Инструкция по применению - РУС

MT10



D-0102875-F - 2023/06



Содержание

1.	Введ	ение	1
	1.1	О данном руководстве	
	1.2	Назначение	1
	1.3	Описание продукта:	1
	1.4	Предупреждения и предостережения	2
2.	Расп	аковка и установка	3
		Распаковка и осмотр	
		Правила техники безопасности	
	2.3	Маркировка	4
	2.4	Подключения	5
3.	Инст	рукция по применению	6
		равность	
		, зация изделия	
	3.1 Ус ⁻	тановка и замена батарей	7
	3.2	Элементы управления и индикаторы	
	3.3	Зонд	
		Начало работы и дисплей меню	
	3.5	МТ10 – Обобщенная информация меню	
		Опции основного меню	
	3.5.2	Опции подменю	10
4.	Техн	ическое обслуживание	14
	4.1	Процедура общего технического обслуживания	14
	4.2	Очистка дополнительных принадлежностей	
	4.3	Калибровка и возврат инструмента	
	4.4	Очистка изделий фирмы Interacoustics	
		О ремонте	
	4.6	Гарантия	16
5.	Техн	ические характеристики	17
	Эпекти	омагнитная совместимость (FMC)	19



1. Введение

1.1 О данном руководстве

Это руководство действительно для портативного тимпанометра МТ10.

Производитель: Произведено для:

Interacoustics A/S Audiometer Allé 1 5500 Middelfart Denmark (Дания)

Тел.: +45 6371 3555

E-mail: info@interacoustics.com Веб-сайт: www.interacoustics.com

1.2 Назначение

Аппарат МТ10 является портативным скрининговым тимпанометром, выполняющим тимпанометрические исследования и дополнительное тестирование ипсилатерального рефлекса. Аппарат МТ10 позволяет хранить данные, распечатывая их (дополнительный принтер) или перенося на компьютер (дополнительный программный модуль).

Тимпанометр МТ10 предназначен для использования отоларингологами, врачамиспециалистами в области слуха или квалифицированными техниками в тихой среде (тимпанометрия и рефлексы).

1.3 Описание продукта:

Аппарат MT10 разработан для использования отоларингологами, врачами общей практики, распространителями слуховых аппаратов и специалистами в области детского здравоохранения. Прибор выполняет два типа измерений.

Тимпанометрия используется для измерения проводимости барабанной перепонки и среднего уха на фиксированной частоте путем создания вариаций давления воздуха.

Опционально:

Тестирование рефлексов используется для измерения стапедиальных рефлексов. Аппарат МТ10 измеряет ипсилатеральные рефлексы и, если опция активирована, после получения тимпанограммы производится автоматическое измерение рефлексов.

Система состоит из следующих основных и дополнительных частей:

Комплектация МТ10:

Тимпанометр МТ10¹² 4 батареи типа AA 1,5 В Гарантийный талон

Дополнительные части:

Набор тестовых емкостей 4 в 1 Футляр для переноски Портативный термопринтер 2 рулона термобумаги Диагностический пакет (ПК) и OtoAccess® Инфракрасный USB-адаптер Дополнительный наконечник зонда Дополнительные комплекты ушных вкладышей¹

² Наконечник зонда МТ10 считается рабочей частью по определению, тогда как остальная часть устройства может непреднамеренно соприкасаться с пациентом (пункт 4.6).



¹ Прикладная часть согласно IEC60601-1



1.4 Предупреждения и предостережения

<u>^</u>	ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ указывает на опасную ситуацию, при которой, если не будут приняты меры предосторожности, присутствует риск смерти или серьезной травмы.		
\triangle	ВНИМАНИЕ используется с предупреждающим символом и указывает на опасную ситуацию, в которой, если не будут приняты меры предосторожности, существует риск повреждения оборудования.		
ПРИМЕЧАНИЕ	ПРИМЕЧАНИЕ используется для действий, не связанных с риском травмирования людей и повреждения оборудования.		





2. Распаковка и установка

2.1 Распаковка и осмотр

Проверка упаковки и содержимого на повреждения

При получении прибора проверьте транспортную упаковку на наличие признаков грубого обращения и повреждения. Если упаковка повреждена, её необходимо сохранить до тех пор, пока не будет проведена механическая и электрическая проверка содержимого поврежденной транспортной упаковки. Если прибор неисправен, свяжитесь с местным поставщиком. Сохраните транспортную упаковку для осмотра перевозчиком и подачи требования о страховой компенсации.

Сохраните картонную упаковку для возможной будущей транспортировки

Прибор МТ10 присылается в специальной упаковке, предназначенной исключительно для модели МТ10. Сохраните эту упаковку. Она будет необходима в случае возвращения прибора для сервисного обслуживания.

Если требуется сервисное обслуживание прибора, свяжитесь с местным поставщиком.

Отчет о дефектах

Осмотрите перед подключением

Перед подключением прибора к сети питания необходимо еще раз осмотреть его на наличие признаков повреждений. Корпус и все принадлежности следует проверить на отсутствие царапин и комплектность.

Незамедлительно уведомляйте о любых неисправностях.

Немедленно сообщайте поставщику о любой обнаруженной неисправности или некомплектности прибора. При уведомлении о неисправности необходимо указать номер счетафактуры, серийный номер прибора и приложить подробное описание проблемы. На последних страницах данного руководства находится форма «Return Report» (уведомление о возврате продукции), в которой следует описать обнаруженную проблему.

Используйте уведомление о возврате продукции (Return Report)

Помните, что если сервисный инженер не знает, в чем проблема, он может не обнаружить ее, поэтому использование уведомления о возврате изделия будет для нас хорошим подспорьем и в то же время наилучшей гарантией для покупателя того, что проблема будет решена.

2.2 Правила техники безопасности

Электрическая безопасность:

Данный аудиометр спроектирован с учетом соблюдения международного стандарта IEC 60601-



Прибор не предназначен для использования в средах с большим содержанием кислорода или вместе с воспламеняющимися веществами.





