



Science **made** smarter

Instructions d'utilisation – FR

Titan



8100741 - D-0100611-M - 2025/03



Interacoustics

Copyright® Interacoustics A/S Tous droits réservés. Les informations contenues dans ce document sont la propriété exclusive d'Interacoustics A/S. Les informations contenues dans ce document peuvent être modifiées sans préavis. Aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ou transmise sous quelque forme ou moyen que ce soit, sans l'autorisation écrite préalable d'Interacoustics A/S.

Table des matières

1	Introduction.....	1
1.1	À propos de ce manuel	1
1.2	Domaine d'utilisation	1
1.3	Description du produit	1
1.3.1	Sondes, transducteurs et configurations des câbles	3
1.3.2	Le câble du préamplificateur.....	3
1.3.3	Téléphone controlatéral (pour réflexes acoustiques uniquement)	3
1.4	Avertissements.....	5
1.5	Protection des données	5
1.6	Dysfonctionnement	5
1.7	Élimination du produit.....	5
2	Déballage et installation	6
2.1	Déballage et inspection	6
2.2	Symboles.....	7
2.3	Installation matériel	8
2.4	Installation du socle.....	10
2.5	Montage du socle sur un mur.....	12
2.6	Témoins lumineux du socle.....	13
2.7	Cavités d'étalonnage et problèmes.....	13
2.8	Installation de l'imprimante thermique.....	14
2.8.1	Connexion de l'imprimante sans fil au Titan	14
2.9	Installation du Titan et de sa batterie	14
2.9.1	Chargement de la batterie	15
2.9.2	Durée de vie de la batterie et temps de charge.....	15
2.10	Remplacement des sondes et des câbles d'extension du Titan	16
2.11	Connexion des transducteurs sur le boîtier de commande et le préamplificateur	17
2.12	Positionnement et utilisation du boîtier de commande ou du préamplificateur	17
2.13	Positionner les autocollants portant les instructions de montage sur le préamplificateur	18
2.14	Utilisation du transducteur IP30 avec des embouts auriculaires, des inserts en mousse ou des EarCups (ABRIS440 uniquement).....	18
2.15	Consignes de sécurité pour connecter le Titan.....	19
2.16	Installation logiciel	21
2.17	Installation du pilote	24
2.18	Installation indépendante de Titan Suite	25
2.19	Licence	25
2.20	Création d'une connexion sans fil pour les mesures contrôlées par ordinateur	25
2.20.1	Installation du sans fil	25
3	Instructions d'utilisation.....	28
3.1	Maniement et sélection des embouts	29
3.2	Allumer et éteindre le Titan	30
3.3	État de la sonde	30
3.4	Panneau de commande de l'unité portative Titan.....	31
3.5	Utiliser le Titan en mode portatif	32
3.5.1	Démarrage.....	32
3.5.2	Piles	32
3.5.3	Écran de test.....	32
3.5.4	Écran Done (Terminé)	34
3.5.5	Select Client & Save (Sélectionner client et sauvegarder).....	35
3.5.6	Écran Edit New (Modifier nouveau).....	36
3.5.7	Écran View Clients (Voir clients).....	36

3.5.8	Écran View Details (Voir détails)	36
3.5.9	Écran Edit Details (Modifier détails)	37
3.5.10	Écran View Sessions (Voir sessions)	37
3.5.11	Écran View Session (Voir session).....	37
3.5.12	Écran Select Protocol (Sélectionner protocole).....	38
3.5.13	Écran Setup (Configuration)	38
3.5.14	Écran language (langue)	39
3.5.15	Écran Date &Time (Date et heure)	39
3.5.16	Écran Titan.....	39
3.5.17	Contrôle du volume.....	40
3.5.18	Écran Printer (Imprimante)	40
3.5.19	Écran Clinic Info (infos cliniques).....	41
3.5.20	Écran License (Licence)	41
3.5.21	Écran About (À propos de)	41
3.6	Contrôles quotidiens du système pour les dispositifs OAE	42
3.6.1	Test d'intégrité de la sonde.....	42
3.1.1	Mesure audition réelle	43
3.7	Fonctionnement en mode commande par PC	45
3.7.1	Configuration de l'alimentation PC	45
3.7.2	Démarrage à partir de la Base de données OtoAccess®	45
3.7.3	Démarrage à partir de Noah	45
3.7.4	Rapport d'incidents	45
3.8	Commande sans fil par ordinateur	46
3.9	Utilisation de l'onglet Main (Principal)	47
3.10	Utilisation du module IMP	53
3.11	Utilisation du test de tympanométrie et d'absorbance en 3D.....	58
3.11.1	Le graphique en 3D	58
3.1.2	L'onglet Tympanogramme	60
3.11.3	L'onglet Absorption	62
3.11.4	Éléchargement de vos propres données de recherche WBA pour créer vos propres normes en matière de séries de données	63
3.12	Utilisation du module ABRIS	65
3.13	Utilisation du module DPOAE	70
3.14	Utilisation de l'onglet TEOAE	78
3.15	Utilisation de l'assistant d'impression.....	84
4.	Maintenance.....	86
4.1	Procédures d'entretien générales	86
4.2	Nettoyage des produits Interacoustics	86
4.3	Nettoyage de l'embout de la sonde.....	88
4.4	Réparations	89
4.5	Garantie.....	89
5	Caractéristiques techniques générales	91
5.1	Matériel Titan - Caractéristiques techniques.....	91
5.2	Compatibilité électromagnétique (EMC)	104



1 Introduction

1.1 À propos de ce manuel

Ce manuel se rapporte au Titan version 3.8. Ce produit est fabriqué par :

Interacoustics A/S

Audiometer Allé 1

5500 Middelfart

Danemark

Tél. : +45 6371 3555

E-mail : info@interacoustics.com

Site web : www.interacoustics.com

1.2 Domaine d'utilisation

Le Titan avec système d'impédance IMP440 est un appareil de test électroacoustique produisant des sons et signaux de test d'un niveau contrôlé destinés aux tests auditifs diagnostics en conduction et à contribuer au diagnostic de potentiels troubles otologiques. Il est doté de fonctions de tympanométrie et de réflexes acoustiques. Il mesure également diverses propriétés acoustiques de l'oreille : réflectance, absorbance, transmittance, retard de groupe de réflectance, impédance et admittance acoustiques complexes et volume équivalent du conduit auditif. Ces mesures permettent d'évaluer la condition fonctionnelle de l'oreille moyenne et externe.

Le Titan avec IMP440 est destiné à un public de tout âge.

Le Titan avec DPOAE440 est destiné à la réalisation de tests audiologiques et au dépistage de troubles auditifs à l'aide d'émissions oto-acoustiques évoquées par produit de distorsion. Le Titan avec DPOAE440 est destiné à un public de tout âge.

Le Titan avec ABRIS440 est destiné à l'évaluation audiologique et au dépistage des troubles auditifs et nerveux à l'aide de potentiels évoqués auditifs à partir de l'oreille interne, du nerf auditif et du tronc cérébral. Le Titan avec ABRIS440 est destiné aux nouveau-nés.

Le Titan avec TEOAE440 est destiné à la réalisation d'évaluations audiologiques et au dépistage de troubles auditifs à l'aide d'émissions oto-acoustiques évoquées transitoires. Le Titan avec TEOAE440 est destiné à un public de tous âges.

Le système Titan ne doit être utilisé que par un personnel formé, tel qu'un audiologiste, un chirurgien ORL, un médecin, un professionnel de la santé auditive ou du personnel doté d'un niveau de formation similaire. L'appareil ne doit pas être utilisé sans les connaissances et la formation nécessaires pour en comprendre l'usage et savoir interpréter les résultats.

1.3 Description du produit

Le Titan est un appareil de dépistage et/ou de diagnostic multifonctions qui communique avec des (modules) logiciels audiologiques intégrés sur PC. Il peut également être utilisé en tant qu'appareil portable autonome.

Selon les (modules) logiciels installés, il dispose des fonctions suivantes :

- Impédance et tympanométrie à large bande (IMP440/WBT440)
- Émissions oto-acoustiques par produit de distorsion (DPOAE440)
- Potentiels évoqués auditifs du tronc cérébral automatisés (ABRIS440)¹
- Émissions oto-acoustiques évoquées transitoires (TEOAE440)

¹ Cette licence et le matériel correspondant peuvent ne pas être disponibles dans votre région.



Le système est composé des éléments inclus et optionnels suivants :

Composants standards, Généralités	IMP440	ABRIS440	DPOAE440	TEOAE440
Unité portable du Titan	•	•	•	•
Socle du Titan	•*	•	•	•
Alimentation électrique (avec adaptateur)	•	•	•	•
Cavités de test (0,2, 0,5, 2 et 5 cc)	•	•	•	•
Batterie lithium (2x)	•	•	•	•
Mallette de transport	•	•	•	•
Câble USB	•	•	•	•
Adaptateur USB	•	•	•	•
Offre logicielle de la suite Titan	•	•	•	•
Mode d'emploi	•	•	•	•
Kit pour embouts auriculaires Sanibel™ ADI ²	•	en option	•	•
Kit pour embouts auriculaires pédiatriques ²	n/a	en option	•**	•**
Kit d'embouts de sonde pour la sonde IOW ²	n/a	en option	n/a	n/a
Kit d'embouts de sonde pour la sonde IOWA ²	•	n/a	•	•
Kit de fils de la sonde Titan	•	en option	•	•
Kit d'accessoires 1055 (pour ABRIS) ²	n/a	•	n/a	n/a
Bandoulière pour le préamplificateur ²	n/a	•	n/a	n/a
Autocollants de montage du préamplificateur	n/a	•	n/a	n/a
Guide rapide d'utilisation des électrodes jetables	n/a	•	n/a	n/a
Chiffon de nettoyage	•	•	•	•
Transducteurs				
Câble d'extension clinique avec sonde IOWA ²	•*	n/a	•	•
Préamplificateur ²	n/a	•	n/a	n/a
Câble d'extension court ²	en option	•	en option	en option
Sonde détachable IOW ²	•**	•	en option	en option
Casque coupelles controlatéral TDH39C (mini-jack) ²	en option	n/a	n/a	n/a
Casque coupelles controlatéral DD45C (mini-jack) ²	en option	n/a	n/a	n/a
Insert controlatéral IP30 (mini-jack) ²	en option	n/a	n/a	n/a
Casque coupelles controlatéral TDH39C (prise ID) ²	en option	n/a	n/a	n/a
Casque coupelles controlatéral DD45C (prise ID) ²	en option	n/a	n/a	n/a

² Pièce appliquée, conformément à la norme CEI 60601-1

* Pièce standard pour les versions diagnostiques ou cliniques uniquement. Éventuellement en option pour la version de dépistage.

** Pièce standard pour la version de dépistage uniquement.



Insert controlatéral IP30 (prise ID) ²	n/a	n/a	n/a	n/a
Casque stéréo ID IP30 EarCup ²	n/a	•	n/a	n/a
Écouteur stéréo ID IP30 ABR ²	n/a	en option	n/a	n/a
Accessoires et logiciel en option				
Kit d'étalonnage WBT	en option	n/a	n/a	n/a
Imprimante thermique HM+E200 + kit papier	en option	en option	en option	en option
Base de données OtoAccess [®]	en option	en option	en option	en option

1.3.1 Sondes, transducteurs et configurations des câbles

Titan fonctionne avec différents transducteurs et configurations de câbles. Le tableau ci-dessous dresse la liste des transducteurs et configurations de câbles possibles pour une utilisation avec le Titan.

Configuration de transducteur/câble	IMP440/WBT440	DPOAE440	TEOAE440	ABRIS440
Sonde détachable directement connectée au Titan	Oui	Non autorisé	Non autorisé	Non autorisé
Sonde détachable + câble d'extension court	Oui	Oui	Oui	Non autorisé
Grand câble d'extension clinique (boîtier de commande) avec sonde fixée	Oui	Oui	Oui	Non autorisé
Préamplificateur avec câble d'extension court + sonde détachable	Oui	Oui	Oui	Oui
Sonde détachable directement connectée au préamplificateur	Non autorisé	Non autorisé	Non autorisé	Non autorisé

1.3.2 Le câble du préamplificateur

Le câble du préamplificateur (utilisé avec les modules IMP440/DPOAE440/TEOAE440/ABRIS440) détecte le transducteur ID qui lui est connecté et lit automatiquement les données d'étalonnage de ce dernier. Le câble du préamplificateur vous permet de changer d'un transducteur ID à l'autre à tout moment, car ils utilisent la fiche spéciale Omnetics.

1.3.3 Téléphone controlatéral (pour réflexes acoustiques uniquement)

Le câble prolongateur clinique long (boîtier de commande) utilisé avec les modules IMP440/DPOAE440/TEOAE440 contient des données d'étalonnage pour un seul téléphone controlatéral. Le téléphone controlatéral spécifique est étalonné avec le boîtier de commande et ne peut être échangé avec un autre transducteur sans modifier les données d'étalonnage dans le boîtier de commande.



Téléphones controlatéraux disponibles pour une utilisation avec le câble prolongateur clinique Long (boîtier de commande):

TDH39 (casque simple)

DD45 (casque simple)

Écouteur contralatéral IP30 avec mini-prise jack

Pour exécuter des mesures de réflexe controlatéral par l'intermédiaire du câble du préamplificateur, vous aurez besoin d'un transducteur ID de téléphone controlatéral utilisant une fiche Omnetics. Le téléphone controlatéral qui se connecte au boîtier de commande (IMP/OAE) utilise une fiche différente et n'est pas compatible avec le câble du préamplificateur. Veuillez vous adresser à votre distributeur si vous avez besoin d'un câble de préamplificateur compatible avec le casque controlatéral (transducteur ID).

Téléphone controlatéraux disponibles pour une utilisation avec le câble du préamplificateur:

Transducteur ID TDH39 (insert unique)



Transducteur ID DD45 (insert unique)

Écouteur ID contralatéral IP30



1.4 Avertissements

Dans ce manuel, les mises en gardes, avertissements et avis indiqués ont la signification suivante :

	L'étiquette AVERTISSEMENT WARNING identifie les conditions ou les pratiques qui peuvent représenter un risque pour le patient et/ou l'utilisateur.
	L'étiquette ATTENTION identifie les conditions ou les pratiques qui peuvent provoquer des dommages à l'équipement. .
AVIS	L'AVIS désigne des méthodes ou informations qui n'impliquent pas un risque d'accident pour les personnes.

1.5 Protection des données

Le Règlement général sur la protection des données (RGPD), entré en vigueur le 25 mai 2018, encadre le traitement et le stockage des données des patients. L'appareil Titan, tout comme le module logiciel de la suite Titan, est utilisé pour tester des patients, stocker et consulter des données de mesures. Il incombe au client de veiller à ce que l'utilisation du logiciel et de l'appareil et le partage d'informations au sein de sa structure et avec des tierces parties soient conformes aux directives établies par le RGPD.

Il incombe également au client de nettoyer les ordinateurs sur lesquels la suite Titan est installée ou les appareils Titan sur lesquels sont présentes des données de patients avant élimination, conformément aux directives du RGPD.

1.6 Dysfonctionnement



En cas de dysfonctionnement du produit, il est important de protéger les patients, les utilisateurs et les autres personnes contre d'éventuels dommages. Par conséquent, si le produit a causé ou est susceptible de causer de tels dommages, il doit immédiatement être placé en quarantaine.

Les dysfonctionnements nocifs et inoffensifs, liés au produit en lui-même ou à son utilisation, doivent être immédiatement signalés au distributeur auprès duquel le produit a été acheté. Veillez à inclure autant de détails que possible, par ex. le type de dommage, le numéro de série du produit, la version du logiciel, les accessoires connectés et toute autre information pertinente.

En cas de décès ou d'incident grave liés à l'utilisation de l'appareil, l'incident doit être immédiatement signalé à Interacoustics et aux autorités locales et nationales compétentes.

1.7 Élimination du produit

Interacoustics s'engage à veiller à ce que nos produits soient éliminés en toute sécurité lorsqu'ils deviennent inutilisables. La coopération de l'utilisateur est importante pour y parvenir. Interacoustics s'attend donc à ce que les règlements locaux sur le tri et les déchets concernant les équipements électriques et électroniques soient dûment respectés et que l'appareil ne soit pas mis au rebut avec des déchets non triés.

Si le distributeur du produit propose un programme de reprise, celui-ci devrait être utilisé pour assurer l'élimination correcte du produit.



2 Déballage et installation

2.1 Déballage et inspection

Vérifier la présence de dommages

À la réception de l'instrument, vérifiez que vous avez reçu tous les composants figurant sur la liste de contrôle d'expédition. Avant l'utilisation, il faut effectuer un contrôle visuel de tous les composants pour voir s'ils comportent des rayures ou s'il manque des pièces. La totalité du contenu de l'expédition doit être contrôlée pour vérifier son fonctionnement mécanique et électrique. Si l'équipement s'avère défectueux, contactez immédiatement votre distributeur local. Conservez les matériaux d'emballage pour qu'ils puissent être inspectés par le transporteur et servir de justificatifs à une déclaration d'assurance.

Conservation de l'emballage pour un envoi ultérieur

Le système est livré dans des cartons d'expédition conçus spécifiquement pour les composants. Il est conseillé de conserver ces cartons pour pouvoir les réutiliser si l'équipement devait être retourné ou faire l'objet d'une intervention.

Procédure de signalement et de retour













Tout élément manquant ou mauvais fonctionnement (imputable au transport) ou tout composant endommagé doit être immédiatement signalé au fournisseur/distributeur local avec la facture, le numéro de série et une description détaillée du problème. Pour les informations liées à une intervention sur place, contactez votre distributeur local. Si le système ou des composants doivent être retournés pour une intervention, remplissez toutes les informations liées aux problèmes du produit dans le « **Rapport de renvoi** » (**Return Rapport**) joint à ce manuel. Vous devez impérativement décrire dans les rapports de renvoi toutes les informations connues sur le problème, car cela aidera les ingénieurs à comprendre et résoudre le problème à votre satisfaction. Votre distributeur local est responsable de la coordination de la procédure d'intervention/retour et des formalités liées.





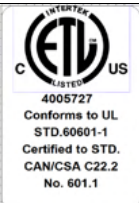
2.2 Symboles

L'instrument porte les symboles suivants :

Veuillez noter que seuls les symboles de sécurité sont visibles sur l'appareil Titan. Les autres informations réglementaires se trouvent dans le compartiment de batterie (voir la section 2.10).

Symbole	Description
	Pièces appliquées de type B. Pièces appliquées sur le patient qui ne conduisent pas l'électricité et peuvent être immédiatement retirées du patient.
	Avertissement - Consultez le manuel d'instructions.
	Suivez les instructions d'utilisation
	DEEE (directive européenne) Ce symbole indique que le produit ne doit pas être jeté comme un déchet non trié mais doit être envoyé à des installations de collecte de déchets séparées pour recyclage.
 0123	Le marquage CE, en association avec le symbole MD, indique qu'Interacoustics A/S répond aux exigences de l'Annexe I du Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux L'homologation du système qualité est réalisée par TÜV – identification n 0123.
	Appareils médicaux
	Numéro de série.
	Date de fabrication.
	Fabricant.
	Numéro de référence.
	Ne pas réutiliser.
	Tenir au sec.



Symbole	Description
	Plage d'humidité pour le transport et le stockage.
	Plage de température pour le transport et le stockage.
	Marque ETL

2.3 Installation matériel



Avant de se connecter ou pendant qu'il travaille avec cet instrument, l'utilisateur doit tenir compte des avertissements suivants et agir de façon appropriée.

1. Cet équipement est destiné à être connecté à d'autres équipements afin de former un système électrique médical. Les équipements externes destinés à une connexion sur une entrée de signal, une sortie de signal ou d'autres connecteurs devront être conformes aux normes de produit pertinentes, par ex. IEC 60950-1 pour les équipements informatiques et la série IEC 60601 pour les équipements électriques médicaux. En outre, toutes ces combinaisons (systèmes électriques médicaux) doivent être conformes aux exigences de sécurité mentionnées dans les normes générales IEC 60601-1, édition 3, article 16. Tout équipement non conforme aux exigences IEC 60601-1 relatives aux fuites de courant doit être gardé à l'écart de l'environnement du patient (à 1,5 m minimum du support du patient) ou doit être alimenté via un transformateur de séparation afin de réduire les courants de fuite. Toute personne connectant un équipement externe à une entrée de signal, une sortie de signal ou à d'autres connecteurs crée un système électrique médical et est par conséquent responsable de la conformité du système vis-à-vis des exigences de sécurité. En cas de doute, veuillez contacter un technicien médical qualifié ou votre représentant local. Si l'appareil est connecté à un ordinateur (équipement informatique formant un système), prenez soin de ne pas toucher le patient lorsque l'ordinateur est en fonctionnement.
2. Si l'instrument est connecté à un ordinateur (équipement informatique formant un système), l'assemblage et les modifications devront être évalués par un technicien médical qualifié en vertu des règlements de sécurité IEC 60601.
3. Le connecteur USB de l'appareil est doté de protections isolantes pour les connecteurs du patient.
4. Pour une meilleure sécurité électrique, un instrument inutilisé doit être débranché du réseau électrique.
5. Afin de respecter la norme CEI 60601, il est interdit d'utiliser l'adaptateur de puissance de l'imprimante thermique Able AP1310 directement sur l'alimentation lorsque celle-ci est connectée au socle. La connexion avec le socle assure l'alimentation de l'imprimante thermique.
6. Afin de conserver un niveau de sécurité élevé, il est nécessaire de faire vérifier l'appareil et son alimentation par un technicien d'entretien qualité tous les ans, conformément à la norme de sécurité électrique médicale IEC 60601-1.
7. Ne pas démonter ou modifier le produit, ce qui pourrait avoir des conséquences sur sa sécurité et/ou sa performance.
8. Il est impossible de procéder à l'entretien ou à la maintenance de toute partie de cet appareil lorsque celui-ci est en cours d'utilisation sur un patient.



