tensión, interrupciones breves y variaciones de tensión en los cables de la fuente de alimentación CEI 61000-4-11	0% <i>UT</i> (100% de caída en <i>UT</i> ) durante 0,5 ciclos, a 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 y 315° 0% <i>UT</i> (100% de caída en <i>UT</i> ) durante 1 ciclo 40% <i>UT</i> (60% de caída en <i>UT</i> ) durante 5 ciclos 70% <i>UT</i> (30% de caída en <i>UT</i> ) durante 25 ciclos 0% <i>UT</i> (100% de caída en <i>UT</i> ) durante 250 ciclos	No aplicable	La calidad de la red eléctrica debe ser la de un entorno residencial o comercial típico. Si el usuario del <b>TITAN</b> requiere que se mantenga el funcionamiento durante las interrupciones del suministro de la red eléctrica, es recomendable que el <b>TITAN</b> reciba alimentación de una fuente de alimentación no interrumpible o su batería.
Frecuencia de alimentación (50/60 Hz) CEI 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Los campos magnéticos de frecuencia de alimentación deben estar a unos niveles propios de una ubicación en un entorno comercial o residencial típico.
Campos radiados en proximidad cercana - prueba de inmunidad CEI 61000-4-39	9 kHz a 13,56 MHz Frecuencia, nivel y modulación definidos en AMD 1: 2020, tabla 11	Según se define en la tabla 11 de AMD 1: 2020	Si el <b>TITAN</b> contiene componentes o circuitos magnéticamente sensibles, los campos magnéticos de proximidad no deberían ser mayores que los niveles de prueba especificados en la Tabla 11.

**Nota:** *UT* es la tensión de la red eléctrica de CA anterior a la aplicación del nivel de pruebas.



### Guía y declaración del fabricante: inmunidad electromagnética

El **TITAN** está indicado para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del **TITAN** debe velar por que se use en un entorno de este tipo.

Prueba de inmunidad	Nivel de prueba de CEI/EN 60601	Nivel de cumplimiento	Entorno electromagnético: guía
RF conducida CEI/EN 61000-4-6	3 Vrms De 150kHz a 80 MHz  6 Vrms En bandas ISM (un bandas de radio amateur para un entorno de Atención médica doméstica).	3 Vrms  6 Vrms	<p>Es imperativo respetar la distancia de separación calculada con la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor a la hora de colocar los equipos de comunicaciones RF portátiles y móviles con respecto a las piezas del <b>TITAN</b>, incluidos los cables.</p> <p><b>Distancia de separación recomendada:</b></p> $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
RF radiada CEI/EN 61000-4-3	3 V/m De 80 MHz a 2,7 GHz  10 V/m De 80 MHz a 2,7 GHz Solo para entorno de atención médica doméstica	3 V/m  10 V/m (Si es atención médica doméstica)	

$$d = \frac{3,5}{V/m} \sqrt{P} \text{ De 80 MHz a 800 MHz}$$

$$d = \frac{7}{V/m} \sqrt{P} \text{ De 800 MHz a 2,7 GHz}$$

Donde  $P$  es la potencia máxima de salida nominal del transmisor en vatios (V), según el fabricante del transmisor, y  $d$  es la distancia de separación recomendada en metros (m).

Las intensidades de campo de los transmisores de RF fijos, según determine un estudio electromagnético in situ, <sup>a</sup> deben ser inferiores al nivel de cumplimiento de cada intervalo de frecuencia <sup>b</sup>

Es posible que se produzcan interferencias en las proximidades de los equipos marcados con el símbolo siguiente:



NOTA 1 A 80 MHz y 800 MHz, se aplica el intervalo de frecuencia más alto

NOTA 2: Estas directivas podrían no aplicarse a todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión proveniente de las estructuras, los objetos y las personas.

<sup>a</sup>Las intensidades de campo de los transmisores fijos, como estaciones de base de radio (móviles/inalámbricas), teléfonos y radios móviles terrestres, radioaficionados, emisiones de radio AM y FM y emisiones de TV, no pueden predecirse teóricamente con precisión. Para evaluar el entorno electromagnético debido a los transmisores de RF fijos, se debería plantear la posibilidad de realizar un estudio electromagnético in situ. Si la intensidad de campo medida en el punto en el que se usa el **TITAN** supera el nivel de cumplimiento de RF aplicable indicado anteriormente, se debe observar el **TITAN** para comprobar que funciona correctamente. Si se detecta alguna anomalía en el funcionamiento, es posible que haya que tomar medidas adicionales, como la reorientación y el cambio de ubicación del **TITAN**.

<sup>b</sup> Sobre el intervalo de frecuencia de 150 kHz a 80 MHz, la intensidad de campo debe ser inferior a 3 V/m.