2.3 МаркировкаНа приборе присутствует следующая маркировка:

	Обългациона
Символ	Объяснение Детали, контактирующие с пациентом типа В.
À	детали, контактирующие с пациентом типа в. Детали, контактирующие с пациентом, не проводят электрический ток и
A `	могут быстро отсоединяться от пациента.
/\	могут овотро отсоединяться от пациента.
\ <u></u>	WEEE (директива EC)
	Этот символ указывает на то, что изделие не следует выбрасывать как
	несортированные отходы, а необходимо отправить на раздельный сбор
/ I-0\	для целей утилизации и переработки.
	Знак CE указывает, что Interacoustics A/S удовлетворяет требованиям
	Приложения II Директивы 93/42/EEC на медицинские изделия. TÜV
	Product Service, идентификационный номер 0123, имеет одобренную
0123	систему качества.
	Медицинский прибор
MD	
П	Число рядом с данным символом обозначает год изготовления
₩	изделия.
	Производитель

	0
REF	Справочный номер
	Серийный номер
	Сортипын помор
SN	
	Нельзя использовать повторно
/ ()\	Части, маркированные данным символом, предназначены только для
1 (入)	одноразового использования.
	F
<i>111</i> ,	Берегите от влаги
J	
l.c	Диапазон температуры для транспортировки и хранения
N .	дианазоп температуры для трапопортировки и храпения
4	
<u> </u>	
	Диапазон влажности для транспортировки и хранения
(%)	
\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	





Символ	Объяснение
ETL CLASSIFIED of the control of th	Маркировка в перечне ETL
Conforms to AAMI ES60601-1 Certified to CSA-C22.2 No. 60601-1	

Этикетка изделия находится в отделении для батарей под батареей.

2.4 Подключения

Инфракрасный адаптер (прибор MT10 тестировался с использованием USB-адаптера Actysis ACTIR2000U, и данный адаптер рекомендован компанией Interacoustics для использования с данным устройством).





3. Инструкция по применению

Данный прибор оборудован часами реального времени. Перед использованием необходимо установить местные дату и время, чтобы иметь возможность правильно идентифицировать данные тестирования и статус калибровки.

Чрезвычайно важно аккуратно обращаться с прибором при любом контакте с пациентом. Для максимальной точности предпочтительно, чтобы пациент оставался спокойным и занимал устойчивую позу.



- 1. Используйте устройство только в соответствии с описанием в данном руководстве.
- 2. Используйте только одноразовые ушные вкладыши Sanibel, разработанные для использования с данным прибором.
- 3. В целях предотвращения перекрестного заражения всегда используйте новый ушной вкладыш для каждого пациента. Ушной вкладыш не предназначен для повторного использования.
- 4. Никогда не вставляйте кончик зонда в слуховой проход без использования ушного вкладыша, поскольку его отсутствие может привести к повреждению слухового прохода пациента.
- 5. Храните коробку с ушными вкладышами вне досягаемости для пациента.
- 6. Кончик зонда надо устанавливать таким образом, чтобы обеспечить его плотное прилегание в ухе, не нанося при этом вреда пациенту. Следует обязательно использовать правильный и чистый ушной вкладыш.
- 7. Используйте стимуляцию такой интенсивности, которая приемлема для пациента.
- 8. Чтобы гарантировать надлежащую работу зонда и/или кабеля, рекомендуется проводить проверку зонда в начале каждого дня.
- 9. Регулярно очищайте наконечник зонда, чтобы гарантировать, что застрявшие в зонде ушная сера или грязь не влияют на результаты измерения.
- 10. К противопоказаниям к тестированию относятся: недавно проведенная стапедэктомия или операция на среднем ухе, выделения из уха, острая травма наружного слухового прохода, дискомфорт (например, тяжелый отит наружного уха) или закупоривание наружного слухового прохода. Не допускается проведение тестирования пациентов с такими симптомами без разрешения врача.
- 11. Наличие шума в ушах, гиперакузия или иная чувствительность к громким звукам могут являться противопоказаниями к тестированию с использованием стимулов высокой интенсивности.
- 12. Нельзя обслуживать оборудование или его части во время обследования пациента.

ПРИМЕЧАНИЕ

- 1. Высшим приоритетом должно быть аккуратное обращение с прибором при любом контакте с пациентом. Для достижения оптимальной точности получаемых результатом важно спокойное и стабильное положение пациента при исследовании.
- МТ10 должен работать в тихой среде таким образом, чтобы внешние акустические шумы не мешали проведению измерений. Это может быть определено должным образом обученным и опытным специалистом в области акустики. В своих рекомендациях ISO 8253 Раздел 11 дает определение тихой комнаты для аудиометрического исследования слуха.
- 3. Рекомендуется, чтобы прибор работал в диапазоне температур окружающей среды 15— 35 °C (59–95 °F).





- 4. Никогда не очищайте корпус преобразователя водой. Не вставляйте в преобразователь не предназначенные для этого приборы.
- 5. Не роняйте данное устройство и избегайте какого-либо негативного воздействия на него. Если прибор упал или был иным образом поврежден, верните его производителю для ремонта и/или калибровки. Не используйте прибор, если есть подозрение в его повреждении.
- 6. Хотя прибор соответствует необходимым требованиям ЭМС, следует соблюдать меры предосторожности и не подвергать его ненужному воздействию электромагнитных полей, идущих, например, от мобильных телефонов и т.п. Если прибор используется вблизи другого оборудования, следует убедиться в отсутствии взаимных помех.
- 7. Данный прибор не предназначен для использования в средах, где возможен пролив жидкости.

Неисправность



В случае обнаружения неисправности изделия важно обеспечить безопасность пациентов, пользователей и других лиц. Поэтому, если изделие нанесло вред или может его нанести, его необходимо немедленно изъять из эксплуатации. О всех неисправностях, связанных с изделием или их использованием, независимо от наносимого вреда, необходимо незамедлительно сообщать дистрибьютору, у которого было приобретено изделие. Включите в сообщение о неисправности как можно больше информации, например, тип наносимого вреда, серийный номер изделия, версия программного обеспечения, используемые принадлежности и любую другую полезную информацию.

О любых случаях летального исхода или серьезного инцидента, связанного с использованием изделия, следует незамедлительно сообщить компании Interacoustics и соответствующий местный орган власти.

Утилизация изделия

Interacoustics стремится обеспечить безопасную утилизацию своих изделий, когда они больше не пригодны для использования. Большую роль в этом играет сотрудничество со стороны пользователя. Поэтому Interacoustics ожидает соблюдения местных правил сортировки и утилизации электрического и электронного оборудования, а также того, что устройство не будет выброшено вместе с несортированными отходами.