NOTICE

1. Ne connectez PAS le matériel Titan à l'ordinateur avant d'avoir installé le logiciel !
2. Tout entreposage à des températures inférieures à 0 °C / 32 °F et supérieures à 50 °C / 122 °F peut endommager l'appareil et ses accessoires de façon permanente.
3. L'instrument ne doit être placé à proximité d'aucune source de chaleur. Un espace approprié doit être maintenu autour de l'instrument pour garantir une ventilation suffisante.
4. La température du pack batterie de l'imprimante thermique Able AP1300 augmentera lorsqu'elle sera alimentée à la fois par le système d'alimentation de l'imprimante et le câble RJ12 le reliant au socle. Veillez à n'utiliser que l'une ou l'autre des connexions à l'alimentation, mais jamais les deux, car la durée de vie de la batterie pourrait s'en trouver significativement réduite.
5. La manipulation des transducteurs exige les plus grandes précautions. Un choc (chute sur une surface dure, par exemple) peut casser ou endommager les pièces.
6. Ne pas toucher les connecteurs portant le symbole affiché ci-dessous sans prendre les précautions nécessaires pour éviter toute décharge électrostatique.
7. Le meilleur moyen de protéger le Titan des décharges électrostatiques consiste à éviter l'accumulation de charges électrostatiques en utilisant des chaussures et revêtements de sol conducteurs. L'humidification de l'air est également une mesure préventive très efficace. Le non-respect de ces mesures peut entraîner une augmentation des niveaux de tension pouvant atteindre plusieurs milliers de volts. Si le Titan est soumis à une telle impulsion électrostatique, il peut s'avérer nécessaire de retirer la batterie pendant quelques secondes puis de redémarrer l'instrument.



2.4 Installation du socle



Faites glisser la plaque arrière du socle pour la retirer.

Connectez le câble de l'imprimante à l'arrière du socle (1), l'alimentation (2) et le câble USB (4) ou le câble USB optique (3 et 4). Connectez l'autre extrémité du câble USB à votre PC.

Faites glisser la plaque arrière sur le socle pour la remettre en place.

Positionnez le socle en position verticale sur votre bureau.



Placez le support de câble en acier dans les trous prévus à cet effet à l'arrière du socle.



Installez la batterie de secours à l'intérieur du socle.



Le socle est maintenant prêt à l'emploi, avec le Titan installé dessus.



2.5 Montage du socle sur un mur

Les outils suivants sont nécessaires au montage du socle sur un mur : une perceuse et un tournevis.
Vous devrez déterminer quelles sont les chevilles et vis les mieux adaptées au matériel constituant le mur.



Utilisez la plaque de maintien du socle et un crayon à papier afin de marquer la position exacte des 3 trous pour les vis sur le mur. Assurez-vous de choisir une hauteur vous permettant de lire l'écran du Titan lorsque celui-ci est placé sur son socle.

Percez les trous et insérez les chevilles fournies. Utilisez trois vis pour monter la plaque de maintien sur le mur.



Placez le câble d'alimentation, le câble de l'imprimante et le câble USB derrière la plaque de maintien. Connectez ceux-ci au socle avant de faire glisser le socle sur la plaque de maintien.



La batterie de secours et le Titan peuvent maintenant être placés sur le socle.



2.6 Témoins lumineux du socle



Les diodes du socle correspondent aux indications suivantes :

La diode 1 est verte et fixe lorsque le Titan est placé sur le socle et que sa batterie est complètement chargée. La diode 1 est verte et clignote lorsque la batterie est en cours de chargement.

La diode 2 est verte et fixe lorsque la batterie de secours est placée sur le socle et que sa batterie est complètement chargée. La diode 2 est verte et clignote lorsque la batterie est en cours de chargement.

La diode 3 est verte et fixe lorsque le socle est connecté à l'alimentation secteur.

2.7 Cavités d'étalonnage et problèmes



Le socle du Titan est doté d'une cavité de 2 cm³ pouvant être utilisée à des fins de vérification rapide de la validité de l'étalonnage de la sonde. Vous pouvez utiliser les cavités de 0,2 ml, 0,5 ml, 2,0 ml et 5,0 ml pour effectuer des vérifications plus poussées.

Pour vérifier l'étalonnage, sélectionnez un protocole mesurant un tympanogramme.

N'utilisez pas d'embout ! Insérez complètement la pointe de la sonde dans la cavité. Effectuez la mesure. Vérifiez le volume mesuré.



Le principal objectif du test est de garantir un résultat constant au fil du temps. Le résultat peut légèrement varier en fonction des changements de la pression atmosphérique, de la température et de l'humidité, mais les variations attendues ne peuvent pas excéder 0,2 ml. Si les mesures indiquent soudain un changement plus important, la sonde peut être endommagée ou nécessite un nouvel étalonnage.

Nous (vous) recommandons fortement d'étalonner chaque sonde et chaque casque controlatéral au moins une fois par an. En cas de manipulation brutale de la sonde (en la faisant tomber sur une surface dure, par exemple), la sonde devra peut-être être étalonnée à nouveau. Les valeurs d'étalonnage de la sonde sont enregistrées dans la sonde en elle-même. Les sondes peuvent donc être remplacées à tout moment. Par contre, les casques controlatéraux sont étalonnés avec le boîtier de commande. Vous ne devez pas transférer les casques controlatéraux d'un boîtier de commande à un autre sans les étalonner.



2.8 Installation de l'imprimante thermique

Veillez à ce que l'imprimante soit correctement installée et prête à l'emploi en suivant les Instructions d'utilisation de l'imprimante.

2.8.1 Connexion de l'imprimante sans fil au Titan

Il est nécessaire d'appairer l'imprimante au Titan avant de pouvoir procéder à une impression.

Pour appairer l'imprimante, suivez les instructions ci-dessous:

1. Allumez l'imprimante en maintenant appuyé 2 secondes le bouton Power.
2. Sur l'unité portable du Titan, allez dans **Protocole | Mon Titan | Titan...** et établissez la **connexion sans fil** à
3. Appuyez sur Retour, puis allez dans Mon Titan | Imprimante et appuyez sur Rechercher.
4. Laissez l'instrument rechercher les périphériques sans fil. Cela peut prendre jusqu'à 1 minute.
5. Un périphérique désigné HM-E200 apparaîtra dans la liste des périphériques.
6. Appuyez sur **Select** (Sélectionner) pour terminer l'appariement.

Si vous souhaitez imprimer les résultats des mesures sur une imprimante thermique sans fil, il est recommandé d'allumer l'imprimante avant d'effectuer les mesures. L'imprimante aura ainsi suffisamment de temps pour établir la connexion et se préparer à l'impression une fois les mesures terminées.

2.9 Installation du Titan et de sa batterie



Le compartiment de la batterie s'ouvre en appuyant doucement sur le renforcement et en faisant glisser le couvercle vers le bas.



Placez la batterie à l'intérieur du compartiment. Assurez-vous que les contacts de la batterie sont alignés sur les contacts à l'intérieur du Titan.

NOTICE

Assurez-vous que les contacts de la batterie sont alignés sur les contacts à l'intérieur du compartiment de la batterie du Titan.



Remettez le couvercle sur le Titan et poussez-le vers le haut pour fermer le compartiment de la batterie.

Si l'appareil reste inutilisé pendant de longues périodes, il est recommandé de retirer la batterie du Titan.



2.9.1 Chargement de la batterie

NOTICE

Veuillez observer les précautions suivantes :

La batterie doit toujours être complètement chargée.
La batterie ne doit pas être exposée au feu ou à la chaleur.
N'endommagez pas la batterie et n'utilisez pas de batterie endommagée.
La batterie ne doit pas être exposée à l'eau.
Ne court-circuitez pas la batterie et n'en inversez pas la polarité.
Utilisez uniquement le chargeur fourni avec le Titan

Reportez-vous au chapitre suivant pour obtenir une estimation des temps de charge.

2.9.2 Durée de vie de la batterie et temps de charge

Lorsqu'elle est complètement chargée, la batterie du Titan peut supporter une journée complète de tests dans des conditions de test normales lorsque la fonction de sauvegarde d'énergie et d'extinction de l'appareil par défaut est activée.

Normalement, le Titan peut effectuer le nombre suivant de tests en continu pour les divers modules :
Le calcul des chiffres ci-dessous prend en compte une durée de test moyenne d'1 minute par test pour IMP, DPOAE et TEOAE. Le calcul du nombre de tests pouvant être effectués sur ABRIS utilise une durée de test de 3 minutes.

Module	Test (durées de test moyennes expliquées ci-dessus)	Nombre de tests
IMP440	Tymp, + Réflexes ipsilatéraux et contralatéraux	200+
DPOAE440	DP-Gramme détaillé	200+
ABRIS440	Dépistage PEATC pour nourrissons	75
TEOAE440	Test TEOAE	200+

Le chargement de la batterie du Titan commence automatiquement lorsque celui-ci est placé sur son socle s'il est connecté à l'alimentation secteur.

Pour prolonger la durée de vie de la batterie, retirez-la du socle lorsqu'elle est complètement chargée.

La batterie perd de sa capacité au fil du temps et dans l'idéal, elle devrait être remplacée après 500 cycles de charge ou au maximum au bout de cinq années d'utilisation.

Interacoustics fournit un dispositif d'alimentation secteur approuvé pour une utilisation médicale et pouvant être utilisé pour charger le Titan. Il est possible d'utiliser un adaptateur USB CC pour connecter le Titan au dispositif d'alimentation secteur approuvé pour une utilisation médicale lorsque vous n'utilisez pas le socle. La durée de chargement de la batterie du Titan est alors similaire à la durée de chargement sur le socle.

La batterie du Titan peut également être chargée par connexion à un PC au moyen d'un câble USB. Il est possible d'effectuer des tests lorsque la batterie du Titan est en cours de chargement.

Le tableau suivant présente les temps de charge (tc) de la batterie, exprimés en heures. Les nombres négatifs indiquent que la batterie se décharge. Les temps de charge de la batterie de secours dans le socle et de la batterie du Titan lorsque l'appareil est placé sur le socle sont identiques.



	tc sur le socle jusqu'à 80 %	tc via USB (PC) jusqu'à 80 %	tc sur le socle jusqu'à 100 %	tc via USB (PC) jusqu'à 100 %
Éteint	1,5	3,8	2,3	5,7
Allumé (pas en cours de test)	2,8	-32	4,1	-47

2.10 Remplacement des sondes et des câbles d'extension du Titan

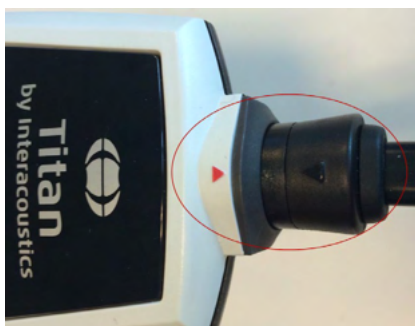
La sonde du Titan peut être connectée de quatre façons à l'appareil :

- 1) directement au Titan (uniquement avec IMP440/WBT440).
- 2) à l'aide du câble prolongateur court (IMP440/WBT440/DPOAE440/TEOAE440).
- 3) à l'aide du câble prolongateur clinique long avec le boîtier de commande (pour OAE et IMP).
- 4) à l'aide du câble du préamplificateur (pour OAE/IMP et ABRIS).

Notez que la longueur du tube influe sur la vitesse de la pompe dans le module IMP440. Lorsque la sonde est directement raccordée au Titan, les vitesses de pompage sont environ 60% plus élevées que lorsqu'elle est connectée par l'intermédiaire du câble prolongateur clinique long (boîtier de commande) ou du câble du préamplificateur. Pour obtenir les mesures les plus précises, il est recommandé de connecter la sonde avec le câble prolongateur clinique long (boîtier de commande) ou le câble du préamplificateur.



Assurez-vous que le Titan est éteint avant de brancher ou de débrancher la sonde, le câble prolongateur court, le câble prolongateur clinique long (boîtier de commande) ou le câble du préamplificateur du Titan. Pour libérer la sonde ou l'un des câbles prolongateurs de Titan, appuyez sur le bouton situé à l'arrière du Titan et tirez la sonde ou le cordon prolongateur tout en tenant la base de la sonde ou du câble prolongateur. Ne tirez pas directement sur la corde du câble d'extension, car vous pourriez endommager les connexions tubulaires ! Ne tirez pas directement sur la pointe de la sonde car vous pourriez la casser !



Connectez le câble d'extension ou la sonde au Titan en alignant les triangles rouges et en poussant la sonde ou le câble d'extension dans la plaque de connexion.



2.11 Connexion des transducteurs sur le boîtier de commande et le préamplificateur

Vous ne pouvez effectuer une stimulation controlatérale pendant les mesures de l'impédance réflexe que lorsque le câble prolongateur clinique long (boîtier de commande) ou le câble du préamplificateur est connecté au Titan.



Lorsque vous utilisez le câble prolongateur clinique (boîtier de commande) pour le module IMP/OAE, branchez la fiche du casque controlatéral, insérez le téléphone dans le boîtier de commande, à l'endroit étiqueté « téléphone controlatéral ».



Lorsque vous utilisez le câble du préamplificateur, tous les transducteurs (casques controlatéraux, TDH39, etc.), à l'exception de la sonde, sont connectés par le biais du port Omnetics (1) à côté de la plaque de connexion de la sonde (2).

2.12 Positionnement et utilisation du boîtier de commande ou du préamplificateur

Le câble prolongateur clinique long et le petit boîtier de commande peuvent être utilisés pour les mesures de l'impédance et avec le module OEA. Le câble du préamplificateur est requis pour procéder aux tests avec le module ABRIS et peut également être utilisé avec tous les autres modules.

Utilisez le clip situé à l'arrière du câble prolongateur clinique long (boîtier de commande) pour le fixer aux vêtements du patient. Pour la plupart des patients, il peut être approprié de fixer le boîtier de commande sur le col de leur chemise/chemisier. Pour le câble du préamplificateur il est peut-être plus approprié de l'attacher à la sangle qui est ensuite placée autour du cou du parent qui tient le patient.



Le bouton du boîtier de commande (1) peut être utilisé pour faire fonctionner le Titan au cours des tests et entre les tests.

Au cours des tests en mode commande par PC, le bouton du boîtier de commande (1) peut être utilisé pour DÉMARRER ou ARRÊTER les tests lorsqu'un bouchon est inséré dans l'oreille.

Entre les tests, lorsque la sonde n'est pas dans l'oreille, une pression du bouton change l'oreille sélectionnée de droite à gauche et vice versa.

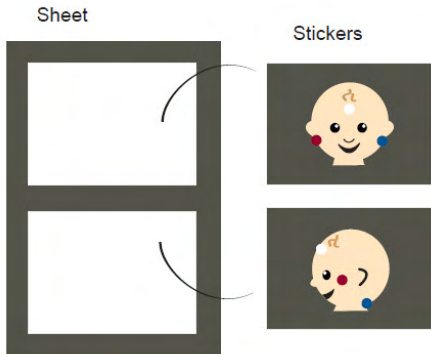


Le bouton (2) du préamplificateur peut être utilisé pour DÉMARRER ou ARRÊTER un test.



2.13 Positionner les autocollants portant les instructions de montage sur le préamplificateur

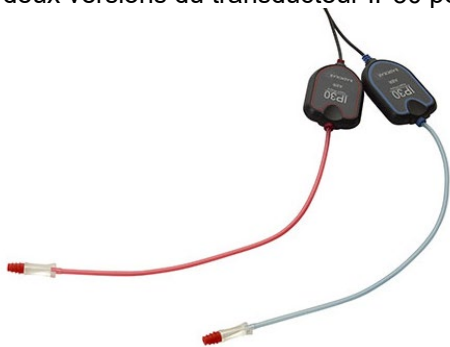
Une feuille d'autocollants portant des instructions de montage est jointe afin **d'aider** l'utilisateur à positionner les électrodes et câbles correctement. Chaque feuille contient deux autocollants ; L'autocollant du haut présente la configuration de montage sur la mastoïde et celui-ci du bas présente la configuration de montage sur la nuque.



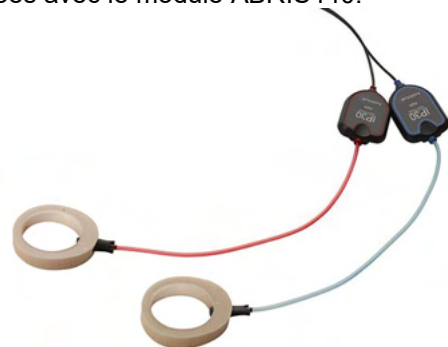
Décollez l'autocollant requis de la feuille et collez-le à l'intérieur du renforcement situé au dos du préamplificateur.

2.14 Utilisation du transducteur IP30 avec des embouts auriculaires, des inserts en mousse ou des EarCups (ABRIS440 uniquement)

Il existe deux versions du transducteur IP30 pouvant être utilisées avec le module ABRIS440.



Le transducteur IP30 est destiné à un usage avec les embouts auriculaires de 3,5 mm ou 4,0 mm pour les nourrissons, les inserts en mousse ou les embouts de la sonde Titan, à l'aide d'un adaptateur. Le transducteur est doté d'une étiquette portant la mention suivante : « Étaloné pour un usage avec inserts ».



Le transducteur IP30 EarCup est destiné à être utilisé avec des EarCups, à l'aide d'un adaptateur. Le transducteur est doté d'une étiquette portant la mention suivante : « Étaloné pour un usage avec des EarCups ».



2.15 Consignes de sécurité pour connecter le Titan.

NOTICE

Veillez noter que si vous raccordez l'instrument à des équipements standard tels qu'imprimantes et réseaux, vous devrez prendre certaines précautions pour garantir la sécurité médicale. Veuillez suivre les instructions ci-dessous.

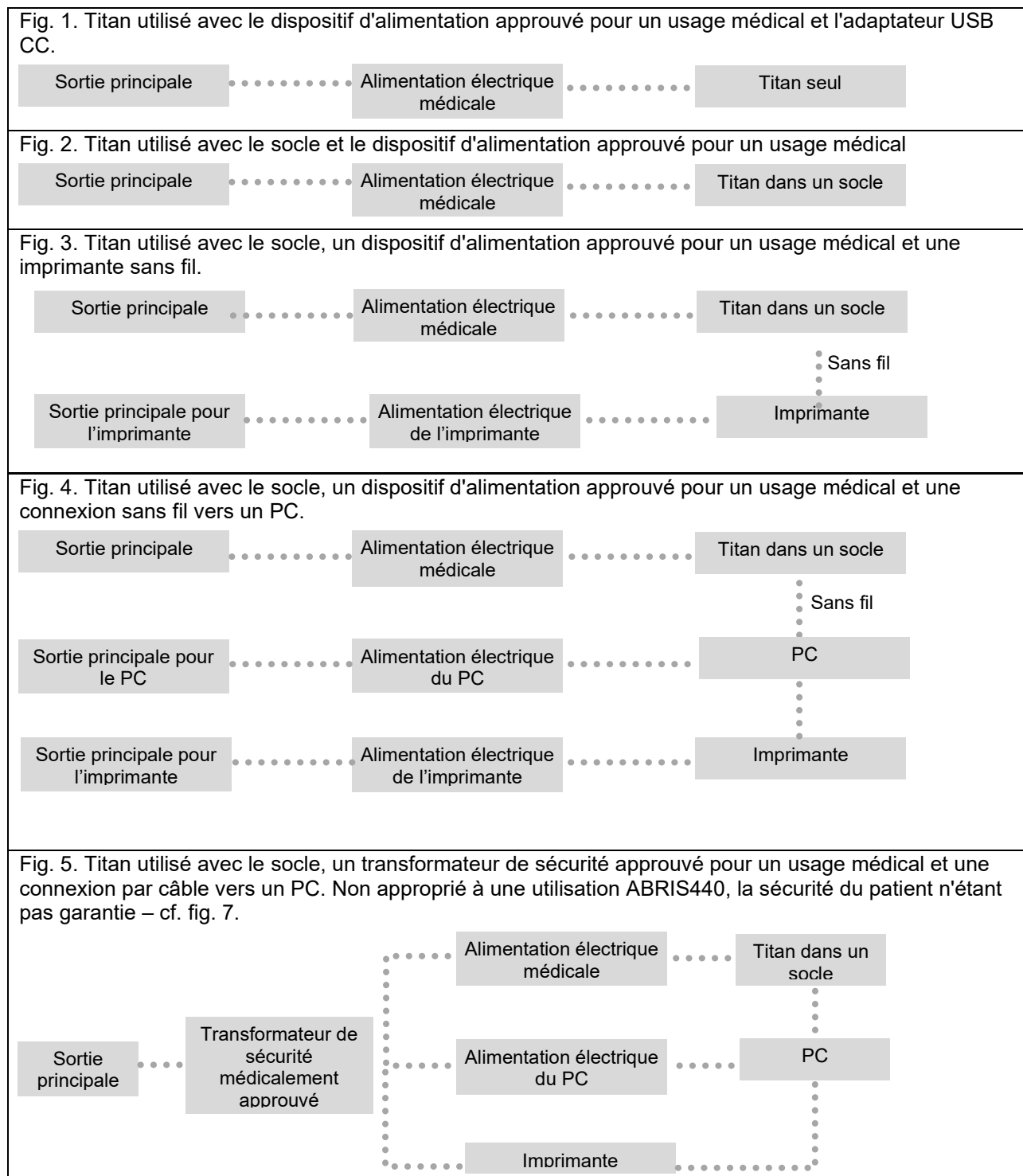




Fig. 6. Titan utilisé avec le socle, un transformateur de sécurité approuvé pour un usage médical, une connexion par câble vers un PC et une connexion sans fil vers une imprimante. Non approprié à une utilisation ABRIS440, la sécurité du patient n'étant pas garantie – cf. fig. 7.