**Para asegurar el cumplimiento de los requisitos de CEM, como se especifica en la norma CEI 60601-1-2, es esencial usar solo los accesorios siguientes:**

ELEMENTO	FABRICANTE	MODELO
Extensión de sondas clínicas	Interacoustics	-
Extensión de sonda corta	Interacoustics	-
Preamplificador ABRIS	Interacoustics	-
Contraauricular TDH39C	Interacoustics	TDH39C
Contraauricular DD45C	Interacoustics	DD45C
E-A-RTONE 3A con Minijack	Interacoustics	Ear3A
IP30 contra con minijack	Interacoustics	IP30
Auricular TDH39C Contra ID	Interacoustics	TDH39C
Auricular DD45C Contra ID	Interacoustics	DD45C
Contraauricular ID E-A-RTONE 3A	Interacoustics	Ear3A
Auriculares TDH39 Stereo ID	Interacoustics	TDH39
Auriculares DD45 Stereo ID	Interacoustics	TDH39
Auricular ID IP30 contra	Interacoustics	IP30
Auricular estéreo ID E-A-RTONE ABR	Interacoustics	Ear3A
Auricular EarCup Stereo ID	Interacoustics	Ear3A
Auricular IP30 Earcup stereo ID	Interacoustics	IP30
Auricular ID estéreo IP30 ABR	Interacoustics	IP30

**El cumplimiento de los requisitos CEM, según se establece en la norma CEI 60601-1-2, está asegurado si los tipos y la longitud de los cables responden a las siguientes especificaciones:**

Descripción	Longitud	¿Apantallado?
Cable de red eléctrica	2,0 m	No apantallado
Cable USB	2,0 m	Apantallado
Adaptador USB/fuente alimentación	0,1 m	Apantallado
Cable alargador clínico	2,4 m	No apantallado
Cable alargador corto	0,4 m	No apantallado
Preamplificador ABRIS	2,0 m	No apantallado
TDH39C Contra Headset	0,5 m	Apantallado
DD45C Contra Headset	0,5 m	Apantallado
E-A-RTONE 3A con Minijack	0,5 m	Apantallado
IP30 contra con minijack	0,5m	Apantallado
Auricular TDH39C Contra ID	0,5 m	Apantallado
Auricular DD45C Contra ID	0,5 m	Apantallado
Contraauricular ID E-A-RTONE 3A	0,5 m	Apantallado
IP30 contra con minijack	0,5m	Apantallado
Auriculares ID estéreo TDH39	0,5 m	Apantallado
Auriculares DD45 Stereo ID	0,5 m	Apantallado
Auricular estéreo ID E-A-RTONE ABR	0,5 m	Apantallado
Auricular estéreo ID E-A-RTONE EarCup	0,5 m	Apantallado
Auricular ID estéreo IP30 EarCup	0,5m	Apantallado
Auricular ID estéreo IP30 ABR	0,5m	Apantallado



El cumplimiento con las directrices de exposición EMF especificadas por ICNIRP, (HEALTH PHYSICS 96(4):504-514; 200) se garantiza cuando se utilizan los siguientes accesorios: Estos accesorios se clasifican (nivel EMF) según la fuerza máxima del campo magnético permanente. Los pacientes que tengan derivaciones cerebrales programables magnéticamente deben seguir las precauciones indicadas por el fabricante de la derivación si se utilizan accesorios con un campo magnético ALTO. No es necesario tomar precauciones especiales con accesorios que emiten un campo magnético BAJO.

<b>PIEZA</b>	<b>FABRICANTE</b>	<b>MODELO</b>	<b>Nivel de EMF</b>
Extensión de sondas clínicas	Interacoustics	-	BAJO
Extensión de sonda corta	Interacoustics	-	BAJO
Preamplificador ABRIS	Interacoustics	-	BAJO
Contra auricular TDH39C	Interacoustics	TDH39C	ALTO
Contra auricular DD45C	Interacoustics	DD45C	ALTO
E-A-RTONE 3A con Minijack	Interacoustics	Ear3A	BAJO
IP30 contra con minijack	Interacoustics	IP30	BAJO
Auricular TDH39C Contra ID	Interacoustics	TDH39C	ALTO
Auricular DD45C Contra ID	Interacoustics	DD45C	ALTO
Contraauricular ID E-A-RTONE 3A	Interacoustics	Ear3A	BAJO
Auriculares TDH39 Stereo ID	Interacoustics	TDH39	ALTO
Auriculares DD45 Stereo ID	Interacoustics	TDH39	ALTO
Auricular ID IP30 contra	Interacoustics	IP30	BAJO
Auricular estéreo ID E-A-RTONE ABR	Interacoustics	Ear3A	BAJO
Auricular EarCup Stereo ID	Interacoustics	Ear3A	BAJO
Auricular IP30 Earcup estéreo ID	Interacoustics	IP30	BAJO
Auricular ID estéreo IP30 ABR	Interacoustics	IP30	BAJO

# Return Report – Form 001



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

Company: \_\_\_\_\_

Address: \_\_\_\_\_

Phone: \_\_\_\_\_

e-mail: \_\_\_\_\_

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

**Mail:**  
rma-diagnostics@dgs-diagnostics.com

Contact person: \_\_\_\_\_ Date: \_\_\_\_\_

## Following item is reported to be:

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

**Item:** \_\_\_\_\_ **Type:** \_\_\_\_\_ **Quantity:** \_\_\_\_\_

Serial No.: \_\_\_\_\_ Supplied by: \_\_\_\_\_

Included parts: \_\_\_\_\_

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

## Description of problem or the performed local repair:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

**Returned according to agreement with:**  Interacoustics,  Other : \_\_\_\_\_

Date : \_\_\_\_\_ Person : \_\_\_\_\_

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

**The above mentioned item is reported to be dangerous to patient or user <sup>1</sup>**

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

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