Если дистрибьютор предлагает схему возврата, ее следует использовать для обеспечения правильной утилизации изделия.

3.1 Установка и замена батарей

Прибор MT10 может работать от щелочных батарей типа AA / LR6 (например, Duracell MN1500) или заряжаемых гибридных никелевых батарей (NiMH). Необходимо четыре батареи.

Если прибор МТ10 планируется использовать нечасто, мы рекомендуем установить щелочные батареи. Батареи NiMH имеют высокий уровень саморазрядки и их, скорее всего, потребуется перезаряжать, если прибор не использовать в течение нескольких недель. Для установки батарей снимите крышку с отсека для батарей на платформе МТ10. Установите батареи, как это показано, в отсек для батарей.

Батареи необходимо менять вне среды пациента. Оператор не должен одновременно дотрагиваться до разъемов батареи и пациента.

В меню CONFIGURATION (КОНФИГУРАЦИЯ) необходимо выбрать, какой тип батареи установлен в прибор. По умолчанию выбрано ALKALINE (ЩЕЛОЧНЫЕ). Для изменения установки выберите CONFIGURATION (КОНФИГУРАЦИЯ) из главного меню, а затем BATTERY ТҮРЕ (ТИП БАТАРЕИ), как описано далее в данном руководстве.

Индикатор зарядки батареи показан в верхнем правом углу дисплея (за исключением ситуаций, когда там показаны результаты тестирования). Здесь представлено состояние батареи как постоянно разряжающейся батареи. Батареи следует заменить, когда перед символом





появляется «!» или когда рекомендуется выполнить замену при включении прибора. Извлечение батарей не влияет на конфигурацию устройства, содержимое базы данных, настройки калибровки или результаты последнего теста.

ПРИМЕЧАНИЕ Если приборы не планируется использовать в течение некоторого времени, батареи следует извлечь.

3.2 Элементы управления и индикаторы

Нажмите однократно кнопку On/Off (Вкл./Выкл.) для включения прибора МТ10 (см. схему внизу).

Прогревание прибора не требуется, хотя короткая стандартная диагностика будет длиться несколько секунд. В течение этого времени будет работать внутренний насос. Для выключения прибора снова однократно нажмите кнопку On/Off (Вкл./Выкл.).

Нажмите однократно кнопку On/Off (Вкл./Выкл.) для включения или выключения прибора МТ10. Для прокручивания меню или установленных значений нажимайте кнопки навигации вверх (\uparrow) и вниз (\downarrow).

Для принятия выбранной опции меню или перехода к следующему шагу нажмите правую кнопку навигации (\rightarrow).

Для отмены выбранной операции или возврата к предыдущему шагу нажмите левую кнопку навигации (\leftarrow).



Probe	Зонд
Infrared Window	ИК окно
Navigation Keys	Клавиши навигации
LED Screen	Светодиодный экран
ON/OFF Switch	Переключатель ON/OFF (ВКЛ./ВЫКЛ.)

Рабочий язык

Для установки рабочего языка (английского, французского или немецкого) используйте опции меню CONFIGURATION (КОНФИГУРАЦИЯ).

Функция левой или правой кнопки обычно показана в нижней части дисплея. Если аппарат MT10 не находится в режиме выполнения теста, он автоматически отключится, если в течение 90 секунд не будет нажата ни одна кнопка. Данное время можно увеличить до 180 секунд из меню CONFIGURATION (КОНФИГУРАЦИЯ).

Индикаторы показывают состояние системы:

Зеленый Желтый индикатор	Статус
--------------------------	--------





индикатор		
Выкл.	Выкл.	MT10 выключен
Вкл.	Выкл.	Режим ожидания и готовность к использованию
Выкл.	Медленно мигает	Попытка создать герметичность уха
Медленно мигает	Выкл.	Выполнение измерения
Выкл.	Быстро мигает	Ошибка насоса при включении
Вкл.	Мигает	Отправка данных на ПК

3.3 Зонд



Nut	Гайка
Boss	Прилив
Probe Parts	Части зонда
Probe Tip	Наконечник зонда
Seal	Прокладка
Nose cone	Носовой конус

Маленькие отверстия в кончике зонда МТ10 нужно держать в чистоте. Если они будут заблокированы, на экране появится предупредительное сообщение. В этом случае кончик необходимо снять и прочистить или заменить.

Для извлечения кончика открутите носовой конус и снимите кончик с прилива зонда. В основании кончика зонда находится маленькая прокладка. Ее следует осмотреть и заменить, если она повреждена.

При замене кончика убедитесь, что прокладка вставлена правильно – своей плоской частью она должна прилегать к плоской части на кончике зонда. Наденьте кончик зонда на прилив и замените носовой конус. Убедитесь, что носовой конус крепко завинчен, но без чрезмерного усилия. Не применяйте для завинчивания носового конуса инструменты.

После замены кончика необходимо выполнить процедуру ежедневной проверки.

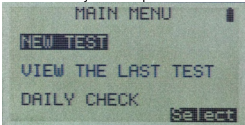




3.4 Начало работы и дисплей меню

При включении MT10 появляется исходный экран, выполняются внутренние тесты и происходит инициализация насоса.

При выполнении последовательности запуска отображается MAIN MENU (ГЛАВНОЕ МЕНЮ):



Опции меню и инструкции представлены прописными буквами. Информация и сообщения об ошибках обычно представлены строчными буквами.

3.5 МТ10 – Обобщенная информация меню

3.5.1 Опции основного меню

Menu (Меню)Sub-Меnu (Подменю)MAIN MENUNEW TEST (НОВЫЙ ТЕСТ)(ГЛАВНОЕ МЕНЮ)NEW TUE LAST TEST (ПОВ.)