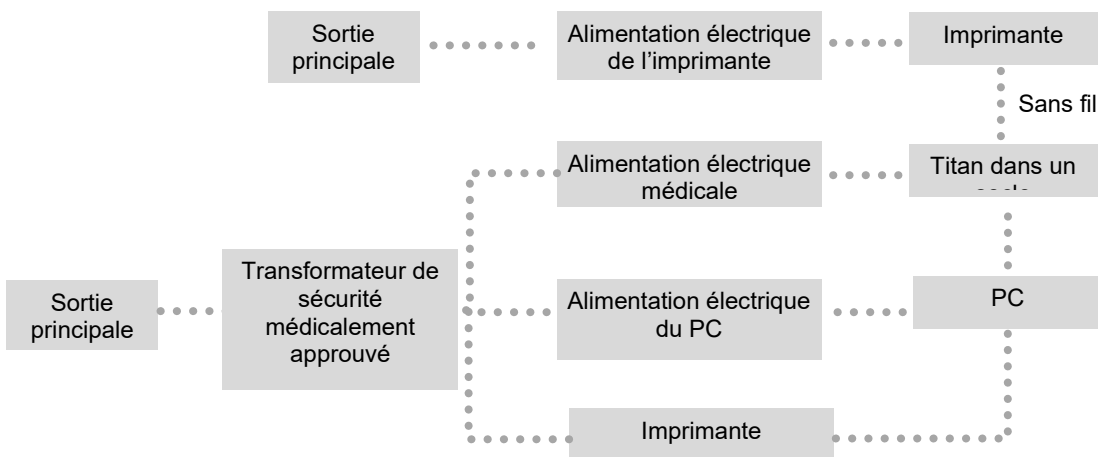
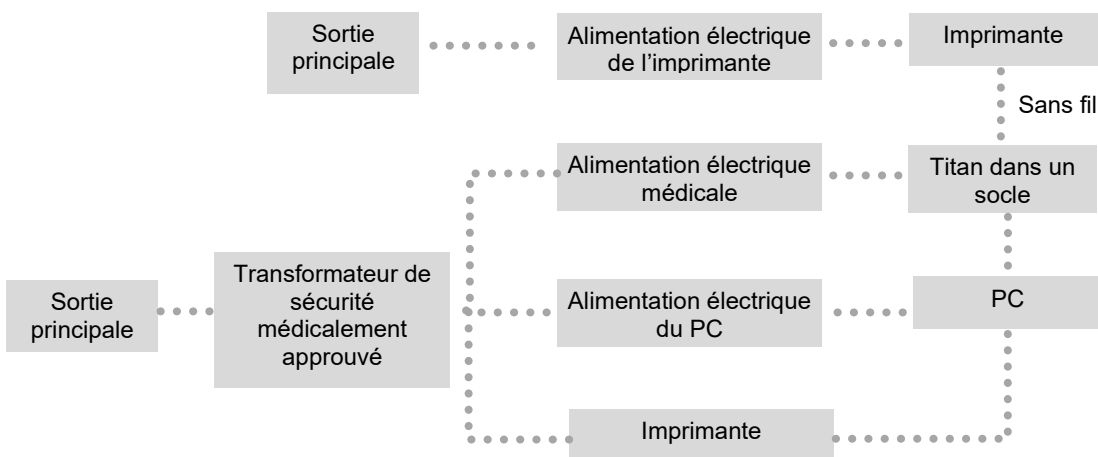


Fig. 7. Titan utilisé avec le socle, un dispositif d'alimentation approuvé pour un usage médical, une connexion USB optique vers un PC et une connexion sans fil vers une imprimante. Approprié à une utilisation ABRIS440 – la sécurité du patient est garantie.





2.16 Installation logiciel

Choses à savoir avant de commencer l'installation

Vous devez avoir des droits administratifs sur l'ordinateur où vous installez Titan Suite.²

Remarque importante sur l'utilisation de données normatives

Vous êtes sur le point d'installer la suite logiciel Titan Suite. Certaines parties du logiciel comportent des données normatives qui peuvent être affichées à des fins de comparaison par rapport aux enregistrements effectués. Si vous préférez que les données normatives ne s'affichent pas, vous pouvez les désélectionner dans les protocoles de test concernés ou vous pouvez créer et utiliser de nouveaux protocoles alternatifs sans données normatives.

Interacoustics ne revendique aucune adéquation pertinente pour le diagnostic entre les résultats enregistrés et tout exemple de données normatives choisi par l'opérateur à des fins de comparaison.

De plus amples informations sur les données normatives sont disponibles dans le manuel d'informations complémentaires sur Titan et auprès d'Interacoustics.

NOTICE

1. NE connectez PAS le matériel Titan à l'ordinateur avant d'avoir installé le logiciel !
2. Interacoustics ne donne aucune garantie quant au fonctionnement du système en cas d'installation d'un autre logiciel, à l'exception de la Base de données OtoAccess® ou Noah 4.10 ou des versions ultérieures.

Configuration PC requise

- Processeur Core i3 ou mieux (Intel recommandé)
- 4GB RAM ou plus
- Disque dur avec minimum 10 Go d'espace libre (disque dur SSD recommandé)
- Résolution d'affichage minimale de 1024x1280 pixels
- Carte graphique compatible avec DirectX 12x (Intel/NVidia recommandé)
- Un ou plusieurs ports USB, version 1.1 ou supérieure

Système d'exploitation supportés

- Microsoft Windows® 10 32-bit et 64-bit
- Microsoft Windows® 11

Windows® est une marque déposée de Microsoft Corporation aux États-Unis et dans d'autres pays.

Important : assurez-vous d'avoir installé les Service Pack et les mises à jour critiques les plus récentes pour la version de Windows® que vous utilisez.

AVIS : Dans le cadre de la protection des données, assurez-vous d'être en conformité avec tous les points suivants :

1. Utiliser les systèmes d'exploitation pris en charge par Microsoft
2. Assurez-vous que les systèmes d'exploitation sont protégés par des correctifs de sécurité
3. Activer le chiffrement de la base de données
4. Utilisez des comptes d'utilisateurs et des mots de passe individuels
5. Sécuriser l'accès physique et réseau aux ordinateurs avec stockage de données local
6. Utilisez un antivirus, un pare-feu et un logiciel anti-malware mis à jour
7. Mettre en œuvre une politique de sauvegarde appropriée
8. Mettre en œuvre une politique de conservation des journaux appropriée
9. Veiller à modifier les mots de passe d'administration par défaut

AVIS : L'utilisation de systèmes d'exploitation pour lesquels Microsoft a cessé de prendre en charge les logiciels et la sécurité augmentera le risque de virus et de logiciels malveillants, ce qui peut entraîner des pannes, la perte de données et le vol et l'utilisation abusive de données. Interacoustics A/S ne peut être tenu responsable de vos données. Certains produits Interacoustics A/S prennent en charge ou peuvent fonctionner avec des systèmes d'exploitation non pris en charge par Microsoft. Interacoustics A/S vous



recommande de toujours utiliser les systèmes d'exploitation pris en charge par Microsoft et dont la sécurité est constamment mise à jour.

Vous aurez besoin de :

1. USB d'installation de Titan Suite.
2. Câble USB.
3. Matériel Titan.

Pour utiliser le logiciel parallèlement à une base de données (comme Noah ou la Base de données OtoAccess®), la base de données doit être installée avant d'installer Titan Suite. Respectez les instructions d'installation fournies par le fabricant pour installer la base de données pertinente.

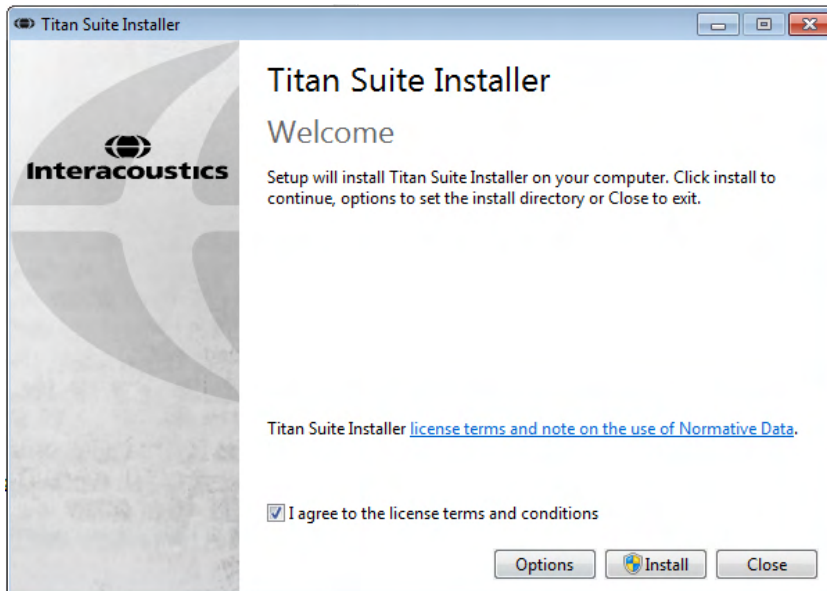
Notez que si vous utilisez AuditBase System 5, vous devez vous assurer de lancer ce système avant d'installer Titan Suite.



Installation du logiciel sur Windows® 10 et 11

Insérez le USB d'installation et suivez les étapes ci-dessous pour installer le logiciel Titan Suite. Si la procédure d'installation ne démarre pas automatiquement, cliquez sur 'Démarrer' puis 'Mon ordinateur' et double cliquez sur le lecteur USB pour afficher le contenu de USB d'installation. Double cliquez sur le fichier 'setup.exe' pour lancer l'installation.

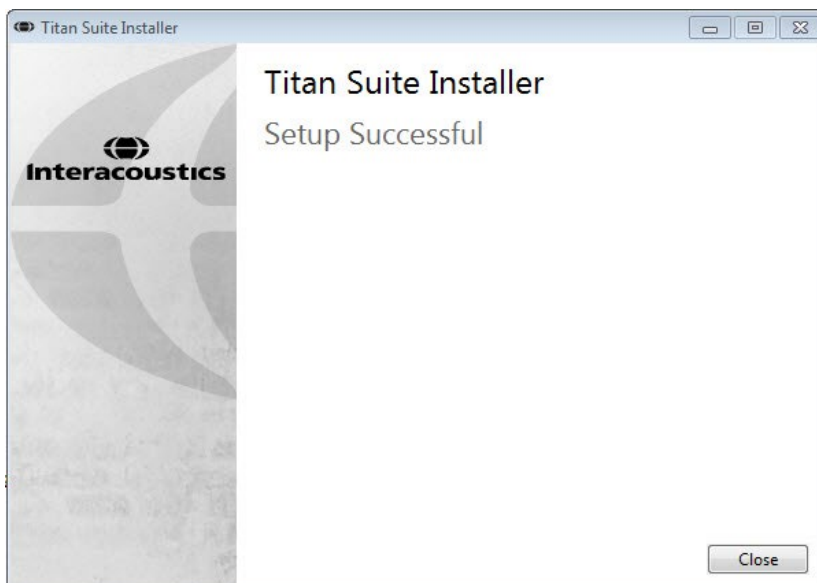
1. Attendre l'apparition de la boîte de dialogue montrée ci-dessous, accepter les termes et conditions de licence, puis cliquer sur « Installer ».



2. Suivre les instructions à l'écran jusqu'à ce que l'installation de Titan Installer soit achevée. Cliquer sur « Fermer » Le logiciel est maintenant installé et prêt à l'emploi.

Pendant l'installation, Windows® peut :

- a) Demander si vous souhaitez autoriser les modifications à l'ordinateur. Cliquez sur Oui, si le cas se présente.
- b) Demander de télécharger et installer une nouvelle fonctionnalité de Windows (par exemple, .NET Framework 3.5). Télécharger et installer de nouvelles fonctionnalités pour assurer que le logiciel Titan Suite fonctionne comme prévu.
- c) Vous avertir que Windows ne peut pas vérifier l'éditeur de ce logiciel pilote. Installer quand même le logiciel pilote pour assurer que Titan fonctionne comme prévu. S'il n'est pas installé, le Titan ne sera pas détecté par l'ordinateur lorsqu'il est connecté via USB.





3. Lors du premier démarrage du logiciel, il vous sera demandé de choisir vos paramètres régionaux, qui activeront une gamme de protocoles d'usine et les instructions du manuel d'utilisation (anglais GB ou US) de Titan Suite.



Veillez noter que tous les protocoles d'usine régionaux seront disponibles par le biais de l'option **show/hide protocols** (montrer/masquer les protocoles) dans chaque module. Se reporter au document contenant les informations complémentaires sur Titan pour de plus amples informations.

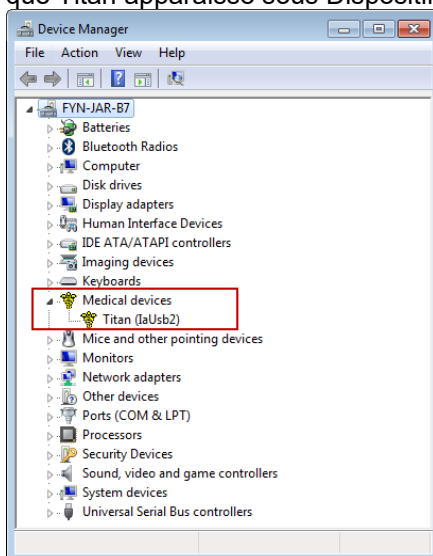
Veillez noter qu'il est toujours possible de changer la langue après l'installation en sélectionnant **Menu | Setup | Language** (Menu | Configuration | Langue) dans l'onglet **MAIN** (PRINCIPAL) de Titan Suite.

2.17 Installation du pilote

Maintenant que le logiciel Titan Suite est installé, vous devez procéder à l'installation du pilote.

1. Connectez le Titan au PC à l'aide d'un câble USB (directement ou par le biais du socle). Allumez le Titan en appuyant sur le bouton **R** ou **L** sur l'unité portable.
2. Un pop-up indiquant « New Hardware Found » (Nouveau matériel détecté) s'affichera près de l'horloge dans la barre de Démarrage.

Pour vérifier que le pilote a été installé correctement, aller dans le Gestionnaire de périphériques et vérifiez que Titan apparaisse sous Dispositifs médicaux.





2.18 Installation indépendante de Titan Suite

Si vous ne souhaitez pas utiliser Titan Suite par le biais de Noah ou la Base de données OtoAccess®, vous pouvez créer un raccourci sur le bureau afin de démarrer Titan Suite directement en tant que module indépendant.

Allez dans Start | Programs | Interacoustics | Titan Suite (Démarrer | Programmes | Interacoustics | Titan Suite). Cliquez sur Titan Suite avec le bouton droit de votre souris et sélectionnez Send To | Desktop (create shortcut) (Envoyer à | Bureau (créer un raccourci)). Un raccourci pour Titan Suite apparaîtra maintenant sur votre bureau.

Remarque : La sauvegarde de sessions en mode indépendant ne rattachera pas les mesures à un patient spécifique et les sessions ne peuvent pas être transférées au dossier d'un patient dans la base de données par la suite.

2.19 Licence

Lorsque vous recevez le produit Titan, celui-ci contient déjà la licence correspondant aux modules que vous avez commandés. Si vous souhaitez ajouter un autre module disponible sur Titan Suite, veuillez contacter votre revendeur pour obtenir une licence.

2.20 Création d'une connexion sans fil pour les mesures contrôlées par ordinateur

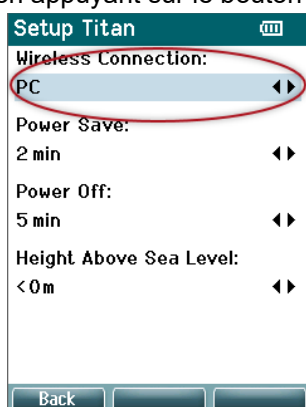
Si vous souhaitez utiliser une connexion Bluetooth pour effectuer des mesures contrôlées par ordinateur avec le Titan, vous devez vérifier que votre ordinateur est bien équipé de la technologie Bluetooth. Si Windows vous demande de fournir une clé d'accès au cours de la procédure d'installation :

La clé d'accès par défaut est 1234.

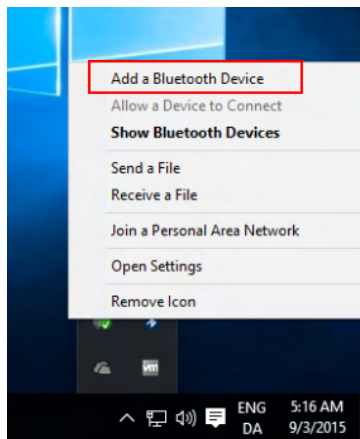
2.20.1 Installation du sans fil

Allumer l'unité portable du Titan (HHU) et votre PC/ordinateur portable équipé de Windows®:

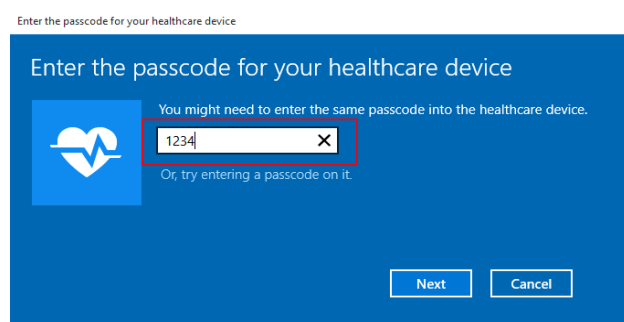
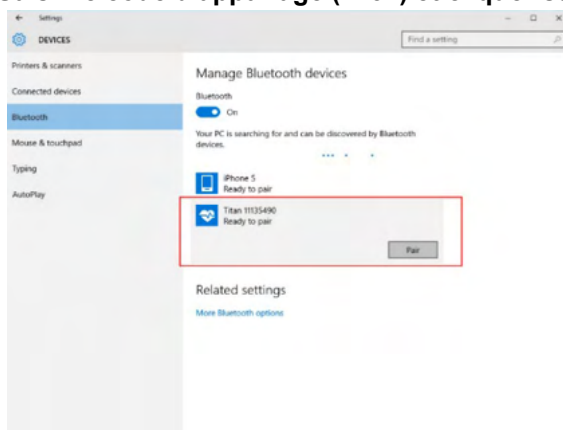
1. **Sélectionner Protocole | Mon Titan |Titan** et faites passer le paramètre Connexion sans fil à **PC**, en appuyant sur le bouton R ou L.



2. Dans la barre des tâches, cliquer avec le bouton droit sur l'**icône Bluetooth** et sélectionner **Ajouter un Dispositif Bluetooth**.

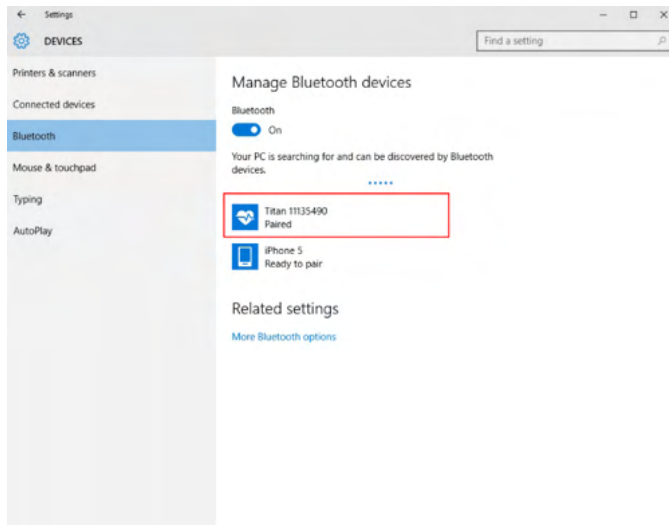


3. Lorsque l'écran ci-dessous s'affiche, sélectionner le Titan pour l'apparier, puis cliquer sur **Paire**. Saisir le code d'appariement (1234) et cliquer sur **Suivant**.





4. Le Titan est maintenant couplé à votre PC via le sans fil. Fermer la boîte de dialogue.



5. Pour confirmer l'appariement, démarrer Titan Suite (consulter le manuel d'information complémentaire de Titan pour obtenir plus d'instructions). Assurez-vous que le Titan est encore allumé.
6. Après le lancement de Titan Suite allez dans **MENU PRINCIPAL | Menu | Configuration | Activer sans fil**. La fenêtre de dialogue ci-dessous apparaîtra et le logiciel entamera une recherche de périphériques sans fil. Une fois le Titan trouvé, un bouton apparaîtra pour indiquer son numéro de série (que vous pouvez consulter à partir de l'écran **Protocole | Mon Titan | Configuration | Licence...**). Appuyez sur la touche pour initialiser la connexion sans fil.



Avec une connexion sans-fil correcte l'icône sans fil près de Titan indiquera la force de la connexion. Si le Titan ne peut pas être atteint, vérifiez que la connexion sans-fil soit activée sur le dispositif et réglée pour PC, qu'elle soit dans la portée raisonnable du PC.

Remarque : Si le Titan ne se connecte pas correctement et que le pilote Bluetooth du fabricant est installé sur votre PC, vous devrez peut-être le désinstaller avant d'essayer à nouveau d'appairer le Titan à votre PC.