VIEW THE LAST TEST (ПРОСМОТР ПОСЛЕДНЕГО ТЕСТА)

DAILY CHECK (ЕЖЕДНЕВНАЯ ПРОВЕРКА)

DATA MANAGEMENT (УПРАВЛЕНИЕ ДАННЫМИ)

CONFIGURATION (КОНФИГУРАЦИЯ)

SYSTEM INFORMATION (ИНФОРМАЦИЯ О СИСТЕМЕ)

3.5.2 Опции подменю

Sub-Menu (Подменю)	Опция	Опции/Описание
NEW TEST (НОВЫЙ ТЕСТ)	SELECT EAR (ВЫБОР УХА)	Выберите тестируемое ухо (или уши) и начните выполнять тест. Выполняется тимпанограмма, а затем измерения рефлекса (если они выбраны). Сообщения на экране и светодиодные индикаторы указывают ход выполнения измерений. В конце автоматически появляется графический дисплей.
VIEW THE LAST TEST (ПРОСМОТР ПОСЛЕДНЕГО TECTA)	SELECT EAR (ВЫБОР УХА)	Выводит на экран последний сохраненный тест для выбранного уха. Показывает тимпанограмму и результаты измерения рефлексов при их активации. Также позволяет распечатывать, посылать на ПК и сохранять во внутренней базе данных последний тест.
DAILY CHECK (ЕЖЕДНЕВНАЯ ПРОВЕРКА)		Показывает объем в мл, измеренный зондом.





Sub-Menu
(Подменю)
DATA
MANAGEMENT
(УПРАВЛЕНИЕ
ДАННЫМИ)

Опция Опции/Описание

LIST RECORDS (ПОКАЗЫВАЕТ СПИСОК ЗАПИСЕЙ) Показывает список результатов тестирования, хранящихся во внутренней базе данных. Позволяет просматривать, распечатывать, посылать на ПК или удалять отдельные записи.

DELETE RECORDS (УДАЛИТЬ ЗАПИСИ)

Удалить сохраненные записи. Выберите: «ALL PRINTED RECORDS» (ВСЕ РАСПЕЧАТАННЫЕ ЗАПИСИ) – Удалить все записи, которые были распечатаны. «ALL SENT RECORDS» (ВСЕ ОТПРАВЛЕННЫЕ ЗАПИСИ) – Удалить все записи, которые были отправлены на ПК.

«ALL RECORDS» (ВСЕ ЗАПИСИ) – Удалить все записи.

PRINT RECORDS (ПЕЧАТЬ ЗАПИСЕЙ)

Распечатать сохраненные записи. Выберите: «UNPRINTED RECORDS» (НЕРАСПЕЧАТАННЫЕ ЗАПИСИ) – Распечатать все записи, которые ранее не печатались. «ALL RECORDS» (ВСЕ ЗАПИСИ) – Удалить все записи.

SEND RECORDS TO PC (ОТПРАВИТЬ ЗАПИСИ НА ПК)

ПРИМЕЧАНИЕ:

Не рекомендуется передавать на ПК несколько записей одновременно (Диагностический пакет), поскольку система не предназначена для этого.

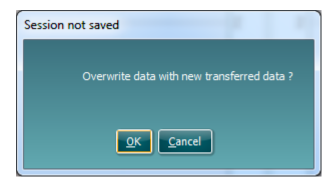
Если вы выберете «Send records to PC» (Отправить записи на ПК) и передадите «All records» (Все записи)/«Unsent records» (Неотправленные записи), система выдаст сообщение в окне просмотра диагностического пакета: «Overwrite data with new transferred data?» (Заменить данные новыми передаваемыми данными?)

Таким образом, все записи будут отправлены в назначенную папку на ПК, а диагностический пакет выдаст запрос, желаете ли вы заменить текущие данные на экране. Поэтому рекомендуется отправлять индивидуальные записи, выбрав «List records» (Список записей) (в меню «Data Management» (Управление данными)) и указав желаемую запись. (Примечание: Помните о том, что диагностический пакет/модуль Ітр необходимо запустить до передачи записи).



Sub-Menu (Подменю) Опция

Опции/Описание



ПРИМЕЧАНИЕ:

Примите к сведению, что во время одновременного подключения ИК-приемника с разъемом USB к принтеру Sanibell II принтер может начать печатать бессмысленные знаки при поступлении данных с ПК. Причиной этому служат помехи, которые могут возникать между инфракрасными приемниками. Однако пользователи нечасто одновременно посылают данные на ПК и беспроводный принтер. ЕСЛИ это все же необходимо, следите за тем, чтобы два инфракрасных окошка на этих устройствах не были направлены прямо друг на друга.

CONFIGURATION (КОНФИГУРАЦИЯ) TODAY'S DATE (СЕГОДНЯШНЯЯ ДАТА) REFLEX SELECTION (ВЫБОР РЕФЛЕКСА) (если в версии Вашего аппарата есть данная функция)

Установить внутренние дату и время.

Выберите, когда необходимо измерять рефлексы:

«ALWAYS MEASURE» (ИЗМЕРЯТЬ ВСЕГДА) -Рефлексы измеряются всегда.

«NEVER MEASURE» (НИКОГДА НЕ ИЗМЕРЯТЬ)

- Рефлексы не измеряются никогда.

«ONLY IF PEAK FOUND» (ТОЛЬКО ПРИ ОБНАРУЖЕНИИ ПИКА) – Рефлексы будут измеряться только, если аппарат МТ10 обнаружит пик на тимпанограмме. «PROMPT TO MEASURE» (3ΑΠΡΟC HA ИЗМЕРЕНИЕ) – Запрос у пользователя на выполнение измерения рефлекса в начале каждого теста.

REFLEX LEVELS (УРОВНИ РЕФЛЕКСА) Выберите максимальный уровень звука, который будет использоваться для тестирования рефлекса. Установить на 100 дБ (с шагом в 5 или 10 дБ) или **95 дБ**, 90 дБ или 85 дБ с шагом в **5 дБ**.

Опционально: REFLEX **FREQUENCIES** (ЧАСТОТА РЕФЛЕКСА)

Выберите частоту выполнения теста рефлекса - 1 кГц только или 500, 1000, 2000 и 4000.

REFLEX THRESHOLD (ПОРОГ РЕФЛЕКСА)

Выберите изменения в проводимости, которые определяют, что рефлекс распознан.

Регулируется с шагом 0,01 мл с 0,01 до 0,5 мл.

Значение по умолчанию - 0,03 мл.