3 Instructions d'utilisation

Pour allumer l'instrument, appuyez sur le bouton R ou L sur l'unité portable. Lisez ce guide avant de mettre en marche l'instrument. Veuillez noter les précautions et avertissements généraux suivants pour les meilleures pratiques :



1. N'insérez jamais la sonde dans le conduit auditif sans embout, car l'absence d'un embout auriculaire est susceptible d'endommager le conduit auditif du patient.
2. Gardez la boîte d'embouts auriculaires hors de portée du patient.
3. Veillez à insérer l'embout de la sonde en vous assurant qu'il est étanche à l'air sans blesser le patient. L'utilisation d'un embout auriculaire adéquat et propre est obligatoire.
4. Nettoyez le coussinet du casque régulièrement à l'aide d'un désinfectant reconnu.
5. Les contre-indications aux tests incluent une stapédecotomie récente ou intervention chirurgicale récente de l'oreille moyenne, un écoulement de l'oreille, un traumatisme aigu du conduit auditif externe, une gêne (otite externe grave, par exemple) ou occlusion du conduit auditif externe. Les tests ne pourront être effectués sur les patients présentant ce type de symptômes en l'absence d'autorisation médicale du médecin.
6. La présence d'acouphènes, d'hyperacousie ou autre sensibilité aux sons de forte intensité peut être une cause de contre-indication aux tests en cas d'utilisation de stimuli à haute intensité.
7. Lors de l'utilisation clinique du Titan avec l'unité portable placée dans le socle, employez un cycle de fonctionnement à 50%, ce qui signifie qu'une période continue de test doit être suivie d'une période équivalente au cours de laquelle l'appareil n'est pas utilisé.
8. Le niveau EEG peut être perturbé si le Titan est en chargement dans le socle pendant le test. Il est déconseillé de charger le Titan pendant le test ABRIS.
9. Les patients ayant une dérivation ventriculo-péritonéale doivent respecter une séparation de sécurité de 5 cm entre la dérivation et la partie active du transducteur. Consultez la section 5.2.



1. Veillez à n'utiliser que des intensités de stimulation acceptables pour le patient.
2. Lors de la présentation de stimuli controlatéraux à l'aide d'écouteurs à inserts, n'insérez pas les écouteurs et n'essayez pas d'effectuer de mesures sans utiliser le bon insert.
3. Lors de la présentation de stimuli contralatéraux à l'aide d'un casque, n'essayez pas d'effectuer de mesures sans le coussinet MX41.
4. Il est conseillé de procéder à un test de la sonde au début de chaque journée, pour s'assurer du bon fonctionnement de la sonde et/ou du câble pour les mesures d'émissions otoacoustiques évoquées transitoires (TEOAE).
5. Nettoyez régulièrement l'embout de sonde pour vous assurer qu'aucun résidu de cire ou autre résidu bloqué dans l'embout de sonde n'influence le résultat.



NOTICE

1. La manipulation soigneuse de l'instrument dès qu'il entre en contact avec un patient est cruciale. Une position calme et stable pendant les tests est préférable pour obtenir une précision optimale.
2. Le Titan doit être utilisé dans un environnement silencieux, de façon à ce que les mesures ne soient pas influencées par des bruits acoustiques externes. La présence d'un tel environnement peut être déterminée par une personne dûment compétente ayant reçu une formation en acoustique. La section 11 de la norme ISO 8253 présente la définition d'une salle silencieuse à des fins de tests d'audition audiométrique dans ses lignes directrices.
3. Il est recommandé d'utiliser l'instrument dans une plage de températures ambiantes s'étendant de 15 °C / 59 °F à 35 °C / 95 °F.
4. Le casque et l'écouteur à insert sont étalonnés par rapport au boîtier de commande de cet instrument ; il est nécessaire de procéder à un nouvel étalonnage avant d'utiliser des transducteurs provenant d'autres équipements.
5. Ne jamais nettoyer le boîtier du transducteur avec de l'eau ni insérer d'instruments non spécifiés dans le transducteur.
6. Ne jamais faire tomber cet appareil ni le soumettre à tout autre impact excessif. Si l'instrument tombe ou est autrement endommagé, renvoyez-le au fabricant pour qu'il soit réparé et/ou ré-étalonné. N'utilisez pas l'instrument si vous soupçonnez tout dommage.
7. Bien que l'instrument respecte les exigences pertinentes de la directive CEM, il faut prendre des précautions afin d'éviter une exposition superflue aux champs électromagnétiques, par exemple provenant des téléphones portables, etc. Si l'appareil doit être utilisé près d'autres équipements, il est nécessaire de prendre soin qu'aucune perturbation mutuelle ne se produise.
8. N'utilisez que les embouts auriculaires Sanibel jetables conçus pour cet instrument.

3.1 Maniement et sélection des embouts



Utilisez toujours un nouvel embout auriculaire pour chaque patient afin d'éviter toute contamination croisée. L'embout auriculaire n'est pas conçu en vue d'être réutilisé.

Lorsque vous utilisez la sonde Titan, vous devez utiliser des embouts auriculaires Sanibel.

La sonde doit être équipée d'un embout d'un type et d'une taille adaptés avant de procéder à tout test. Votre choix dépendra de la taille et de la forme du conduit auditif et de l'oreille. Votre choix pourra également dépendre de vos préférences personnelles et de la façon dont vous effectuez votre test.



Lorsque vous procéderez à des tests rapides d'impédance à des fins de dépistage, vous choisirez peut-être un embout auriculaire en forme de parapluie. Les embouts auriculaires parapluie scellent le conduit auditif sans que l'embout de la sonde n'entre dans le conduit auditif. Presser fermement l'embout auriculaire contre le conduit auditif de façon à ce qu'un joint reste tout au long du test.



Pour des conditions de test plus **stables**, nous recommandons l'utilisation d'un câble d'extension et d'un embout en forme de champignon. Assurez-vous que cet embout soit complètement inséré dans le conduit auditif. Les pointes en forme de champignon vous permettent d'effectuer des tests « mains libres » à partir du Titan. Ceci permet de réduire la possibilité de bruits de contacts venant déranger la mesure.

Reportez-vous au guide rapide « Sélectionner le bon embout auriculaire » afin d'obtenir un aperçu des tailles et gammes d'embouts



3.2 Allumer et éteindre le Titan

Allumez le Titan en appuyant sur le bouton



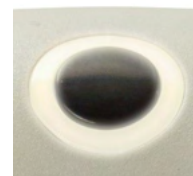
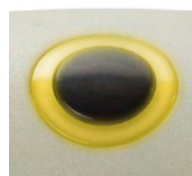
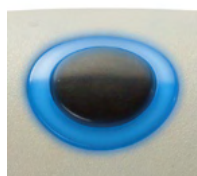
Pour éteindre le Titan, appuyer sur les boutons et en même temps pendant 1 seconde.

NOTICE

Le démarrage du Titan nécessite environ 2 secondes. Laissez chauffer l'unité pendant 1 minute avant de l'utiliser.

3.3 État de la sonde

L'état de la sonde est indiqué par la couleur du témoin lumineux au bout du cordon prolongateur, sur le boîtier de commande ou sur la barre d'état de la sonde dans le logiciel. Les couleurs et leurs significations sont expliquées ci-dessous :



Couleur

Rouge
Bleu
Vert
Jaune
Blanc

État

L'oreille droite est sélectionnée. La sonde n'est pas dans l'oreille.
L'oreille gauche est sélectionnée. La sonde n'est pas dans l'oreille.
La sonde est dans l'oreille et l'oreille reste scellée.
La sonde est dans l'oreille et rencontre un blocage, une fuite ou trop de bruit.
La sonde vient d'être attachée. L'état de la sonde est inconnu. Si le témoin de la sonde reste blanc dans toute autre situation, il peut s'avérer nécessaire d'éteindre la sonde puis de la rallumer pour que le témoin indique le véritable état de la sonde

Vert passant au rouge/bleu
Témoin lumineux éteint

Le test en cours est terminé.
Titan ne surveille plus l'état de la sonde, ou la sonde se trouve dans une grande cavité, lors de l'utilisation du démarrage forcé, par exemple (pour l'impédance et l'OAE).



3.4 Panneau de commande de l'unité portative Titan



Symbole	Description
F1 – F3	Les touches F1 - F3 permettent de sélectionner diverses options affichées sur l'écran du Titan au-dessus de chaque touche de fonction, par ex., « Print » (Imprimer), « Save » (Sauvegarder) et « Delete » (Supprimer).
F4 – F5	Les touches R et L permettent de sélectionner une oreille. Pour éteindre le Titan, appuyez en même temps sur les touches F4 (R) et F5 (L).
F6 – F7	Les touches Up (Haut) et Down (Bas) (F6 et F7) permettent de naviguer dans les listes, les menus, etc. Ces touches vous permettent également de faire défiler les différents tests indiqués dans l'écran sélectionné.



3.5 Utiliser le Titan en mode portatif

3.5.1 Démarrage

Au démarrage, le Titan retournera toujours à l'écran du dernier protocole de test utilisé, prêt à commencer une mesure.

Lorsque vous allumez le Titan en mode autonome après l'avoir déconnecté d'un ordinateur, il démarre sur l'écran **Select Protocol** (sélectionner un protocole). Vous pouvez alors sélectionner le protocole à utiliser.

3.5.2 Piles

Lorsque la batterie du titan est presque déchargée, un symbole représentant la batterie, située en haut à droite de l'unité portative, change de couleur : il s'agit du premier avertissement. Lorsque le niveau de charge de la batterie est trop faible pour effectuer des mesures, un avertissement s'affichera à l'écran. La mesure en cours s'arrêtera et toutes les données enregistrées seront sauvegardées. Vous devrez éteindre l'unité portative et changer la batterie ou mettre le Titan sur son socle afin de poursuivre les tests. Lorsque vous redémarrez le Titan, les dernières données de mesure seront récupérées et vous pourrez continuer vos mesures sans avoir à ré-effectuer les tests.

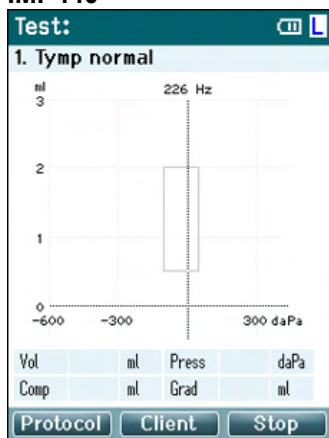
3.5.3 Écran de test

Normalement, le Titan démarre en ouvrant l'écran de **Test**. Lors de la suppression ou de la sauvegarde de données après une mesure, vous retournerez également à cet écran. L'écran comporte les informations suivantes :

- À côté du mot **Test**, l'en-tête indique l'état de la sonde: **in ear** (dans l'oreille), **out of ear** (hors de l'oreille), **leaking** (fuite) ou **blocked (bloqué)**
- Lorsque l'**icône imprimante** est visible, une imprimante thermique sans fil est disponible
- En haut à droite de l'écran, vous trouverez l'**État de la batterie**, . Lorsque l'unité portative du Titan est placée sur le socle, le chargement de la batterie commence et l'icône de chargement de la batterie s'affiche. Si la batterie est presque entièrement déchargée, l'icône s'affiche en rouge
- En haut à droite de l'écran, une icône s'affiche pour indiquer que le Titan teste l'**oreille gauche**, , ou l'**oreille droite**, , ou les deux oreilles (uniquement sur l'ABRIS440 lorsqu'un transducteur approprié est connecté).
- Le **nom du protocole** s'affiche sur la deuxième ligne de l'écran **Test**. Après avoir appuyé sur **Start (Démarrer)**, la deuxième ligne changera et affichera le type de test en cours (par ex. Tymp, DP-Gram)
- Il est possible de forcer les mesures d'impédance à démarrer, par ex. lors d'une mesure pédiatrique avec un tube PE. Un **Démarrage forcé** est activé par une pression longue sur **Démarrer** pendant 3 secondes. La barre d'état indiquera **Démarrage forcé**. Relâchez le bouton **Démarrage** pour effectuer la mesure.

Remarque L'exécution d'un démarrage forcé n'est possible que lorsque l'appareil est réglé sur un démarrage manuel dans la configuration du protocole.

IMP440



Les mesures de test s'affichent au centre de l'écran.

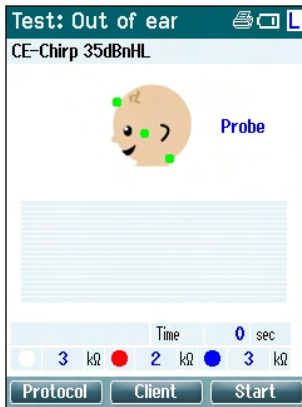
La **case normative** indique la **zone normative** dans laquelle le pic du tympanogramme devrait se trouver dans des conditions normales. Les dimensions de la case normative sont définies dans les paramètres du protocole.

Vol = Volume
Press = Pression
Comp = Compliance
Grad = Gradient

Si un message contenant des instructions s'affiche au cours d'un protocole, appuyez sur la touche du **boîtier de commande** pour poursuivre le protocole, quel que soit l'état de la sonde.



ABRIS440



Les cercles sur la tête du bébé présentent le **montage des électrodes** pour le test et l'**état de l'impédance de l'électrode** ; vert = acceptable, orange = mauvais.

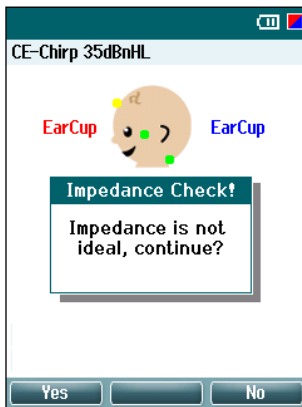
Le nom du **transducteur** sélectionné s'affiche à côté de la tête du bébé.

Sous la durée de test, la valeur de l'impédance pour chacune des trois électrodes (blanche, rouge, bleue) s'affiche.

Sur l'écran, les trois touches de la rangée inférieure correspondent aux trois touches de fonction supérieures de l'unité portable.

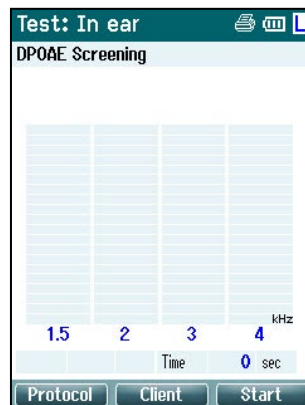
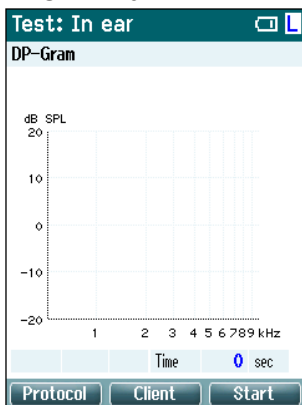
En cours de test :

La **barre EEG** s'affiche et présente les valeurs de crête de l'EEG. La barre noire représente le seuil de crête de l'EEG au-dessus duquel une mesure sera rejetée (affichée en orange).



Si le test débute lorsque les indicateurs d'impédance de l'électrode sont orange (mauvais), une fenêtre d'avertissement indiquant **impedance is not ideal (l'impédance n'est pas idéale)** s'affichera. L'utilisateur devra alors confirmer s'il souhaite poursuivre le test si les valeurs d'impédance sont mauvaises. Une mauvaise impédance peut conduire à des tests plus longs et des enregistrements plus bruyants.

DPOAE440

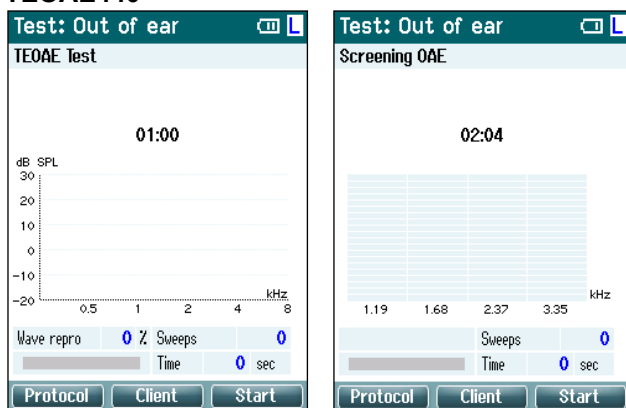


Les mesures de test s'affichent au centre de l'écran.

L'affichage varie selon la vue sélectionnée dans le protocole : Bar view (histogramme) o Graph view (graphique).



TEOAE440



Les mesures de test s'affichent au centre de l'écran.

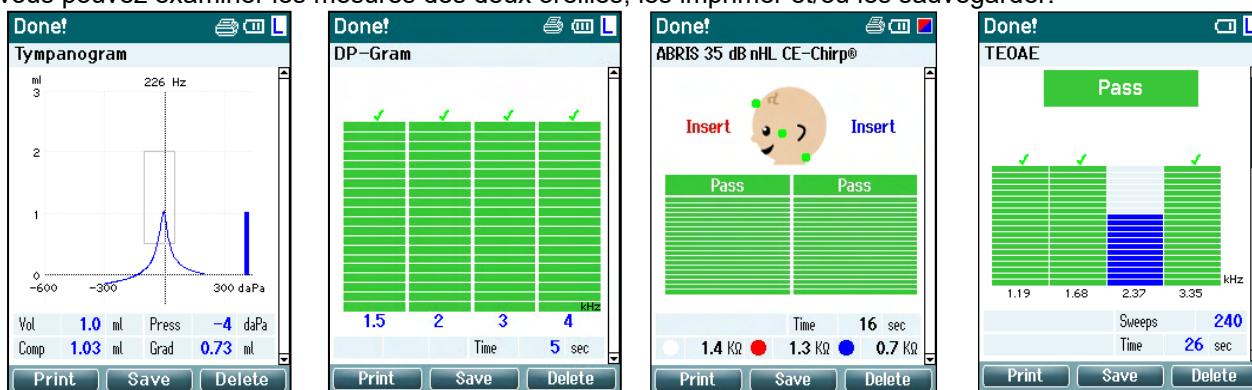
L'affichage varie selon la vue sélectionnée dans le protocole : Bar view (histogramme) o Graph view (graphique).

Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche en **haut à gauche** sur l'unité portable vous permet d'accéder à l'écran **Protocole** à partir duquel vous pouvez sélectionner un différent protocole ou accéder au menu de configuration du Titan.
- La touche située en **haut au milieu** vous permet d'accéder à l'écran **View Client** (voir client) où les données relatives aux clients peuvent être visualisées et modifiées et où les sessions précédentes peuvent être examinées et/ou imprimées. Au cours du test, ce bouton vous permet d'interrompre le test (**Pause**) (sauf pour IMP440).
- La touche située en **haut à droite** vous permettra de démarrer ou d'arrêter le test. **Done!** (Terminé !) s'affichera dans le panneau supérieur vert lorsque le test sera terminé.
- Les touches **droite** et **gauche** de l'unité portable sélectionneront respectivement l'oreille droite ou gauche pour le test. Pour réactiver le mode de test binaural après avoir appuyé sur la touche droite ou gauche, revenez à l'écran **Protocole** et sélectionnez le protocole à nouveau (ABRIS440 uniquement).
- Si des données ont été collectées pour les deux oreilles et que le message **Done!** s'affiche dans le panneau supérieur vert, les touches **Up (haut)** et **Down (bas)** vous permettent de faire défiler les mesures collectées ou les tableaux.
- La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** vous permet de **démarrer et arrêter le test** lorsque la sonde est dans l'oreille ou pour **changer d'oreille** lorsque la sonde n'est pas dans l'oreille.

3.5.4 Écran Done (Terminé)

Le titan passera automatiquement à l'écran **Done!** Lorsque le protocole de test sera terminé. Dans ce menu, vous pouvez examiner les mesures des deux oreilles, les imprimer et/ou les sauvegarder.





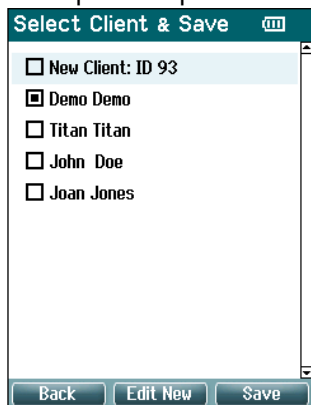
Fonctionnement à partir de cet écran :

- Le bouton en **haut à gauche** permet d'imprimer les résultats des tests relatifs aux oreilles gauche et droite. Notez que ceci se produit si une imprimante est connectée sans fil.
- Le bouton situé en **haut au milieu** vous permet d'accéder à l'écran **Select Client & Save (Sélectionner client et sauvegarder)**, à partir duquel les données client peuvent être sauvegardées. Le titan est un appareil intuitif : après la sauvegarde des données, le Titan se prépare à de nouvelles mesures en effaçant sa mémoire de travail et en retournant à l'écran Test. Vous pouvez imprimer les données avant de les sauvegarder ou récupérer les mesures sauvegardées dans la liste de sessions et les imprimer ultérieurement.
- Lorsque la touche située en **haut à droite** est enfoncée, un message contextuel demandant « Delete current or both ears? » (supprimer l'oreille actuelle ou les deux oreilles ?) s'affiche. La touche située en **haut à gauche** annule la procédure. La touche située en **haut au milieu** supprimera les données de l'oreille sélectionnée et retournera à l'écran **Test**. La touche située en **haut à droite** supprimera les données des deux oreilles et retournera à l'écran **Test**.
- Les touches **droite** et **gauche** sélectionnent respectivement l'oreille droite ou gauche pour le test et retourne à l'écran **Test**. S'il existe des données pour l'oreille testée, un message contextuel s'affiche et demande « Overwrite existing data? » (Écraser les données existantes ?). Les touches situées en **haut à gauche** et en **haut à droite** permettent respectivement de répondre par oui ou par non.
- Les touches **droite** et **gauche** sélectionnent respectivement l'oreille droite ou gauche pour le test et retourne à l'écran **Test**. Les données existantes de l'oreille choisie ne seront supprimées qu'après avoir répondu « oui » à la question « Overwrite existing data » en appuyant sur le bouton correspondant (sauf pour IMP440). Si l'appareil détecte que la sonde est dans l'oreille, que celle-ci est bien isolée et que le démarrage automatique du protocole est activé, une nouvelle mesure écrasera automatiquement les données existantes (uniquement pour IMP440).
- Les touches **Up (haut)** et **Down (bas)** vous permettent de faire défiler les différents résultats de tests. Lorsque vous êtes sur le premier ou le dernier test d'une oreille, appuyez respectivement sur la touche **Up** ou **Down** pour passer aux résultats des tests de l'autre oreille.
- La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** vous permet de retourner à l'écran **Test**.

3.5.5 Select Client & Save (Sélectionner client et sauvegarder)

À partir de cet écran, vous pouvez sauvegarder des données sur un dossier client existant téléchargé sur le Titan à partir de votre base de données ou sauvegarder des données vers un nouveau dossier client. Les nouveaux dossiers clients prennent toujours le nom « ID # » où # représente le premier numéro client unique disponible.

L'unité portable peut stocker un maximum de 250 clients.



Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche située en **haut à gauche** retourne à l'écran **Done!** sans sauvegarder et sans supprimer les données.
- La touche située en **haut au milieu** vous permet de modifier le nom du client sans sauvegarder.
- La touche en **haut à droite** sauvegardera les données dans le dossier client sélectionné. Après avoir sauvegardé la mesure actuelle, toutes les données sont effacées et le Titan retourne à l'écran Test, prêt pour un autre test.
- Les touches **Droite** et **Gauche** vous permettent d'aller directement tout en haut ou tout en bas de la liste de client.
- Les touches **Haut** et **Bas** vous permettent de vous déplacer dans la liste de clients vers le haut ou vers le bas.
- La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** n'a aucune fonction.



3.5.6 Écran Edit New (Modifier nouveau)

Cet écran vous permet de saisir les informations relatives au client avant de sauvegarder la mesure.

Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche en **haut à gauche** sauvegarde les informations relatives au client et retourne à l'écran **Select Client & Save** (Sélectionner client et sauvegarder).
- La touche en **haut au milieu** sélectionne le caractère et le saisi dans le champ sélectionné lorsque le curseur apparaît. La touche de retour en arrière est représentée par une flèche en haut à droite. Pour ajouter un espace, déplacer le curseur sur la barre en dessous des lettres et appuyer sur **Select**.
- La touche en **haut à droite** passe au champ suivant pouvant être modifié.
- Les touches **droite** et **gauche** vous permettent de vous déplacer vers la gauche et la droite sur le panneau du clavier.
- Les touches **Haut** et **Bas** vous permettent de vous déplacer vers le haut ou vers le bas sur le clavier. Lorsque vous modifiez la date de naissance, les touches **Haut** et **Bas** changent la valeur numérique.
- La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** n'a aucune fonction sur cet écran.

3.5.7 Écran View Clients (Voir clients)

Cet écran présente une liste de clients. Il est possible que certains des clients aient été téléchargés sur l'unité portable du Titan à partir de votre base de données. Lorsqu'une ou plusieurs sessions sont stockées sur le Titan, la case précédant le nom du client est remplie. S'il n'y a pas encore de session stockée, la case est vide.

Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche en **haut à gauche** vous ramène à l'écran **Test**.
- La touche en **haut au milieu** vous ramène à l'écran **View Details (voir détails)** dans lequel sont affichées les informations relatives au client.
- La touche située en **haut à droite** vous ramène à l'écran **View Sessions (voir sessions)**, à partir duquel vous pouvez examiner et imprimer les sessions disponibles du client sélectionné.
- Les touches **Droite** et **Gauche** vous permettent d'aller directement tout en haut ou tout en bas de la liste de client.
- Les touches **Haut** et **Bas** vous permettent de vous déplacer dans la liste de clients vers le haut ou vers le bas.
- La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** n'a aucune fonction sur cet écran.

3.5.8 Écran View Details (Voir détails)

Cet écran présente les informations saisies pour le client sélectionné. À partir de cet écran, vous pouvez utiliser la touche en **haut à gauche** pour retourner à l'écran **View Client (voir client)** ou utiliser la touche en **haut au milieu** pour modifier les informations relatives au client sur l'écran **Edit Details (modifier détails)**



3.5.9 Écran Edit Details (Modifier détails)

Cet écran présente l'**ID**, le **prénom**, le **nom** et la **date de naissance** du client. Lorsque vous accédez à cet écran, le prénom est sélectionné pour modification.

Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche en **haut à gauche** vous ramène à l'écran **View Details (voir détails)**.
- La touche en **haut au milieu** sélectionne le caractère et le saisit dans le champ sélectionné lorsque le curseur apparaît. La touche de retour en arrière est représentée par une flèche en haut à droite. Pour ajouter un espace, déplacer le curseur sur la barre en dessous des lettres et appuyer sur **Select**.
- La touche en **haut à droite** passe au champ suivant pouvant être modifié.
- Les touches **Right** et **Left** vous permettent de vous déplacer vers la gauche et la droite sur le panneau du clavier.
- Les touches **Haut** et **Bas** vous permettent de vous déplacer vers le haut ou vers le bas sur le clavier. Lorsque vous modifiez la date de naissance, les touches **Haut** et **Bas** changent la valeur numérique.

La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** n'a aucune fonction sur cet écran.

3.5.10 Écran View Sessions (Voir sessions)

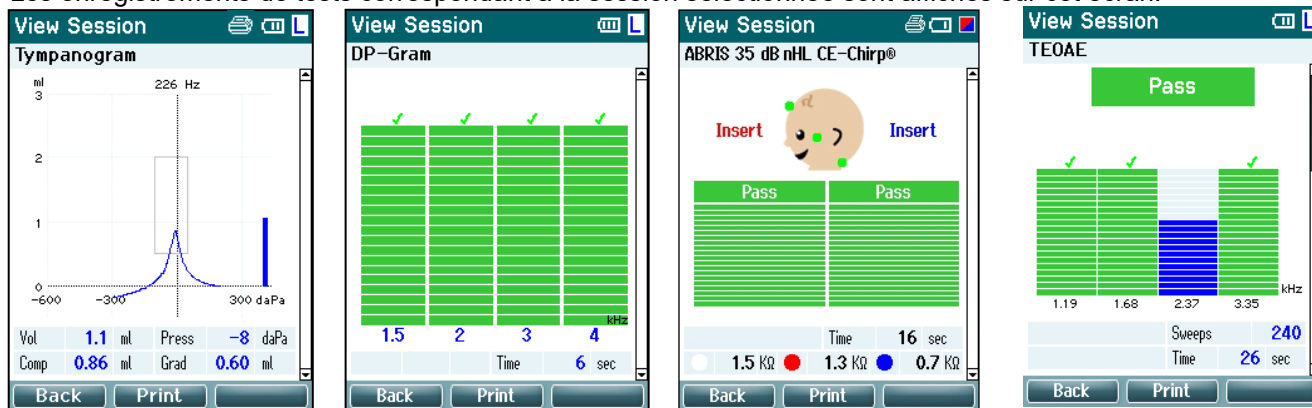
Cet écran présente une liste de mesures sauvegardées disponibles pour le client sélectionné.

Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche en **haut à gauche** vous ramène à l'écran **View Client (voir client)**.
- La touche en **haut au milieu** vous demande de confirmer que vous souhaitez supprimer la session sélectionnée ou toutes les sessions avant de le faire. Remarque : Si vous ne souhaitez pas supprimer une ou des session(s), appuyez sur la touche **Back** (Retour).
- La touche en **haut à droite** présentera la mesure sélectionnée dans l'écran **View Session (voir session)**.
- Les touches **Droite** et **Gauche** vous permettent d'aller directement du haut de la liste au bas de la liste de sessions.
- Les touches **Haut** et **Bas** vous permettent de vous déplacer dans la liste de sessions vers le haut ou vers le bas.

3.5.11 Écran View Session (Voir session)

Les enregistrements de tests correspondant à la session sélectionnée sont affichés sur cet écran.



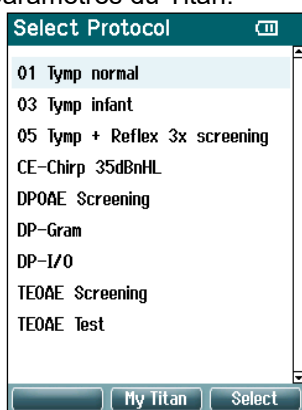


Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche en **haut à gauche** vous ramène à l'écran **View Sessions (voir sessions)**.
- Le bouton **Centre du haut** imprimera tout. Notez que ceci se produit si une imprimante est connectée sans fil au Titan.
- La touche en **haut à droite** n'a aucune fonction.
- Les touches **droite** et **gauche** passent des enregistrements sauvegardés pour l'oreille droite à ceux de l'oreille gauche et vice versa, s'ils sont disponibles.
- Les touches **Haut** et **bas** vous permettent de vous déplacer dans la liste des différents tests sauvegardés dans la session sélectionnée.
- La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** n'a aucune fonction.

3.5.12 Écran Select Protocol (Sélectionner protocole)

À partir de cet écran, vous pouvez sélectionner un protocole de test ou vous rendre dans la configuration des paramètres du Titan.

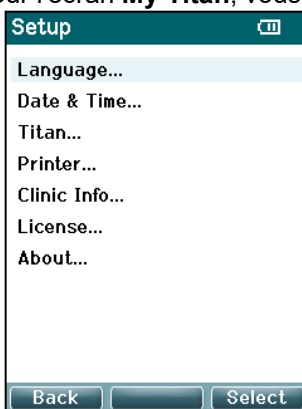


Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche en **haut à gauche** vous ramène à l'écran **Test** du même protocole précédemment sélectionné ou utilisé.
- La touche en **haut au milieu** vous ramène à l'écran **Setup (configuration)**.
- La touche en **haut à droite** sélectionne le protocole de votre choix et retourne à l'écran **Test**.
- Les touches **Droite** et **Gauche** vous permettent d'aller directement tout en haut ou tout en bas de la liste de protocoles.
- Les touches **Haut** et **Bas** vous permettent de faire défiler les protocoles de la liste un par un vers le haut ou vers le bas.
- La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** n'a aucune fonction.

3.5.13 Écran Setup (Configuration)

Sur l'écran **My Titan**, vous pouvez modifier les paramètres de l'unité portable du Titan.



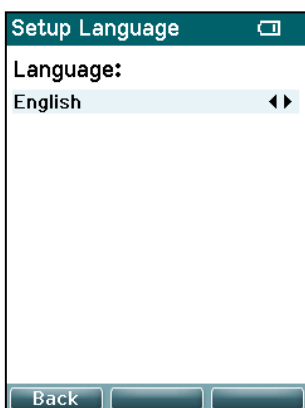
Fonctionnement à partir de cet écran :

- La touche en **haut à gauche** vous ramène à l'écran **Select Protocol (Sélectionner protocole)**.
- La touche en **haut au milieu** n'a aucune fonction.
- La touche en **haut à droite** sélectionne le paramètre en surbrillance pour le visualiser.
- Les touches **droite** et **gauche** n'ont aucune fonction.
- Les touches **Haut** et **Bas** vous permettent de vous déplacer dans la liste d'éléments vers le haut ou vers le bas.
- La touche **Shoulder box (boîtier de commande)** n'a aucune fonction.

Remarque: Si la sauvegarde forcée a été activée sur l'unité portable, cet écran n'est pas disponible.

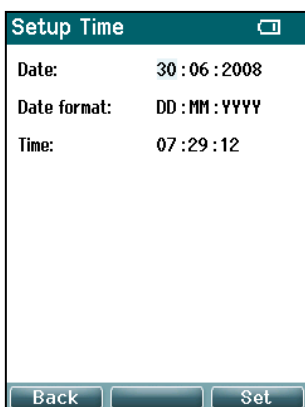


3.5.14 Écran language (langue)



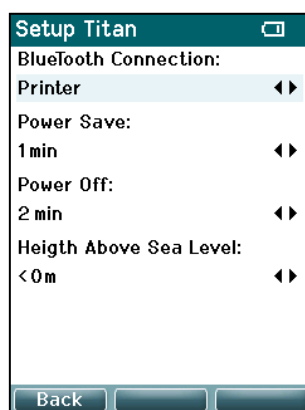
Utilisez les touches **Droite** et **Gauche** pour choisir la langue. Les langues disponibles sont les suivantes : anglais, allemand, espagnol, français, italien, portugais, tchèque, russe, japonais, chinois et coréen.

3.5.15 Écran Date &Time (Date et heure)



Utilisez les touches **Gauche** et **Droite** pour passer à l'élément suivant ou précédent. Utilisez les touches **Haut** et **Bas** pour modifier la date, le format de la date et l'heure.

3.5.16 Écran Titan



Utilisez les touches **Haut** et **Bas** pour passer à l'élément suivant ou précédent. Utilisez les touches **Droite** et **Gauche** pour modifier les paramètres :

- La **Connexion sans-fil** peut être configurée pour se connecter à une imprimante, à un PC ou s'arrêter
- Le paramètre **Power Save (Économie d'énergie)** peut être réglé sur jamais ou 1, 2, 3, 4 ou 5 minutes.
- Le paramètre **Power Off (Mise hors tension)** peut être réglé sur jamais ou 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, ou 45 minutes et ne fonctionne qu'en mode portable.
- **Height Above Sea Level (Hauteur au-dessus du niveau de la mer)** peut être réglé de 0 à 2 500 mètres.



3.5.17 Contrôle du volume

Setup Volume check

Insert the probe into a 2CC cavity.

Volume = 2.00 ccm **Pass**

Measuring.....Done

Press Save to store result.
Press Back to discard result.

Back **Clear** **Start**

Les mesures du volume peuvent être affectées par un taux d'humidité ou une pression ambiante extrême. Une fonction de contrôle du volume est fournie au cas où de tels extrêmes seraient observés. La fonction permet à l'utilisateur de compenser ces conditions extrêmes comme suit :

- Pour effectuer un contrôle du volume, placez la sonde dans la cavité de 2 cm².
- Appuyez sur **Start (Démarrer)** pour lancer le réglage du volume.
- Une fois la mesure effectuée, un message Pass (Réussite) ou Fail (Échec) s'affiche avec le volume ajusté à l'écran.
- Appuyez sur **Save (Enregistrer)** pour conserver les résultats. Une fois les résultats enregistrés, la valeur ajustée de la tympanométrie à son pur est corrigée.

Appuyez sur **Back (Retour)** pour supprimer les résultats.
Appuyez sur **Clear (Effacer)** pour revenir à la valeur d'étalonnage sans appliquer de correction.

Si l'ajustement échoue à plusieurs reprises, l'appareil se trouve en dehors des limites d'étalonnage et doit être réétalonné.

Remarque : La correction s'applique dans la limite de la valeur d'étalonnage. Elle ne change pas l'étalonnage en lui-même. L'ajustement n'est fourni qu'à des fins de calcul du volume de tympanométrie à son pur.

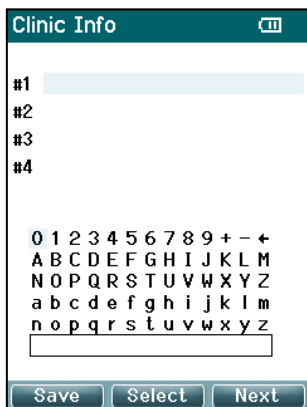
3.5.18 Écran Printer (Imprimante)



Utilisez la touche en **haut à droite** pour rechercher une connexion sans fil vers une imprimante. Lorsque plusieurs imprimantes sont trouvées, utilisez les boutons Up (Haut) et Down (Bas) pour sélectionner l'imprimante de votre choix. Appuyez sur le bouton en haut à droite pour sélectionner l'imprimante.

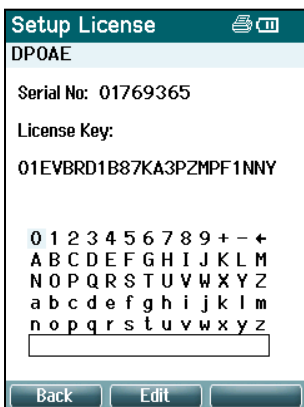
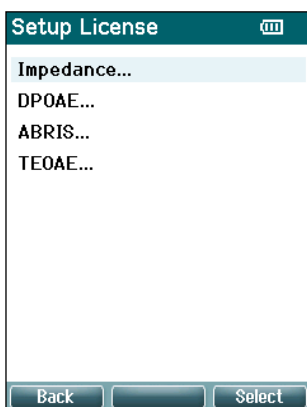


3.5.19 Écran Clinic Info (infos cliniques)



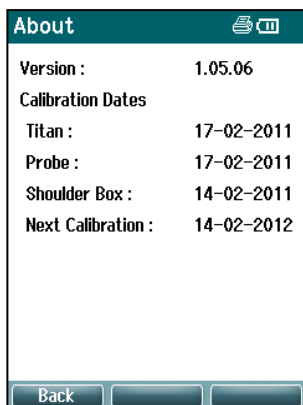
Utilisez les touches **Gauche**, **Droite**, **Haut** et **Bas** pour vous déplacer sur le clavier. Appuyez sur la touche en **haut au milieu** pour insérer le caractère en surbrillance. Appuyez sur la touche en **haut à droite** pour passer à l'élément suivant. Appuyez sur la touche en **haut à gauche** pour sauvegarder et retourner à l'écran **Setup**.

3.5.20 Écran License (Licence)



En appuyant sur la touche en **haut à droite**, vous pouvez voir les modules de l'appareil pour lesquels vous détenez une licence et sélectionner à partir de quel module vous souhaitez voir ou modifier la clé de licence. Utilisez les touches **Gauche**, **Droite**, **Haut** et **Bas** pour vous déplacer sur le clavier. Appuyez sur la touche en **haut au milieu** pour insérer le caractère en surbrillance. Appuyez sur la touche en **haut à droite** pour passer au caractère suivant. Appuyez sur la touche en **haut à gauche** pour sauvegarder et retourner à l'écran **Setup**.

3.5.21 Écran About (À propos de)



Vous trouverez ici des informations au sujet de la version du firmware du Titan et des dates d'étalonnage.

Appuyez simultanément sur les boutons **Haut** et **Bas** pour obtenir les dates de compilation MCU et DSP.



3.6 Contrôles quotidiens du système pour les dispositifs OAE

Il est recommandé d'effectuer un contrôle quotidien de votre équipement OAE pour s'assurer qu'il est en bon état de marche, avant d'être testé sur des patients. L'exécution d'un test d'intégrité de la sonde et d'un contrôle de l'oreille réelle permet de détecter toute défaillance de la sonde ou distorsion du système pouvant se déguiser en réponses biologiques. Un contrôle quotidien garantit que vous pouvez être sûr que les résultats obtenus dans la journée sont valables.

3.6.1 Test d'intégrité de la sonde

Le test d'intégrité de la sonde s'assure que les réponses d'artefact (distorsions du système) ne soient pas générées par la sonde ou le matériel.

- L'embout de la sonde doit être inspecté pour éliminer toute cire ou débris avant de commencer le test
- Le test devrait toujours être mené dans un endroit calme
- N'utilisez que la cavité conseillée pour les tests. L'utilisation d'un type de cavité différent peut conduire à une non-détection des problèmes de la sonde ou indiquer, à tort, une sonde défaillante

Procédure de test :

- 1 Insérez la sonde dans la cavité de test ou le simulateur d'oreille fourni. Il est important d'utiliser une cavité de taille correcte pour obtenir des résultats de test valides.

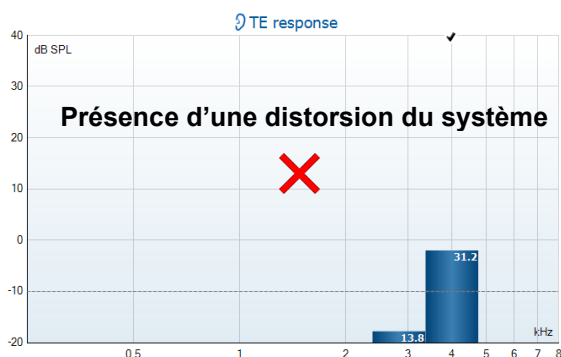


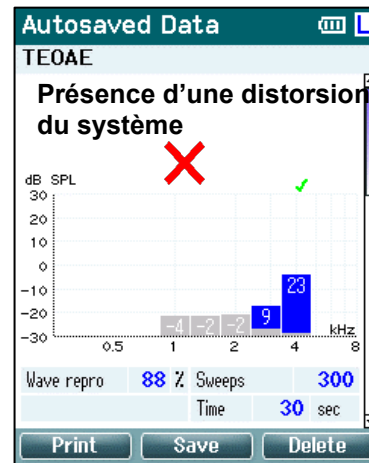
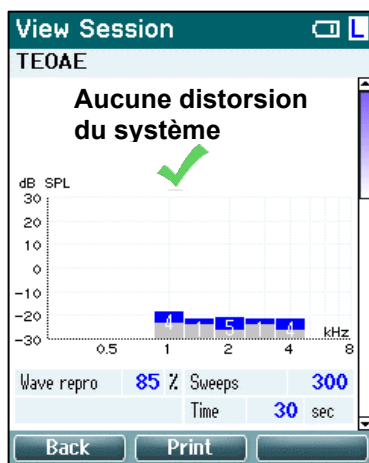
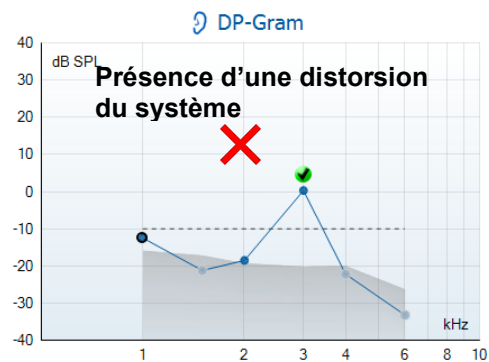
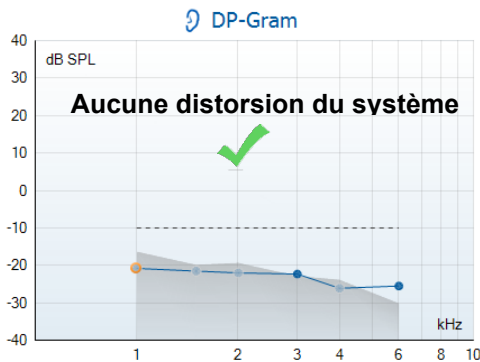
*Pour le DPOAE une cavité 0,2cc est recommandée.
Pour le TEOAE une cavité 0,5cc est recommandée.*

- 2 Sélectionnez un protocole de test OAE directement sur le dispositif ou en utilisant la Titan Suite. Étant donné qu'une distorsion du système dépend du niveau de sortie du stimulus, sélectionnez un protocole reflétant ce qui est le plus souvent utilisé dans la pratique clinique.
- 3 Démarrez le test et laissez-le s'exécuter jusqu'à ce qu'il s'arrête automatiquement. N'arrêtez pas le test manuellement.