REFLEX AUTO-STOP (АВТОМАТИЧЕСКАЯ) При выборе данной опции измерение рефлекса останавливается, как только рефлекс





0.1.11		0 10
Sub-Menu (Подменю)	Опция	Опции/Описание
, ,	OCTAHOBKA РЕФЛЕКСА) REFLEX FILTER (ФИЛЬТР РЕФЛЕКСА)	обнаружен. Значение по умолчанию – YES (ДА). Выберите 2 Гц или 1,5 Гц. Более низкое значение делает график более ровным.
	PRINTER (ПРИНТЕР)	Sanibel MPTII
	BATTERY TYPE (ТИП БАТАРЕИ)	Выберите « Щелочная» или NiMH (данный выбор влияет на отображение состояния батареи и предупреждение о низком заряде батареи).
	POWER-OFF DELAY (ЗАДЕРЖКА ОТКЛЮЧЕНИЯ)	Время до того, как аппарат автоматически отключится, если не нажата ни одна клавиша. Выберите 90 или 180 секунд.
	КОНТРАСТНОСТЬ ЖК-дисплея	Изменяйте контрастность дисплея от 0 до 15. Значение по умолчанию – 7.
	EAR SEAL CHECK (ПРОВЕРКА ГЕРМЕТИЧНОСТИ УХА)	Выберите « QUICK» (БЫСТРАЯ) или «THOROUGH» (ТЩАТЕЛЬНАЯ).
	REPORT CAL. DATES (СООБЩИТЬ О ДАТАХ КАЛИБ.)	Выберите « PRINT CAL. DATES» или (PACПЕЧАТАТЬ ДАТЫ КАЛИБ.) или «HIDE CAL.DATES» (СКРЫТЬ ДАТЫ КАЛИБ.).
	SET DATE FORMAT(ЗАДАТЬ ФОРМАТ ДАТЫ)	Выбрать « DD/MM/YY» (ДД/ММ/ГГ) или «MM/DD/YY» (ММ/ДД/ГГ).
	HOSPITAL NAME (НАЗВАНИЕ КЛИНИКИ)	Позволяет вводить название клиники (оно будет отображаться в верхней части распечатки).
	DEPARTMENT (ОТДЕЛ)	Позволяет вводить название отдела (оно будет отображаться в верхней части распечатки).
	RELOAD DEFAULTS (ПЕРЕЗАГРУЗИТЬ ЗНАЧЕНИЯ ПО УМОЛЧАНИЮ)	Вышеуказанные опции будут переустановлены на значения по умолчанию.
	SELECT LANGUAGE (ВЫБОР ЯЗЫКА)	Выберите в качестве рабочего языка « ENGLISH» (АНГЛИЙСКИЙ), «GERMAN» (НЕМЕЦКИЙ) или «FRENCH» (ФРАНЦУЗСКИЙ).
SYSTEM		Показывает: напряжение батареи,

SYSTEM INFORMATION (ИНФОРМАЦИЯ О СИСТЕМЕ) Показывает: напряжение батареи, версию программного обеспечения, дату калибровки, дату следующей калибровки, серийный номер прибора, текущие дату и время.





4. Техническое обслуживание

4.1 Процедура общего технического обслуживания

Аппарат МТ10 является высокоточным прибором. Он требует бережного обращения для гарантии долгого срока службы и точности. Перед очисткой прибора извлеките батареи. Для очистки панели прибора и корпуса используйте мягкую влажную ткань и мягкое моющее средство. Следите за тем, чтобы в прибор не попала вода.

4.2 Очистка дополнительных принадлежностей

Ушные вкладыши необходимо менять после каждого использования.

Обращайтесь с зондом и дополнительными принадлежностями с осторожностью.

Кончик зонда и его герметизирующая прокладка являются одноразовыми устройствами. Кончик зонда необходимо проверять перед каждым вводом в ухо, чтобы быть уверенным в том, что он не поврежден и что никакая из трубок, проходящих через него, не заблокирована. При необходимости его следует заменить.

Герметизирующую прокладку следует заменить, если на ней есть следы износа или есть предположения сброса давления.

Важное примечание: Не допускайте попадания влаги, конденсата, жидкостей или мусора в зонд.

4.3 Калибровка и возврат инструмента

Рекомендуется проводить калибровку МТ10 раз в год. За дополнительной информацией обращайтесь в Interacoustics.

При возврате прибора на калибровку используйте оригинальные упаковочные материалы для транспортировки. Поместите прибор в пластиковый пакет перед тем, как поместить его в упаковку. Это предотвратит попадание грязи и пыли в зонд. Батареи с прибором возвращать не нужно.

Процедура калибровки приведена в руководстве по обслуживанию, которое можно получить по запросу.



Не вносите изменения в данное оборудование без соответствующего разрешения.

Interacoustics будет предоставлять по требованию схемы, перечни комплектующих, описания, инструкции по калибровке и другую информацию, которая поможет обслуживающему персоналу в ремонте тех частей этого тимпанометра, которые обозначены Interacoustics как пригодные для ремонта обслуживающим персоналом.

4.4 Очистка изделий фирмы Interacoustics

При загрязнении поверхности прибора или его компонентов для очистки можно использовать мягкую ткань, увлажненную слабым раствором воды и моющего средства или аналогичного средства. Не следует использовать органические растворители и ароматические масла. Соблюдайте осторожность и не допускайте попадания жидкостей внутрь инструмента или дополнительных принадлежностей.







• Перед очисткой всегда выключайте и отсоединяйте от сети питания.



- Для очистки всех внутренних поверхностей следует использовать мягкую ткань, слегка смоченную чистящим раствором.
- Не следует использовать автоклав, стерилизовать или погружать прибор и его принадлежности в какую-либо жидкость.
- Запрещается использовать какие-либо твердые или острые предметы для очистки частей прибора или принадлежностей.
- Если какие-либо части соприкоснулись с жидкостями, не ждите, пока они высохнут, а очистите их сразу.
- Резиновые или поролоновые ушные вкладыши это компоненты только для одноразового применения.

Рекомендуемые чистящие и дезинфицирующие растворы:

• теплая вода с мягким неабразивным чистящим раствором (мыло);

Процедура

 Чистите прибор, протирая внешнюю поверхность корпуса мягкой безворсовой тканью, слегка смоченной в чистящем растворе.

4.5 О ремонте

Компания Interacoustics берет на себя ответственность за действительность маркировки СЕ, влияние на технику безопасности, надежность и работу оборудования исключительно в следующих случаях:

- 1. процедуры сборки, дополнительные подключения, повторные наладки; внесения изменений или ремонта проводятся лицами с надлежащим допуском;
- 2. сервисное обслуживание прибора проводится с соблюдением установленного интервала (ежегодно);
- 3. электрическая схема помещения соответствует применимым требованиям;
- 4. эксплуатация прибора проводится персоналом с надлежащим уровнем допуска и в соответствии с документацией, предоставленной компанией Interacoustics.

Клиенту следует обращаться к местному дистрибьютору за информацией о возможностях сервисного обслуживания и ремонта, включая обслуживание и ремонт на месте. Важно, чтобы клиент (с помощью местного дистрибьютора) заполнял «RETURN REPORT» (УВЕДОМЛЕНИЕ О ВОЗВРАТЕ ПРОДУКЦИИ) каждый раз при отправке компонента/изделия обслуживание или ремонт в компанию Interacoustics.





4.6 Гарантия

Компания Interacoustics гарантирует, что:

- МТ10 не содержит дефектов материалов и изготовления при эксплуатации и обслуживании в обычных условиях и будет исправно работать на протяжении 12 месяцев со дня поставки прибора компанией Interacoustics первому покупателю.
- Дополнительное оборудование не содержит дефектов с точки зрения материалов и изготовления и в нормальных условиях эксплуатации и обслуживания сохранит исправность на протяжении девяноста (90) дней со дня доставки прибора из компании Interacoustics первому покупателю.

При необходимости сервисного обслуживания любого изделия во время действия применимого гарантийного срока покупатель должен обратиться непосредственно в местный сервисный центр компании Interacoustics, чтобы определить подходящую ремонтную мастерскую. Согласно условиям данной гарантии, ремонт или замена будут проведены за счет компании Interacoustics. Требующее сервисного обслуживания изделие должно быть безотлагательно отправлено в надлежащей упаковке и с оплаченными почтовыми сборами. Риски потери или повреждения изделия при его транспортировке в компанию Interacoustics ложатся на покупателя изделия.

Компания Interacoustics ни в коем случае не может нести ответственность за любой случайный, непрямой или последующий ущерб, связанный с приобретением либо использованием любых изделий производства компании Interacoustics.

Вышеизложенное касается исключительно первичного покупателя. Данная гарантия не применима ни к каким последующим владельцам или арендаторам изделия. Помимо этого, данная гарантия недействительна (и компания Interacoustics не несет ответственности) в случае любого рода ущерба, возникающего в связи с приобретением или использованием любого изделия компании Interacoustics, которое:

- ремонтировали где-либо, кроме официально признанных сервисных центров компании Interacoustics;
- изменяли любым способом, что, по мнению компании Interacoustics, отразилось на стабильности или надежности работы изделия;
- использовали не по назначению, с небрежностью, или изделие было повреждено, или же у изделия были повреждены либо удалены серийный номер или номер партии;
- неправильно обслуживали или использовали любым способом, отличающимся от описанного в предоставленных компанией Interacoustics инструкциях.

Данная гарантия замещает собой все прочие гарантийные обязательства, явно выраженные или подразумеваемые, а также все прочие обязательства или области ответственности компании Interacoustics. Компания Interacoustics не предоставляет, прямо или косвенно, представителям или третьим лицам прав принимать на себя от имени компании Interacoustics любого рода дополнительные обязательства в связи с продажей изделий компании Interacoustics.

КОМПАНИЯ INTERACOUSTICS CHИМАЕТ С СЕБЯ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА ЛЮБЫЕ ПРОЧИЕ ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА, ЯВНО ВЫРАЖЕННЫЕ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫЕ, ВКЛЮЧАЯ ЛЮБЫЕ ГАРАНТИИ КОММЕРЧЕСКОЙ ПРИГОДНОСТИ ИЛИ ПРИГОДНОСТИ ДЛЯ КОНКРЕТНОЙ ЦЕЛИ ИЛИ КОНКРЕТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ.





5. Технические характеристики

«Технические характеристики, приведенные в данном документе, касаются общих характеристик данного прибора. В соответствии с Директивой ЕС о медицинских устройствах, тимпанометр МТ10 относится к классу оборудования ІІа, согласно Приложению ІХ (Раздел 1). Прибор предназначен для промежуточного использования в качестве скринингового тимпанометра

Тимпанометрия

Тип прибора Скрининговый тимпанометр

Выполняемый анализ Пиковый уровень податливости (в мл). Давление при пиковом

уровне; уклон (в даПа); объем слухового прохода (ОСП) при

200 даПа.

Уровень и точность тонов

зонда

226 Гц +/-2%; 85 дБ SPL +/-2 дБ в диапазоне 0,2 – 5 мл.

Уровень и точность давления От +200 даПа до -400 даПА +/-10 даПа или +/-10% от

диапазона (в зависимости от того, что окажется больше).

Диапазон и точность измерения объема уха 0,2-5 мл +/-0,1 мл или +/-5% от всего диапазона (в

зависимости от того, что окажется больше).

Скорость развертки Обычно 200 – 300 даПа/с; зависит от объема уха и полости.

Ограничения давления (защитный выключатель)

От +600 до -800 даПа

Количество сохраненных

замеров

100 на тимпанограмму

Опционально:

Измерения рефлексов

Режимы измерения Опциональный, ипсилатеральный

Уровень и точность тона

рефлекса

500 Гц, 1 кГц, 2 кГц, 4 кГц

Частота +/-2%, устанавливаемая в диапазоне 70 – 100 дБ HL (4 кГц с ограничением до 95 дБ HL) +/-2 дБ в сравнении с эталоном калибровочного объема 2 мл; компенсация

измеренного объема уха.

Диапазон и точность измерений рефлексов

0.01 - 0.5 мл +/-0.01 мл, устанавливаемых с шагом в 0.01 мл.

Количество уровней

рефлексов

Четыре: 100 дБ с шагами 5 – 10 дБ; 95 дБ, 90 дБ или 85 дБ с шагом 5 дБ.