Résultats du test :

Si une sonde fonctionne correctement, aucune des bandes de fréquence (TEOAE) ou points (DPOAE) de fréquence ne devrait être coché, ex., aucun artefact/OAE ne devrait être détecté au-dessus du niveau de bruit.





Si un message d'erreur apparaît au cours du test ou si un ou plusieurs points ou bandes de fréquence OAE est(sont) coché(s) (soit détecté(s)) à la fin du test, le test d'intégrité de la sonde a échoué. Ceci pourrait indiquer que :

1. Il y a du cérumen ou des débris dans l'embout de la sonde et un nettoyage est nécessaire.
2. La sonde n'a pas été placée dans la cavité de test ou dans le simulateur d'oreille correctement, ou,
3. L'étalonnage de la sonde doit être contrôlé.
4. L'environnement de test est peut-être trop bruyant pour le test. Trouvez un endroit plus calme pour le test.

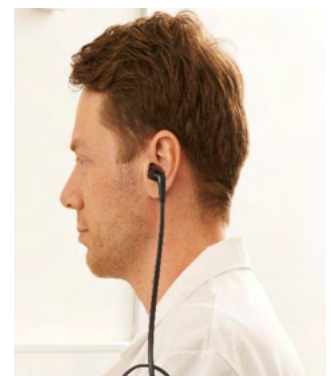
Vérifiez et nettoyez l'embout de sonde et renouvelez le test. Si le test de sonde échoue de nouveau, la sonde ne doit pas être utilisée pour réaliser des tests sur les patients. Contactez votre réparateur local pour obtenir de l'aide.

3.1.1 Mesure audition réelle

Ce test peut être fait en plaçant la sonde dans son oreille et en exécutant un protocole de test communément utilisé.

Si les résultats OAE ne correspondent pas au résultat OAE attendu, ceci peut indiquer que :

1. La sonde n'est pas connectée correctement au dispositif.
2. L'embout auriculaire n'est pas connecté correctement à l'embout de la sonde.
3. Il y a du cérumen ou des débris dans l'embout de la sonde et un nettoyage est nécessaire.
4. L'environnement est trop bruyant pour le test.
5. La sonde n'a pas été placée correctement dans le canal auditif.
6. L'étalonnage de la sonde doit être contrôlé.





Si les résultats du test d'audition réelle ne correspondent pas au résultat attendu après le contrôle des articles 1 à 5 ci-dessus, la sonde ne devrait pas être utilisée pour le test sur des patients. Contactez votre réparateur local pour obtenir de l'aide.



3.7 Fonctionnement en mode commande par PC

3.7.1 Configuration de l'alimentation PC

NOTICE

Permettre le mode veille ou la mise en veille prolongée du PC peut entraîner le blocage de la Suite en sortie de veille PC. À partir du menu de votre système d'exploitation, veuillez modifier vos paramètres de mise en route et de veille.

3.7.2 Démarrage à partir de la Base de données OtoAccess®

Pour obtenir des informations sur l'utilisation de la Base de données OtoAccess®, consultez les instructions d'utilisation pour la Base de données OtoAccess®.

3.7.3 Démarrage à partir de Noah

Assurez-vous que le Titan est allumé et connecté avant d'ouvrir le module logiciel. Si le matériel n'est pas détecté, une fenêtre de dialogue s'ouvrira et vous demandera si vous souhaitez exécuter Titan Suite en mode Simulation.

Pour démarrer Titan Suite à partir de Noah:

1. Ouvrez Noah.
2. Cherchez et sélectionnez le patient avec lequel vous souhaitez travailler.
3. Si le patient n'apparaît pas encore dans la liste:
 - Cliquez sur l'icône **Add a New Patient** (Ajouter un nouveau patient)
 - Remplissez les champs requis et cliquez sur **OK**
4. Cliquez sur l'icône **Titan Suite module** (Module Suite Titan) située en haut de l'écran.

Pour en savoir plus sur l'utilisation de la base de données, consultez le manuel de Noah.

3.7.4 Rapport d'incidents

Dans le cas où la Suite Titan se bloque et que les détails sont récupérés par le journal du système, la fenêtre Crash Report (Rapport d'incidents) s'affiche sur l'écran du test (comme illustré ci-dessous). Le rapport d'incidents fournit à Interacoustics les informations sur le message d'erreur. Et pour participer à la résolution du problème, l'utilisateur peut également ajouter des informations complémentaires exposant ce qu'ils étaient en train de faire avant que l'incident ne survienne. Il est également possible de transmettre une capture d'écran du logiciel.

La transmission du rapport d'incidents via internet nécessite au préalable d'activer la case à cocher « J'accepte l'Exclusion de Responsabilité ». Pour les utilisateurs ne bénéficiant pas d'une connexion internet, il est possible de sauvegarder le rapport d'incidents sur un disque dur externe puis de le transmettre à partir d'un autre ordinateur doté d'une connexion internet.



3.8 Commande sans fil par ordinateur

Les mesures contrôlées par ordinateur peuvent être effectuées par le biais d'une connexion sans fil (sans câble USB). Assurez-vous que votre ordinateur permet l'usage d'une connexion sans fil et qu'il est allumé. Vérifiez que votre Titan est configuré de façon à utiliser sa connexion sans-fil à un ordinateur (et non à une imprimante). Pour ce faire, allumez l'unité portable et appuyez sur **Protocole | Mon Titan | Titan...** pour choisir l'option **Connexion sans-fil** et la régler sur « PC ».

Après le lancement de Titan Suite allez dans **Menu principal | Menu | Configuration | Activer sans fil**. La fenêtre de dialogue ci-dessous apparaîtra et le logiciel entamera une recherche de périphériques sans fil. Une fois le Titan trouvé, un bouton apparaîtra pour indiquer son numéro de série (que vous pouvez consulter à partir de l'écran **Protocole | Mon Titan | Configuration | Licence...**). Appuyez sur la touche pour initialiser la connexion sans fil.



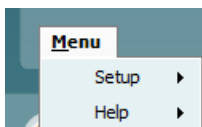
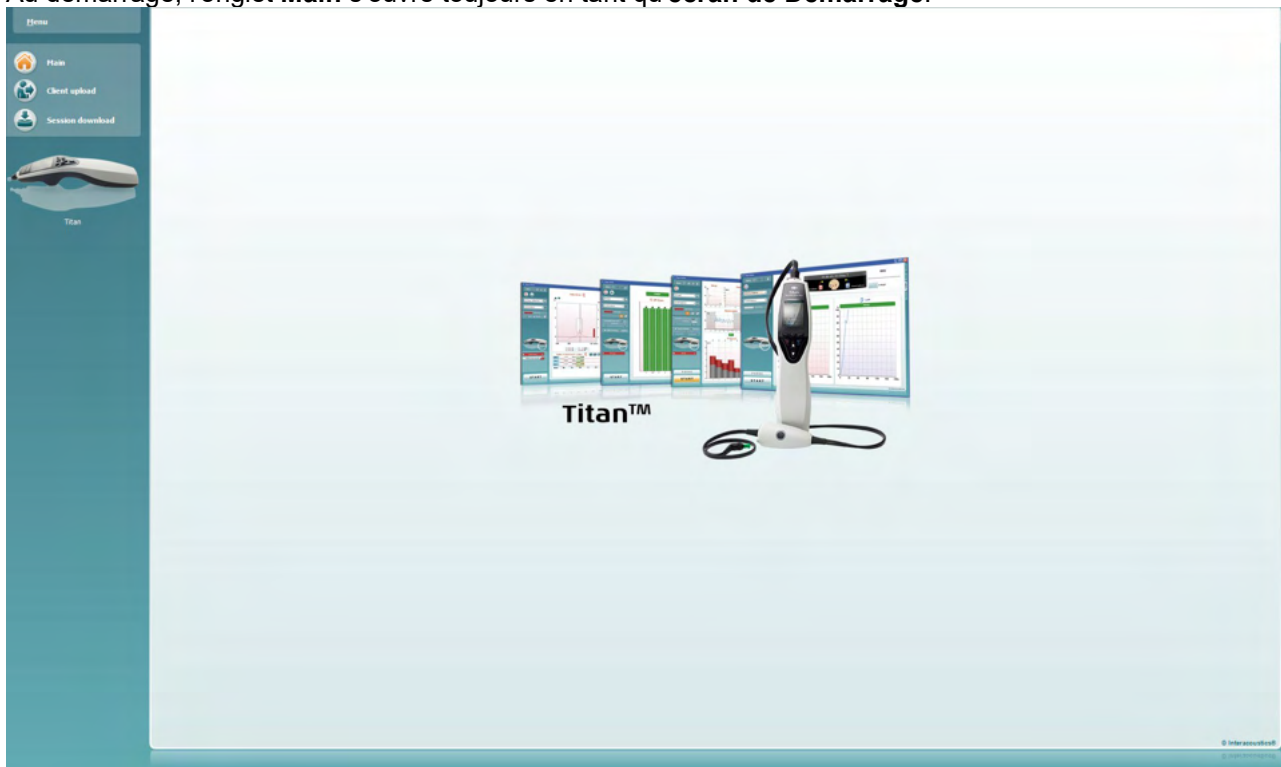
Avec une connexion sans-fil correcte l'icône sans fil près de Titan indiquera la force de la connexion. Si le Titan ne peut pas être atteint, vérifiez que la connexion sans-fil soit activée sur le dispositif et réglée pour PC, qu'elle soit dans la portée raisonnable du PC.



3.9 Utilisation de l'onglet Main (Principal)

La section suivante décrit les éléments de l'onglet **Main (principal)** :

Au démarrage, l'onglet **Main** s'ouvre toujours en tant qu'**écran de Démarrage**.

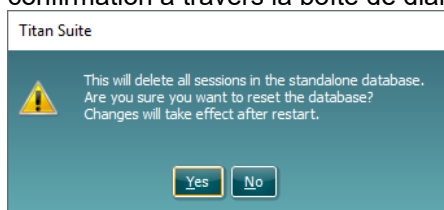


Menu permet d'accéder aux menus de configuration, d'aide ainsi qu'aux manuels d'utilisation

- **Menu | Setup | Hardware protocols** (Menu | Configuration | protocoles matériel) ouvre une fenêtre dans laquelle vous pouvez modifier les protocoles disponibles sur l'unité portable du Titan.
- **Menu | Setup | Set time on hardware** (Menu > Configuration > Régler l'heure) règle l'heure de l'unité portable Titan de façon à l'aligner sur celle définie sur le PC lorsqu'il est connecté.
- **Menu | Setup | Startup screen** (Menu > Configuration > Écran de démarrage) vous dirige vers une fenêtre à partir de laquelle vous pouvez sélectionner l'écran de démarrage ouvrant la Suite Titan. Remarque, si la Suite est lancée en double cliquant sur l'historique des sessions, elle s'ouvrira dans le module de la session sélectionnée.
- **Menu | Setup | Enable/Disable forced saving** (Menu > Configuration > Activer/Désactiver sauvegarde forcée) active/désactive la sauvegarde forcée de l'unité portable Titan. Lorsqu'elle est activée, l'ensemble des mesures effectuées sur l'unité portable doivent être sauvegardées dans le dossier d'un patient en particulier et aucune session ou patient ne peut être supprimé. Le menu **My Titan** devient également indisponible. En outre, il n'est possible de modifier les informations relatives aux clients qu'avant l'exécution du test.
- **Menu | Setup | Language** (Menu | Configuration | Langue) vous permet de sélectionner l'une des langues disponibles. Le changement de langue sélectionnée entre en vigueur lors de l'ouverture suivante de Titan Suite.



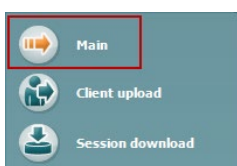
- **Menu | Configuration | Se souvenir de la position de la fenêtre** permet de se souvenir de la position de la fenêtre pour le prochain lancement de la Titan Suite. Cela peut être pratique lors de l'exécution de différents logiciels sur l'ordinateur simultanément ou en utilisant plus d'un moniteur avec l'ordinateur.
- **Menu | Configuration | Activer sans fil** activera la recherche sans fil automatique pour un Titan à proximité prêt à l'appairage, lorsqu'aucun Titan n'est connecté via USB.
- **Menu | Configuration | Activer transfert rapide** active la fonction de Transfert rapide qui sera accessible sur l'écran principal. Voir une description détaillée de la fonction de Transfert rapide plus avant dans cette section.
- **Menu | Configuration | Réinitialiser la base de données autonome** supprime toutes les sessions de la base de données autonome sur confirmation à travers la boîte de dialogue comme montré ci-dessous.



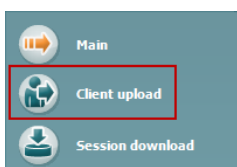
- **Menu | Configuration | Enregistrer le rapport vers la base de données** vous permet de cocher/décocher l'option d'enregistrement automatique d'un rapport OtoAccess® Base de données (Option seulement disponible lors de l'utilisation de la base de données OtoAccess®)
- **Menu | Aide | À propos de** affiche une fenêtre présentant les informations suivantes :
 - Version de Titan Suite
 - Version
 - Version du matériel
 - Versions du logiciel
 - Informations sur les droits d'auteur

En appuyant sur la touche **License**, (Licence) vous pouvez modifier les codes des licences du Titan. Les codes de licence du Titan sont spécifiques à chaque numéro de série et définissent les modules, tests, paramètres de protocoles et autres fonctions disponibles. Ne changez jamais le code de licence sans l'aide d'un technicien agréé.

- **Menu | Aide | Manuels et guides** ouvre le dossier dans lequel se trouvent les Instructions d'utilisation, d'autres informations et les Guides rapides.



Main permet de retourner à l'écran principal à partir des écrans **Client upload (Téléchargement de clients)** ou **Session download (Téléchargement de session)**.



Client upload permet de télécharger les informations relatives à un patient sur l'appareil portatif.

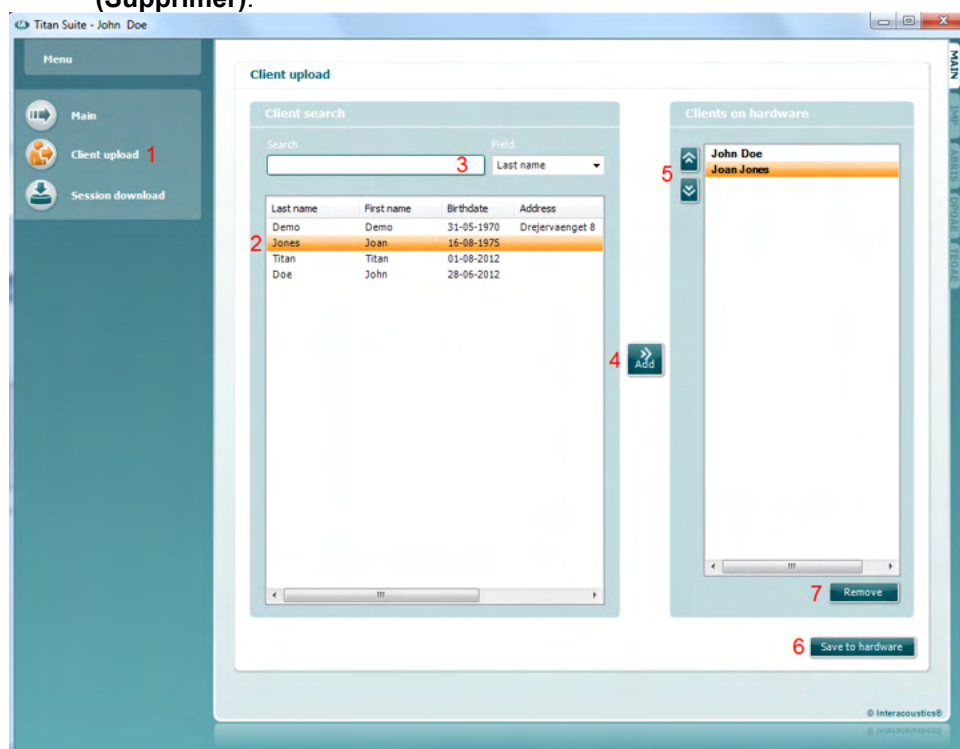
Les noms et autres informations relatives aux patients dont l'évaluation est prévue peuvent être stockés sur l'appareil avant le test. Les données des patients peuvent être téléchargées à partir de la base de données OtoAccess® ou de Noah 4.

La base de données OtoAccess® permet de transférer plusieurs patients à la fois. La base de données Noah 4 ne permet le transfert que d'un seul patient à la fois.



Pour télécharger des informations relatives aux patients à partir de la Base de données OtoAccess® :

1. Lancez la base de données OtoAccess®, sélectionnez n'importe quel client et démarrez Titan Suite en vous assurant que le Titan est connecté et allumé. Cliquez sur **Client upload (Téléchargement de clients)** sur l'onglet **Main**.
2. Une liste de patients disponibles dans la base Otoaccess™ s'affiche. Vous pouvez y sélectionner les patients que vous souhaitez ajouter sur l'appareil.
3. Si vous ne parvenez pas à trouver votre patient facilement, vous pouvez le chercher dans la base de OtoAccess® en saisissant votre recherche dans le champ **Search (Recherche)** et en sélectionnant le **Field (Champ)** dans lequel vous souhaitez chercher.
4. Après avoir sélectionné un ou plusieurs patients, appuyez sur **Add (Ajouter)** pour ajouter les noms à la liste **Clients on hardware (Clients sur l'appareil)**.
5. Si vous souhaitez modifier l'ordre dans lequel les patients apparaissent sur l'appareil, sélectionnez un patient dans la liste **Client on hardware (Client sur l'appareil)** et utilisez les flèches vers le haut ou vers le bas pour le déplacer dans la liste.
6. Appuyez sur **Save to Hardware (Sauvegarder sur l'appareil)** pour stocker les données du patient sur l'appareil.
7. Pour supprimer un patient sur l'appareil, mettre le client en surbrillance dans la liste **Clients on hardware (Clients sur l'appareil)** et cliquer sur **Remove (Supprimer)**.

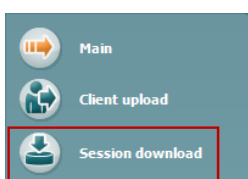


Pour télécharger des informations relatives aux patients à partir de Noah

1. Ouvrez Noah. Assurez-vous que le Titan est connecté et allumé.
2. Recherchez et sélectionnez le patient dont vous souhaitez télécharger les informations sur l'appareil Titan sur l'écran **Client Register (Registre de clients)**. L'écran changera pour afficher les sessions sauvegardées du patient sélectionné.
3. Ouvrez la fenêtre de dialogue **Module Selection (Sélection de module)**, allez sur l'onglet **Measurement (Mesure)** et double-cliquez sur l'icône **Titan Suite**.
4. Une fois Titan Suite ouvert dans l'onglet Main (principal), cliquez sur l'icône **Client upload (Téléchargement de client)**.



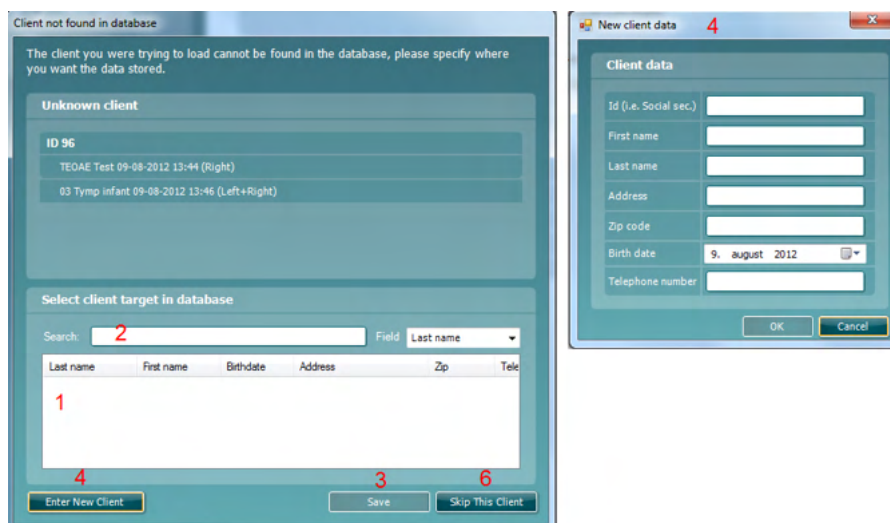
5. Les informations relatives au patient sélectionné dans Noah apparaîtront dans la liste de recherche de client.
6. Appuyez sur la touche Add (Ajouter) pour ajouter les informations relatives au patient sur l'appareil Titan.
7. Si vous souhaitez modifier l'ordre dans lequel les patients apparaissent sur l'appareil, sélectionnez un patient dans la liste **Client on hardware (Client sur l'appareil)** et utilisez les flèches vers le haut ou vers le bas pour le déplacer dans la liste.
8. Appuyez sur **Save to Hardware (Sauvegarder sur l'appareil)** pour stocker les données du patient sur l'appareil.
9. Répétez les étapes 2 à 8 pour tous les autres patients que vous souhaitez télécharger sur l'appareil.
Pour supprimer un patient sur l'appareil, mettez le client en surbrillance dans la liste **Clients on hardware (Clients sur l'appareil)** et cliquez sur **Remove (Supprimer)**.



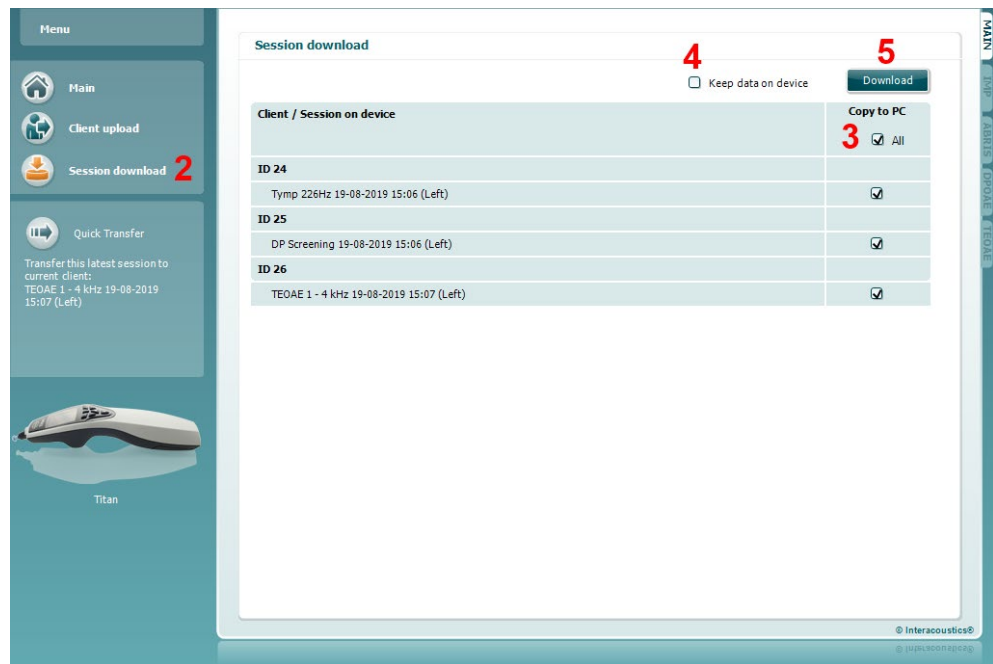
Téléchargement de session permet de **transférer et de stocker** les données des patients sauvegardées dans la Base de données OtoAccess® ou Noah

Pour télécharger des informations relatives aux patients à partir de la Base de données OtoAccess® :

1. Lancez la base de données OtoAccess® et sélectionnez n'importe quel patient dans la liste.
2. Démarrez Titan Suite en vous assurant que le Titan est connecté et allumé. Appuyez sur l'icône **Session Download (Téléchargement de session)** sur l'onglet **Main (principal)**.



3. Une liste de sessions enregistrées s'affichera automatiquement. Sous l'entête **Copy to PC (Copier vers ordinateur)**, sélectionnez les sessions que vous souhaitez copier sur la base de données OtoAccess®.
4. En cas de conservation des sessions sur le dispositif après le téléchargement, cochez la case « Conserver les données sur le dispositif »



5. Les sessions qui ont déjà été associées à un patient dans la base de données OtoAccess® sont automatiquement téléchargées.

Lorsque vous avez des patients (par ex, ID 1) enregistrés sur l'unité portable sans être associés à des patients dans la base de données OtoAccess®, la fenêtre **Client not known in database (Client inconnu dans la base de données)** s'affiche (voir illustration ci-dessous). Vous êtes alors invité à associer des sessions à des patients dans la Base de données OtoAccess®. Continuez le processus de téléchargement dans la fenêtre **Client not known in database** comme décrit ci-dessous. Pour chaque **Unknown client (Client inconnu)**, le nom générique (A) et les sessions (B) enregistrées pour ce patient sont affichées à l'écran.

1. Dans la liste **Select client target in database (Sélectionner client cible dans la base de données)**, vous pouvez sélectionner le patient pour lequel vous souhaitez sauvegarder ces sessions.
2. Si vous ne parvenez pas à trouver votre patient facilement, vous pouvez le chercher dans la base de données OtoAccess® en sélectionnant le **Field (Champ)** dans lequel vous souhaitez chercher et en saisissant votre recherche dans le champ **Search (Recherche)**.
3. Une fois que vous avez sélectionné le bon patient, appuyez sur **Save (Sauvegarder)** pour enregistrer la session dans OtoAccess®.
4. Si les informations relatives au patient ne sont pas encore enregistrées dans OtoAccess®, appuyez sur la touche **Saisir un nouveau patient** pour créer un nouveau patient dans Otoaccess™. Lorsque la fenêtre **New client data (Nouvelles données client)** s'affiche, saisissez les informations pertinentes relatives au patient et appuyez sur **OK** pour sauvegarder la session sur le dossier de ce nouveau patient ou appuyez sur **Cancel (Annuler)** pour annuler.
5. La procédure se poursuivra alors pour les sessions restantes que vous aurez choisi de copier vers OtoAccess®. Lorsque la dernière session a été sauvegardée, la fenêtre se ferme.
6. Une pression de la touche **Skip this Client (Passer ce client)** permet d'ignorer le patient et les sessions affichées à l'écran et de passer au patient suivant sélectionné dans la liste **Copy to PC (Copier sur l'ordinateur)**. Les sessions du patient ignoré ne sont pas sauvegardées sur OtoAccess® mais restent sur l'unité portable.



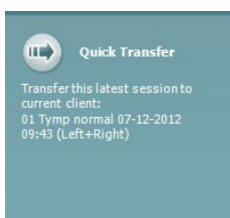
Une fois la procédure de téléchargement terminée, un message apparaîtra et confirmera la réussite de la procédure. Appuyez sur **OK** pour fermer la fenêtre de confirmation. La colonne **Status of download (État de téléchargement)** est alors mise à jour pour présenter les sessions qui ont été téléchargées. Dans la colonne **Copy to PC (Copier sur l'ordinateur)**, les cases correspondant aux sessions téléchargées seront grisées pour éviter qu'elles ne soient téléchargées deux fois sur la base de données. Lorsque le Titan sera déconnecté de l'ordinateur, l'écran de téléchargement sera réinitialisé.

Pour télécharger des informations relatives aux patients sur Noah:

Lorsque vous travaillez via Noah 4, vous ne pouvez sélectionner qu'un seul client à la fois dans la base de données. Par conséquent, vous ne pouvez télécharger qu'une seule session de patient à la fois à partir de l'unité portable.

1. Ouvrez Noah. Assurez-vous que le Titan est connecté et allumé.
2. Cherchez et sélectionnez le patient **pour** lequel vous souhaitez télécharger la session sauvegardée à partir de l'unité portable sur l'écran **Client Register (Registre client)**. L'écran changera pour afficher les sessions sauvegardées du patient sélectionné.
3. Ouvrez la fenêtre de dialogue **Module Selection (Sélection de module)**, allez sur l'onglet **Measurement (Mesure)** et double-cliquez sur l'icône **Titan Suite**.
4. Appuyez sur l'icône **Session Download (Téléchargement de session)** sur l'onglet **Main (principal)**.
5. Sous l'en-tête **Copy to PC (Copier vers ordinateur)**, sélectionnez les sessions que vous souhaitez copier sur le dossier du client Noah 4 avec lequel vous travaillez.
6. Appuyez sur **Download (Téléchargement)**.

Répétez la **procédure ci-dessus pour** toutes les sessions que vous souhaitez transférer de l'unité portable à la base de données Noah.



Quick Transfer (Transfert rapide) permet de transférer rapidement et facilement les dernières données d'un patient sauvegardées à partir de l'unité portable sur le logiciel Titan ou sur le dossier du patient actuellement sélectionné sur OtoAccess® ou Noah.

Après le transfert, les données enregistrées sur l'unité portable seront disponibles et pourront être examinées et imprimées à partir de la liste à déroulement contenant l'historique des sessions dans les onglets des modules respectifs.



3.10 Utilisation du module IMP

Les opérations suivantes sont disponibles sur l'onglet **IMP** de Titan Suite.



Menu

Menu permet d'accéder aux fonctions Setup (Configuration), Print (Imprimer), Edit (Modifier) ou Help (Aide) (reportez-vous au document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur les options du menu).



Print permet d'imprimer les résultats à l'écran directement sur votre imprimante par défaut. Vous serez invité à sélectionner un modèle d'impression si aucun n'est associé au protocole (reportez-vous au document contenant les informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur l'assistant d'impression).



L'icône **Print to PDF** (Imprimer en PDF) s'affiche lorsqu'elle est configurée via General Setup (Paramètres généraux). Elle permet d'imprimer directement un document PDF enregistré sur le PC. (Reportez-vous au document contenant les informations complémentaires pour plus d'informations sur la configuration).



Save & New Session (Sauvegarder et nouvelle session) sauvegarde la session en cours sur Noah ou la Base de données OtoAccess® (sur vers un fichier XML couramment utilisé en mode autonome) et ouvre une nouvelle session.



Save & New Session (Sauvegarder et nouvelle session) sauvegarde la session en cours sur Noah 4 ou OtoAccess® (sur vers un fichier XML couramment utilisé en mode autonome) et ouvre une nouvelle session.



Save & Exit (Sauvegarder et quitter) sauvegarde la session en cours sur Noah ou la Base de données OtoAccess® (sur vers un fichier XML couramment utilisé en mode autonome) et quitter la Suite.



Toggle Ear (Basculer oreille) passe de l'oreille droite à l'oreille gauche et inversement.



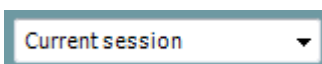
La touche **Combined view (Vue combinée)** ou **Single view (Vue unique)** permet de basculer entre la vue combinée et la vue unique. Cette icône n'est disponible que si, au cours de la configuration du protocole, l'**assistant d'affichage** est utilisé pour créer une **Vue combinée**.



List of Defined Protocols (Liste de protocoles définis) permet de sélectionner un protocole de test pour la session de test actuelle (reportez-vous au document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur les protocoles).



Temporary Setup (Configuration temporaire) permet d'effectuer des modifications temporaires du protocole sélectionné. Ces modifications seront uniquement valables pour la session actuelle. Une fois les modifications effectués et après le retour à l'écran principal, le nom du protocole sera suivi d'un astérisque (*).



List of historical sessions (Historique des sessions) permet d'accéder à l'**historique des sessions** afin de les examiner ou à la **Current Session (session actuelle)**.



Go to current session (Aller à la session actuelle) vous ramène à la session actuelle.



Probe status (État de la sonde) s'affiche sous forme de barre colorée accompagnée d'une description. Lorsque l'état de la sonde est **Out of ear (hors de l'oreille)**, la couleur présente est celle de l'oreille sélectionnée (bleu pour l'oreille gauche et rouge pour l'oreille droite). Lorsque la sonde est détectée comme étant **In ear (dans l'oreille)**, la couleur est verte. Lorsque l'état de la sonde est

Blocked (bloquée), Leaking (fuite) ou Too Noisy (trop bruyant), la barre devient orange. Lorsqu'aucune sonde n'est détectée (état **No probe**), la barre d'état est grise.

Reportez-vous au chapitre 3.3 pour de plus amples informations au sujet des états de la sonde.



Le **Démarrage forcé** peut être utilisé pour forcer la mesure d'impédance à démarrer lorsque l'état de la sonde n'indique pas « dans l'oreille ». Cette fonction peut être utilisée pour les patients avec des tubes PE. Le **Démarrage forcé** peut être activé en appuyant sur l'icône ou par une pression prolongée sur **Démarrer / Barre d'espace / la touche du boîtier de commande** pendant 3 secondes.



Il est possible de sélectionner des tests en mode **Auto (automatique)** ou **Manual (manuel)**. Pour les tests en mode **Manual**, les pressions du conduit auditif peuvent être réglées manuellement, le cas échéant. Dans ce mode ou lors de tests de réflexe, vous pouvez également sélectionner des stimuli individuels séparément ou ajouter ou supprimer des types et niveaux de stimulus. Bien que l'option de test en mode manuel soit normalement un paramètre de protocole global, elle n'influence pas l'exécution des tests à large bande et de fonctionnement des trompes d'Eustache. Lorsque le mode automatique sera sélectionné à nouveau, il vous sera demandé de sauvegarder les données, car certaines mesures pourraient autrement être perdues en raison des modifications que vous aurez apportées en cours de test.



Report Editor (Éditeur de rapport) ouvre une fenêtre séparée permettant d'ajouter des notes à la session actuelle ou à l'historique de sessions et de les sauvegarder.



L'indicateur de pression (**pressure indicator**) indique l'écart entre la pression réelle et la pression cible. Cet outil n'est disponible que lors des tests de **réflexes** et des tests d'**absorbance à bande large**. Dans ce cas, la pression cible sera généralement égale à la pression de crête du tympanogramme. Lorsque la pression s'écarte trop de la pression cible, l'état de la sonde change et indique **Leaking (fuite)**.



List of age groups (Liste de tranches d'âge) s'affiche lorsque le protocole contient un test tympanométrique à large bande. Par défaut, l'option sélectionnée dans cette liste correspond à l'âge connu du patient. Toute modification de l'âge a un impact sur les données normatives affichées dans les graphiques d'absorbance. De plus, les valeurs d'étalonnage des tests tympanométriques à bande large dépendent de la tranche d'âge choisie. En dessous et au-dessus de l'âge de six mois, les valeurs d'étalonnage utilisées changent. Veuillez donc à bien sélectionner la tranche d'âge correcte avant de procéder à la mesure.



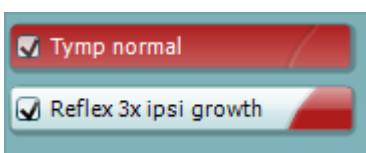
Show sketched absorbance examples (Montrer des exemples de courbes d'absorbance) permet de voir ce à quoi des exemples de courbes d'absorbance normales et pathologiques ressembleraient sur l'écran.



L'**image d'indication matériel** indique si le matériel est connecté. **Simulation** est indiquée lorsque le mode simulation est activé à des fins de démonstration.

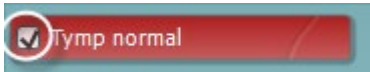


Le symbole **Minuteur** montre qu'une mesure est en cours ou qu'elle a pris fin.

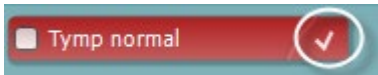


La **liste de protocoles** présente tous les tests faisant partie du protocole sélectionné. Le test affiché sur l'écran de test est mis en surbrillance bleue ou rouge, en fonction de l'oreille choisie.

Si le protocole contient plus de tests que la fenêtre ne peut en contenir, une barre de défilement apparaît.



Une case **cochée** indique que le test débutera lorsque la touche **START (DÉMARRER)** sera enfoncée. Au cours des tests, les cases correspondant aux tests déjà terminés seront automatiquement décochées. Décochez les cases correspondant aux tests que vous ne souhaitez pas exécuter dans le protocole sélectionné avant d'appuyer sur **START**.

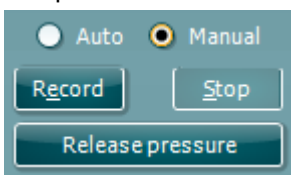


Une **coche blanche** indique que (au moins une partie) des données correspondant à ce test sont enregistrées dans la mémoire.



Les touches **START (DÉMARRER)** et **STOP (ARRÊTER)** sont utilisées pour démarrer et arrêter la session.

Les opérations suivantes sont disponibles en mode manuel.

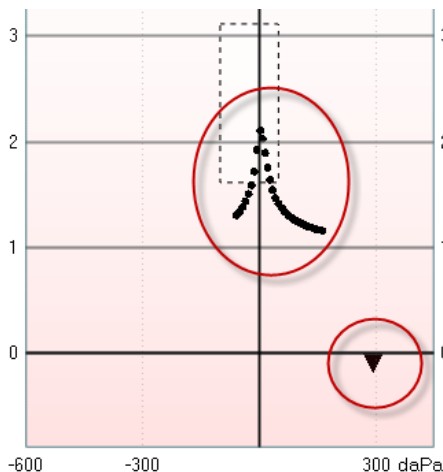


Dans le test **tymp** :

Appuyez sur la touche Record (Enregistrer) pour débuter l'enregistrement du tympanogramme.

Appuyez sur la touche Stop (Arrêter) pour arrêter l'enregistrement du tympanogramme.

Appuyez sur la touche Release Pressure pour relâcher la pression et la ramener à une valeur de 0 daPa.



Au cours des tests manuels, vous pouvez faire glisser le curseur de pression à l'aide de la souris et modifier la pression désirée.

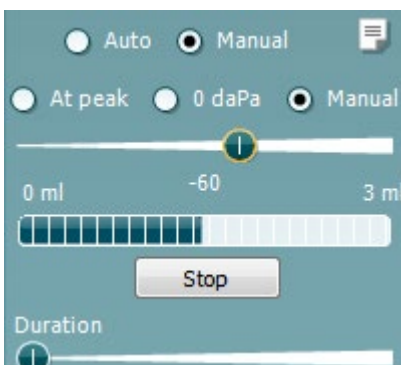
Le tracé de mesure montre la valeur de l'admittance acoustique (non compensée). Il ne s'affiche que lorsqu'aucun enregistrement n'est en cours. Si vous choisissez de visualiser la compliance compensée pour le volume du conduit auditif équivalent, celle-ci ne s'affiche qu'une fois l'enregistrement fini, car ce n'est qu'à ce moment-là que la valeur de compensation peut être utilisée correctement. Autrement dit, en cours d'enregistrement, l'affichage est toujours non-compensé.

Dans les tests de **réflexe**, **fatigabilité du réflexe** et **latence du réflexe** :

Si vous choisissez l'option **At peak (En crête)**, la pression de crête du dernier tympanogramme disponible sera utilisée avec la même fréquence sonore de la sonde.

Si vous choisissez **0 daPa**, la mesure sera bien entendu effectuée à une pression nulle.

Le choix de l'option **Manual (Manuel)** permet de choisir parmi 3 à 5 options disponibles pour régler la pression manuellement.



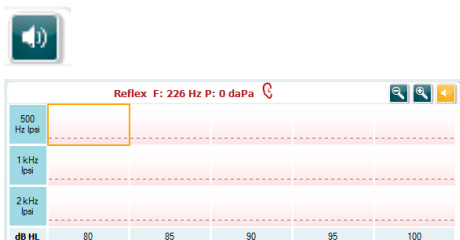
Vous pouvez faire glisser la **poignée de pression** en cliquant dessus à l'aide du bouton gauche de votre souris. Lorsque vous la sélectionnez, vous pouvez également utiliser les flèches gauche et droite pour modifier la pression plus précisément.

Lorsque vous changez la pression à l'aide de la **poignée de pression**, l'admittance non compensée est indiquée en tant que volume équivalent de l'oreille sur la **barre de volume**.



Cette touche **Start** (et **Stop**) est utilisée pour commencer et arrêter les changements de pression manuels. Une fois les changements terminés, Titan essaiera de conserver une pression constante.