Анализ рефлексов Рефлекс получен/не получен на каждом тестируемом уровне;

максимальная амплитуда для каждого рефлекса (показана в

распечатываемом отчете или отчете ПК); давление, при котором рефлекс получен.

давление, используемое для

измерения рефлекса;

Давление пика на тимпанограмме или при 0 даПА (в режимах

«Всегда» или «Запрос перед каждым тестированием»).

Уровень рефлекса, при Опционально, автоматическая остановка при обнаружении



котором измерения

прекращаются

Распознавание порога

рефлекса

рефлекса.

Устанавливается в диапазоне 0,01 – 0,50 мл с шагом 0,01 мл.

Продолжительность тона

рефлекса

0,6 секунд.

Количество записей, хранящихся в базе данных

пациента.

30

Хранение данных

При просмотре тимпанограммы можно сохранить любую запись. Перед хранением следует вводить инициалы

пациента (А-Я, 0-9, «- »).

Хранящиеся данные

Инициалы пациента, тимпанограмма и графики рефлексов, анализ левого и/или правого уха, время и дата записи, какие уши тестировались, производилась ли или нет печать записи или ее отправка на ПК, распечатываемые параметры и/или отправленные на ПК, параметры, используемые для анализа, 128-битовый глобальный уникальный идентификатор (GUID).

Режим вывода на экран

Записи перечислены в обратной хронологической последовательности (самые поздние первыми) с указанием даты, когда запись была сохранена, как описано выше.

Часы реального времени

Временные маркеры

Маркеры даты и времени применяются относительно всех

записей и даты последней калибровки.

Резервное питание

Языки

Рабочие языки

>30 дней без установленных основных батарей.

Английский, немецкий и французский

Печать

Поддерживаемые принтеры

Интерфейс

Sanibel MPTII.

Инфракрасный, оборудование IrDA, 9600 бод.

Распечатываемая информация Поле для информации о пациенте и специалисте, параметры анализа тимпанограммы, тимпанограмма, параметры анализа рефлексов, график рефлексов, серийный номер устройства, дата последней и следующей калибровки.

Интерфейс для последовательной передачи данных на ПК

Интерфейс

Сервис OBEX (Object Exchange), работающий в дополнение к пакету IrDA. Скорость автоматической выборки 9600 – 115200

бод.

Посылаемая информация

Заголовок по пациенту, полные данные о левом и правом ухе.

Электропитание

Тип батарей

4 щелочные батареи типа АА или

4 заряжаемые батареи NIMH, емкость которых должна

превышать 2.3 Ач.





Период прогревания При комнатной температуре отсутствует.

Количество записей при использовании одного комплекта батарей

Приблиз. 200 (щелочная АА).

Задержка автоматического

отключения

Выберите 90 или 180 секунд.

Ток холостого хода 70 мА

Ток при тестировании 230 мА

Физические характеристики

Дисплей 128x64 пикселей / 8 строк по 21 знаку

Размеры Длина 190 мм х ширина 80 мм х высота 40 мм без зонда

Длина 225 мм с зондом.

Вес (без батарей) 285 г

Вес (с батареями) 380 г

Условия окружающей

среды

Диапазон рабочих температур +15°C - +35°C

Диапазон рабочей влажности 30% – 90% Относит. влажн., без конденсата

Диапазон рабочего атмосферного давления

980 - 1040 мбар.

Диапазон температуры

хранения

от -20°C до +50°C

Диапазон влажности при

хранении

в пределах от 10% до 95%, без конденсата. Сохранять прибор

сухим.

Диапазон атмосферного давления при хранении

900 - 1100 мбар

Соответствие стандартам

Безопасность IEC 60601-1 ANSI/AAMI ES60601-1, CAN-CSA C22.2 № 60601-1

ЭМС IEC 60601-1-2+AMD1:2020

Производительность ІЕС 60645-5, тимпанометр 2 типа

Маркировка CE mark Директиве EC в отношении медицинских устройств

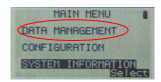
Электромагнитная совместимость (ЕМС)

См. Приложение на английском языке в конце руководства.



Руководство по передаче данных - существующие измерения

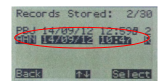
- 1. Запустите базу данных (OtoAccess™ или NOAH).
- 2. Выберите нужного пациента.
- 3. Запустите диагностический пакет (через OtoAccess™ или NOAH).
- 4. Выберите вкладку ІМР.
- 5. Включите МТ10.
- 6. Выберите «Data Management» (Управление данными).



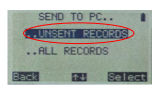
7. Выберите «List Records» (Списки записей).



8. Сформируйте список записей; выделите ту запись, которую собираетесь передавать и выберите «Send to computer» (Отправить на компьютер).



Подключение (синхронизация между МТ10 и ИКприемником).

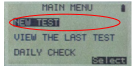


- 10. Данные переданы в диагностический пакет (5 с) (Данные/измерения представлены в формате «вид спереди»).
- 11. Сохраните данные.

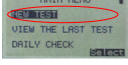


Руководство по передаче данных – после измерения

- Запустите базу данных (OtoAccess™ или NOAH).
- 2. Выберите нужного пациента.
- 3. Запустите диагностический пакет (через OtoAccess™ или NOAH).
- Выберите вкладку ІМР. 4.
- 5. Включите MT10.
- Выберите «New Test» (Следующий тест).



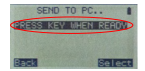
Выберите ухо (левое/правое/оба).



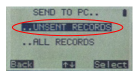
SELECT EAR BOTH LEFT



- Обработайте результаты (отправьте на компьютер (или сохраните и отправьте)).
- Когда будете готовы, нажмите «Select» (Выбрать) (направьте на ИК-приемник).



10. Выполняется подключение... (синхронизация между МТ10 и ИК-приемником).



- 11. Данные переданы в диагностический пакет (5 с) (Данные/измерения представлены в формате «вид спереди»).
- 12. Сохраните данные.

Appendix

5.1 Electromagnetic Compatibility (EMC)

Portable and mobile RF communications equipment can affect the MT10. Install and operate the MT10 according to the EMC information presented in this chapter.

The MT10 has been tested for EMC emissions and immunity as a standalone instrument. Do not use the MT10 adjacent to or stacked with other electronic equipment. If adjacent or stacked use is necessary, the user should verify normal operation in the configuration.

The use of accessories, transducers and cables other than those specified, with the exception of servicing parts sold by Interacoustics as replacement parts for internal components, may result in increased EMISSIONS or decreased IMMUNITY of the device.

Anyone connecting additional equipment is responsible for making sure the system complies with the IEC 60601-1-2 standard+AMD1:2020, emission class B group.

Guidance and manufacturer's declaration - electromagnetic emissions MT10 is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of MT10 should assure that it is used in such an environment.		
Emissions Test	Compliance	Electromagnetic environment - guidance
RF emissions CISPR 11	Group 1	MT10 uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.
RF emissions CISPR 11	Class B	MT10 is suitable for use in all commercial, industrial, business, and residential environments.
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Not Applicable	
Voltage fluctuations / flicker emissions IEC 61000-3-3	Not applicable	

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and MT10.

MT10 is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of MT10 can help prevent electromagnetic interferences by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and MT10 as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

Rated Maximum output	Separation distance according to frequency of transmitter [m]					
power of transmitter [W]	150 kHz to 80 MHz d = 1.17√₽	80 MHz to 800 MHz d = 1.17√₽	800 MHz to 2.7 GHz d = 2.23√₽			
0.01	0.12	0.12	0.23			
0.1	0.37	0.37	0.74			
1	1.17	1.17	2.33			
10	3.70	3.70	7.37			
100	11.70	11.70	23.30			

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

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

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

Guidance and Manufacturer's Declaration - Electromagnetic Immunity					
MT10 is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of MT10 should assure that it is used					
in such an environment.					
Immunity Test	IEC 60601 Test level	Compliance	Electromagnetic environment - guidance		
Electrostatic Discharge (ESD)	+8 kV contact	+8 kV contact	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic		
IEC 61000-4-2	+15 kV air	+15 kV air	material, the relative humidity should be greater than 30%.		
Immunity to proximity fields from RF wireless communications equipment	Spot freq. 385-5.785 MHz Levels and modulation defined in table 9	As defined in table 9	RF wireless communications equipment should not be used close to any parts of MT10.		
IEC 61000-4-3					
Electrical fast transient/burst	+2 kV for power supply lines	Not applicable	Mains power quality should be that of a		
IEC61000-4-4	+1 kV for input/output lines	+1 kV for input/output lines	typical commercial or residential environment.		

Surge	+1 kV Line to line	Not applicable	Mains power quality should be that of a
IEC 61000-4-5	+2 kV Line to earth	посарысаые	typical commercial or residential environment.
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply lines	0% UT (100% dip in UT) for 0.5 cycle, @ 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 and 315° 0% UT (100% dip in UT) for 1 cycle 40% UT (60% dip in UT) for 5 cycles 70% UT (30% dip in UT) for 25 cycles 0% UT (100% dip in UT) for 250 cycles	Not applicable	Mains power quality should be that of a typical commercial or residential environment. If the user of MT10 requires continued operation during power mains interruptions, it is recommended that MT10 be powered from an uninterruptable power supply or its battery.
Power frequency (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or residential environment.
Radiated fields in close proximity — Immunity test IEC 61000-4-39	9 kHz to 13.56 MHz. Frequency, level and modulation defined in AMD 1: 2020, table 11	As defined in table 11 of AMD 1: 2020	If MT10 contains magnetically sensitive components or circuits, the proximity magnetic fields should be no higher than the test levels specified in Table 11

Guidance and manufacturer's declaration — electromagnetic immunity						
	in the electromagnetic environment s	pecified below. The customer	or the user of MT10 should assure that it is used			
in such an environment, Immunity test	IEC / EN 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment – guidance			
		·	Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any parts of MT10, including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter.			
			Recommended separation distance:			
Conducted RF	3 Vrms	3 Vrms				
IEC / EN 61000-4-6	150kHz to 80 MHz					
	6 Vrms	6 Vrms	$d = \frac{3.5}{m_{\text{even}}} \sqrt{P}$			
	In ISM bands (and amateur radio bands for Home Healthcare environment.)		VTTILE			
Radiated RF	3 V/m	3 V/m				
IEC / EN 61000-4-3	80 MHz to 2,7 GHz		$d = \frac{3.5}{V/m} \sqrt{P} 80 \text{ MHz to } 800 \text{ MHz}$			
	10 V/m	10 V/m				
	80 MHz to 2,7 GHz	(If Home Healthcare)	$d = \frac{7}{V/m} \sqrt{P}$ 800 MHz to 2,7 GHz			
	Only for Home Healthcare environment		w grav			
			Where <i>P</i> is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and <i>d</i> is the recommended separation distance in meters (m).			
			Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an electromagnetic site survey, a should be less than the compliance level in each frequency range.			
			Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol:			



NOTE1 At 80 MHz and 800 MHz, the higher frequency range applies

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

a) Field strengths from fixed transmitters, such as base stations for radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radio, AM and FM radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters, an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which MT10 is used exceeds the applicable RF compliance level above, MT10 should be observed to verify normal operation, If abnormal performance is observed, additional measures may be necessary, such as reorienting or relocating MT10. b) Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.

Return Report - Form 001

Interacoustics

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

Company:			Address DGS Diagnostics Sp. z o.o. Rosówek 43
Address:			72-001 Kołbaskowo Poland
			Mail: rma-diagnostics@dgs-diagnostics.com
Phone:			
e-mail:			
Contact person:		Da	ite:
Following item is repo	rted to be:		
returned to IN	TERACOUSTICS	for: repair, exchange,	other:
defective as c	described below wit	th request of assistance	
repaired local	ly as described bel	low	
showing gene	eral problems as de	escribed below	
Item: Ty	ype:	Quantity:	
Serial	No.:	Supplied by:	
Included pa	arts:		
			vith the item must be included if adsets, transducers and couplers).
Description of problem	n or the performed	d local repair:	
Returned according to	agreement with:	Interacoustics, Other	:
Date :		Person	:
Please provide e-mail acreception of the returned		eracoustics may confirm	
☐ The above mention	ed item is reporte	d to be dangerous to patient	or user ¹
In order to ensure instar		atment of returned goods, it is in	mportant that this form is filled in

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)

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 Page 1 of 1 or serious deterioration of health to patient or user.