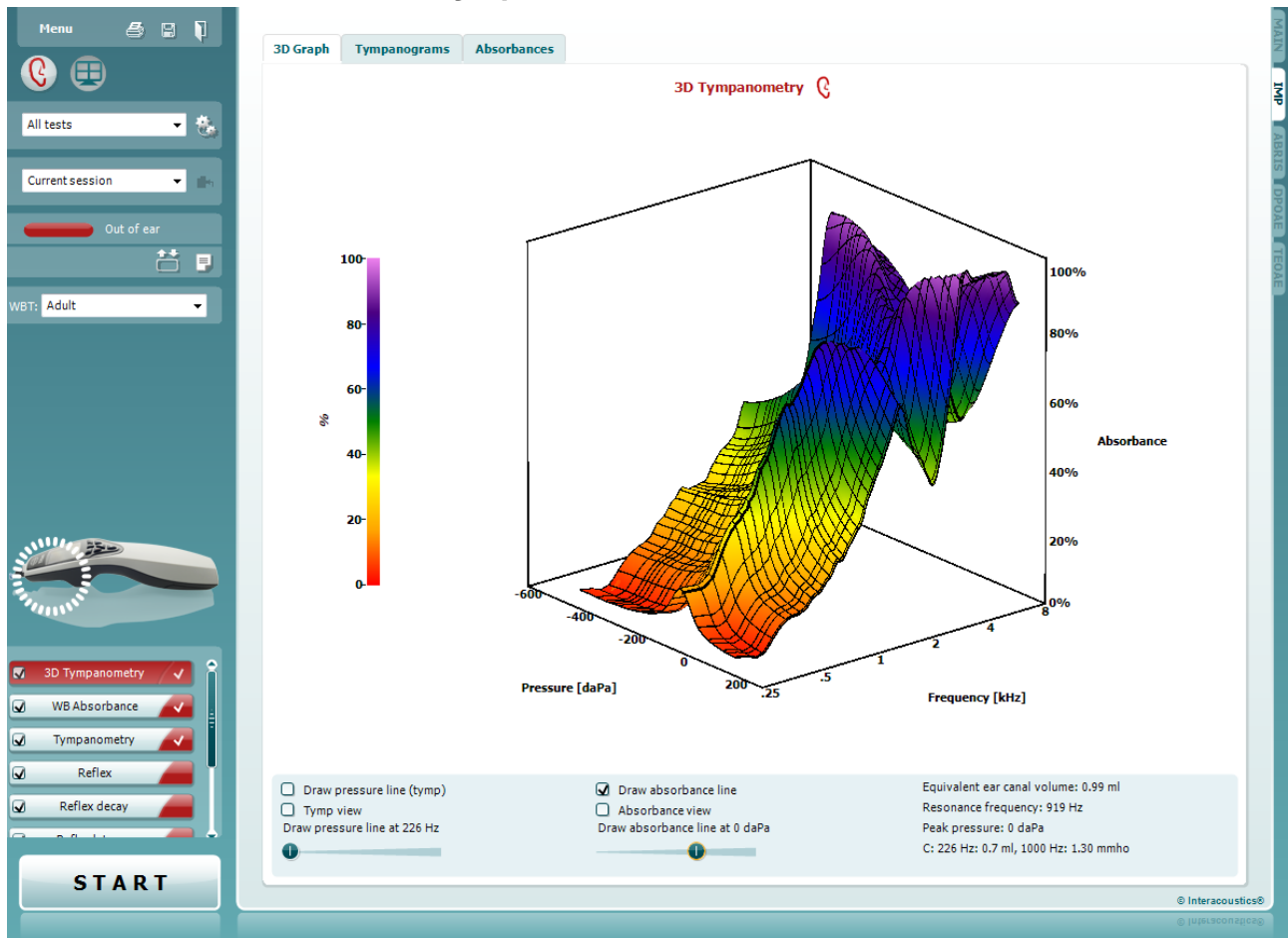
Avec la **glissière de durée**, vous pouvez régler la durée de stimulus sur 10, 15, 20, 25 ou 30 secondes au cours des tests **manuels de fatigabilité du réflexe**.



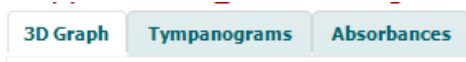
La touche **Manual stimulus (Stimulus manuel)** est activée lorsque l'option de test **manuel** est sélectionnée dans un test de **réflexe**. Après avoir appuyé sur la touche **Manual stimulus**, le curseur se transforme en haut-parleur. Lorsque vous cliquez sur l'un des graphiques, la mesure de réflexe débute. Lorsque vous cliquez à nouveau, la mesure s'arrête (vous pouvez par exemple utiliser cette fonction si la mesure ne démarre pas correctement en raison d'une sonde mal installée).



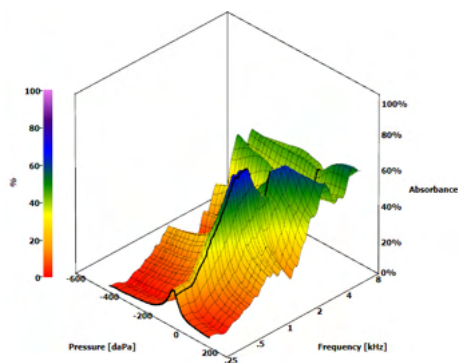
3.11 Utilisation du test de tympanométrie et d'absorbance en 3D



3.11.1 Le graphique en 3D




L'affiche du test de **tympanométrie en 3D** permet de voir les résultats au cours des tests ou après les tests sous trois angles en sélectionnant l'onglet correspondant.



Le **graphique 3D** contient tous les points de données résultant du balayage de pression. Vous pouvez faire pivoter le graphique avec la souris en appuyant sur le bouton gauche de votre souris et en le faisant glisser dans la direction dans laquelle vous souhaitez qu'il pivote.

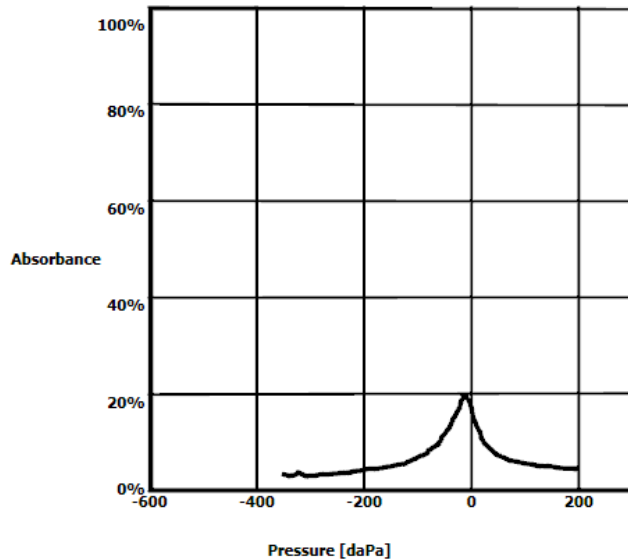


Draw pressure line (tymp)
 Tymp view
Draw pressure line at 226 Hz




L'activation de l'option **Draw pressure line (tymp) (Dessiner ligne de pression (tymp))** présente un tympanogramme dans le graphique 3D à la fréquence sélectionnée à l'aide de la glissière.

L'activation de **Tymp view (Vue tymp)** permet de faire pivoter automatiquement le graphique en 3D sur un plan en deux dimensions dans lequel l'absorbance est affichée en tant que fonction de la pression, comme dans l'exemple illustré ci-dessous.

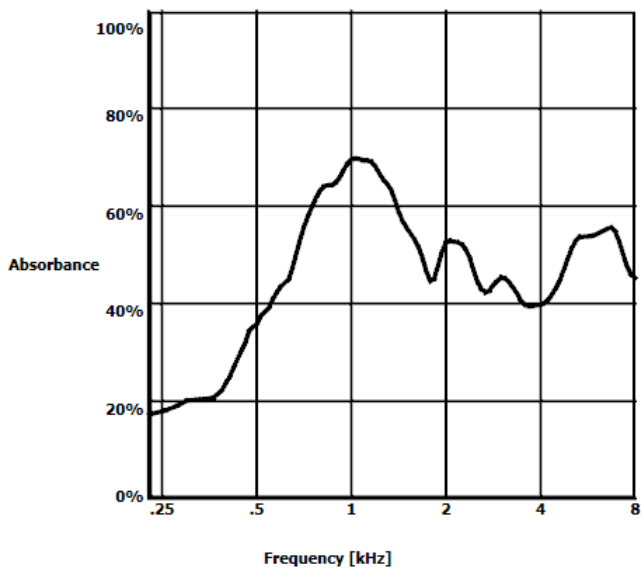


Draw absorbance line
 Absorbance view
Draw absorbance line at -2 daPa



L'activation de l'option **Draw absorbance line (tymp) (Dessiner ligne d'absorbance)** présente une tranche d'absorbance dans le graphique 3D à la pression sélectionnée à l'aide de la glissière.

L'activation de **Absorbance view (Vue absorbance)** permet de faire pivoter automatiquement le graphique en 3D sur un plan en deux dimensions dans lequel l'absorbance est affichée en tant que fonction de la fréquence, comme dans l'exemple illustré ci-dessous.





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

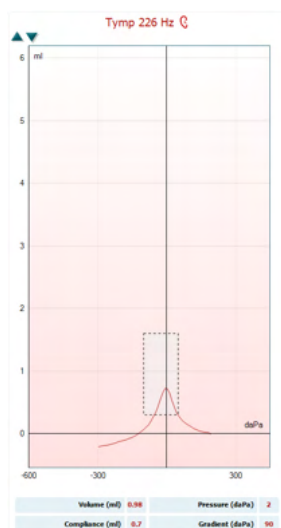
Les données numériques suivantes s'affichent :

- Le **volume équivalent du conduit auditif**
- La **fréquence de résonance** la plus faible disponible à la pression de crête. Le tympanogramme obtenu à cette fréquence de résonance peut être intéressant pour différencier diverses pathologies (par exemple, pour faire la distinction entre un tympan flasque et une discontinuité de la chaîne ossiculaire)
- La **Pression de crête** telle qu'enregistrée dans le tympanogramme à fréquence moyennée
- La **compliance de crête** pour les deux tympanogrammes à 226 Hz (en ml) et 1000 Hz (en mmho)

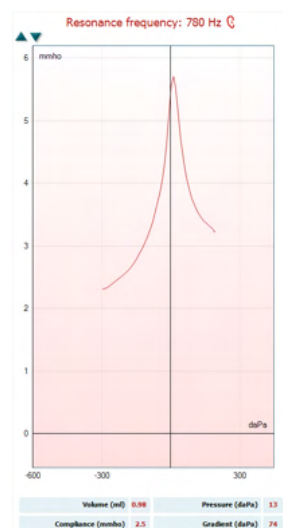
AVIS : Lorsque vous utilisez un câble, non étalonné à Titan en cours d'utilisation, il ne sera pas possible de procéder à des mesures de tympanométrie à bande large (WBT), puisqu'il affichera de faux résultats. L'étalonnage ne se mettra pas en route et une fenêtre contextuelle apparaîtra, indiquant que la sonde n'est pas étalonnée.

3.1.2 L'onglet Tympanogramme

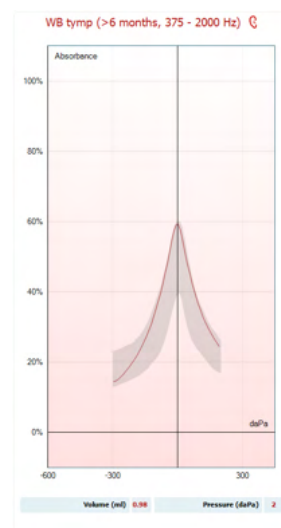
L'onglet **Tympanogramme** peut afficher différents tympanogrammes récupérés de la mesure 3D. En plus des tympanogrammes aux fréquences traditionnelles (226, 678, 800 et 1000 Hz et la fréquence de résonance), un **Tympanogramme à large bande** peut être affiché et la vue peut être configurée à la **Fréquence sélectionnée**.



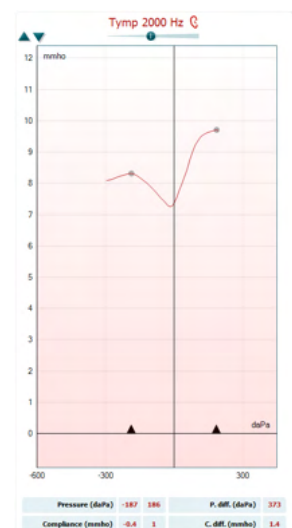
Fréquences traditionnelles
226, 678, 800 et 1000 Hz



Fréquence de résonance



Tympanogramme à bande
large



Fréquence sélectionnée

Le **tympanogramme à large bande** est la courbe moyenne d'une plage de mesure. Pour les bébés âgés de moins de 6 mois, la moyenne des courbes situées entre 800 et 2 000 Hz est calculée. Pour les enfants plus âgés et les adultes, la moyenne effectuée est basée sur la plage allant de 375 à 2 000 Hz. Il a été démontré que les tympanogrammes à large bande sont meilleurs que les tympanogrammes à 1 000 Hz afin d'expliquer pourquoi un dépistage EOA a conduit à un examen plus poussé, particulièrement chez les nourrissons.

Le tympanogramme à large bande est moins influencé par le bruit et offre des informations plus fiables que les fréquences traditionnelles de 1 000 Hz chez les nourrissons et 226 Hz chez les enfants plus âgés et les adultes. Sanford et al.³ recommandent de considérer un recours au tympanogramme à large bande dans les diagnostics approfondis des programmes de dépistage néonataux.

³ Sanford et al., (2009). Sound-conduction effects on distortion-product otoacoustic emission screening outcomes in newborn infants: Test performance of wideband acoustic transfer functions and 1-kHz tympanometry. *Ear & Hearing*, 30, 635-652.



La **Fréquence sélectionnée** vous permet de voir le tympanogramme de chaque fréquence de 200-4000 Hz dans une résolution d'étape de 50 Hz. Cette fonction est sous licence.

Si vous cliquez sur la fenêtre du tympanogramme à l'aide du bouton droit de votre souris, une fenêtre contextuelle s'affiche.

Vous pouvez choisir parmi les fréquences suivantes :

<input checked="" type="checkbox"/>	Show Y
<input checked="" type="checkbox"/>	Show G
<input type="checkbox"/>	Show B
<input type="checkbox"/>	Show phase
<input type="checkbox"/>	226 Hz
<input type="checkbox"/>	678 Hz
<input type="checkbox"/>	800 Hz
<input type="checkbox"/>	1000 Hz
<input checked="" type="checkbox"/>	Selected frequency
<input type="checkbox"/>	Resonance frequency
<input type="checkbox"/>	Adult (Avrg 375Hz to 2000Hz)
<input type="checkbox"/>	Show compensated
<input checked="" type="checkbox"/>	Peak difference

- **Show Y (Montrer Y)** pour montrer l'admittance acoustique
- **Show G (Montrer G)** pour montrer la conductance acoustique (la partie réelle du vecteur d'admittance)
- **Show B (Montrer b)** pour montrer la conductance acoustique (la partie imaginaire du vecteur d'admittance)
- **Show Phase (Montrer la phase)** pour montrer la phase (l'angle du vecteur d'admittance).

Les informations sous le tympanogramme viennent toujours de la courbe d'admission Y.

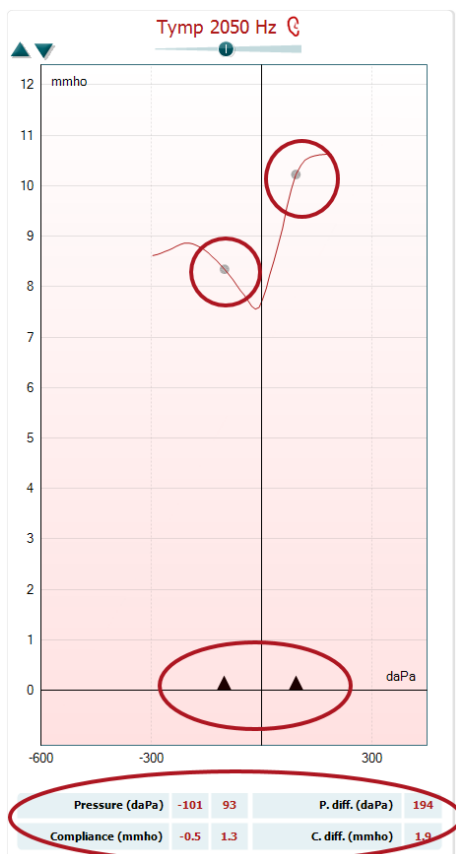
- **226Hz** pour afficher le tympanogramme de 226 Hz à partir de la mesure de tympanométrie en 3D
- **678Hz** pour afficher le tympanogramme de 678 Hz à partir de la mesure de tympanométrie en 3D
- **800Hz** pour afficher le tympanogramme de 800 Hz à partir de la mesure de tympanométrie en 3D
- **1000Hz** pour afficher le tympanogramme de 1000 Hz à partir de la mesure de tympanométrie en 3D
- **Fréquence sélectionnée** montre le tympanogramme de chaque fréquence sélectionnée de 200-4000 Hz dans une résolution d'étape de 50 Hz. La fréquence change en bougeant le curseur en haut du tympanogramme ou avec les flèches sur le clavier.

- **Resonance Frequency (fréquence de résonance)** pour afficher le tympanogramme à partir de la mesure de tympanométrie en 3D obtenue à la fréquence de résonance la plus basse à la pression de crête.

- **Adult (Avrg 375Hz to 2000Hz)** pour afficher le tympanogramme moyenné entre 375 et 2 000 Hz, qui n'est disponible que lorsque le protocole utilise des valeurs d'étalonnage valides pour les personnes âgées de 6 mois et plus.

- **Child (Avrg 800Hz to 2000Hz)** pour afficher le tympanogramme moyenné entre 800 et 2 000 Hz, qui n'est disponible que lorsque le protocole utilise des valeurs d'étalonnage valides pour les personnes âgées de 6 mois et moins

- **Show compensated (Montrer compensé)** pour montrer la compensation de la courbe du tympanogramme. Lors de la mesure de tympanogrammes à des fréquences sonores de sonde plus élevées, la ligne de pression faible du tympanogramme est souvent bien inférieure à la ligne de pression élevée. Pour voir ces tympanogrammes dans leur intégralité, il est recommandé de les afficher sous leur forme non compensée





- **Différence de crête** affiche deux marqueurs sur le tympanogramme pouvant être déplacés en tirant les flèches à l'axe x. En déplaçant les flèches, vous pouvez indiquer les crêtes sur la courbe et lire la différence de crête (P. Diff.) et la différence de conformité (C.diff.) dans le tableau sous le tympanogramme. Les informations sous le tympanogramme sont pour la courbe sélectionnée.



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

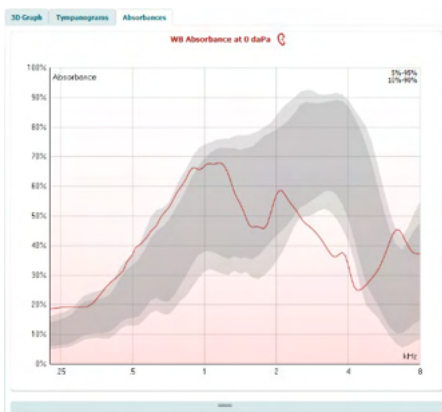
Les touches **Up (haut)** et **down (bas)** pour choisir l'échelle de l'axe y du tympanogramme.

Le tableau avec les valeurs de mesure. Vous y trouverez

- **V** ou **Volume**, le volume équivalent du conduit auditif
- **C** ou **Compliance**, l'admittance acoustique statique compensée de crête, ou, en d'autres termes : Lorsque le tympanogramme est affiché sous forme compensée, **C** représente la valeur de compliance à la crête. La compliance de crête (ou absorbance de crête) pour le tympanogramme moyenné n'est pas calculée
- **P** ou **Pressure**, la pression à laquelle la crête (ou la compliance la plus élevée) est détectée
- **G** ou **Gradient**. Si vous choisissez d'afficher le gradient sous forme de valeur de pression, vous obtenez la largeur du tympanogramme à la mi-hauteur de l'admittance acoustique statique compensée de crête. Si vous choisissez d'afficher le gradient sous forme de valeur de compliance, vous obtenez la moyenne des deux valeurs d'admittance compensée, qui se trouvent à 50 daPa de la pression de crête. Le gradient n'est pas calculé pour les tympanogrammes moyennés.

Notez que la vue du tableau change lors de l'activation de **Différence de crête**.

3.11.3 L'onglet Absorption

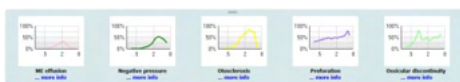


L'**onglet Absorbances** montre l'absorbance à la pression ambiante et/ou à la pression de crête en tant que fonction de la fréquence, issue de la mesure en 3D. En faisant correspondre la courbe avec une série de données normatives, vous pouvez rapidement vous faire une impression de l'état de l'oreille moyenne.

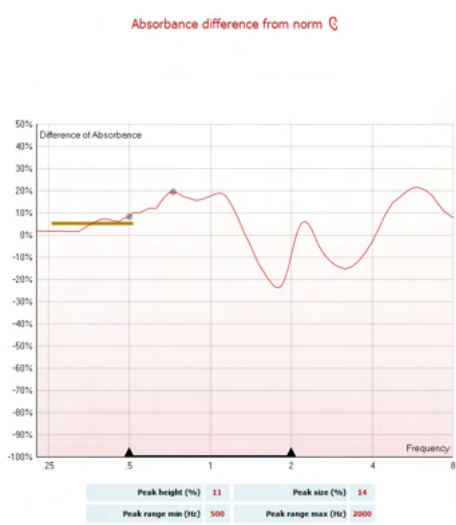
Si vous cliquez sur la fenêtre du tympanogramme à l'aide du bouton droit de votre souris, une fenêtre contextuelle s'affiche. Vous pouvez choisir parmi les fréquences suivantes



- **Overlay peak pressure curve (superposer la courbe de pression de crête)** qui superpose la courbe d'absorbance à la pression de crête à la courbe à la pression ambiante
- **Norm Data 10% - 90% (Données normatives 10 % - 90 %)** pour afficher l'intervalle des données normatives comprenant 10 % à 90 % de la population normale
- **Norm Data 5% - 95% (Données normatives 5 % - 95 %)** pour afficher l'intervalle des données normatives comprenant 10 % à 90 % de la population normale



Ces **exemples** montrent ce à quoi ressemblerait une mesure d'absorbance pour certains cas pathologiques. Ces exemples peuvent être redimensionnés en faisant glisser la souris vers le haut ou vers le bas entre les exemples et le graphique d'absorbance. Lorsqu'un exemple est sélectionné, il s'affiche à côté de la mesure.



La **Différence d'absorption par rapport à la norme** fournit une vue de comment la courbe d'absorption se différencie des 50 % pour centile. Ceci fournit un outil pour voir s'il y a une différence majeure par rapport à la norme. Si tel est le cas, la hauteur crête et la taille crête s'afficheront comme des valeurs sous le graphique. Le calcul est basé sur l'étude de Merchant et al. 2015⁴. Pour une description plus détaillée de l'utilisation du calcul veuillez consulter le guide rapide. Cette fonction est sous licence.

3.11.4 Éléchargement de vos propres données de recherche WBA pour créer vos propres normes en matière de séries de données

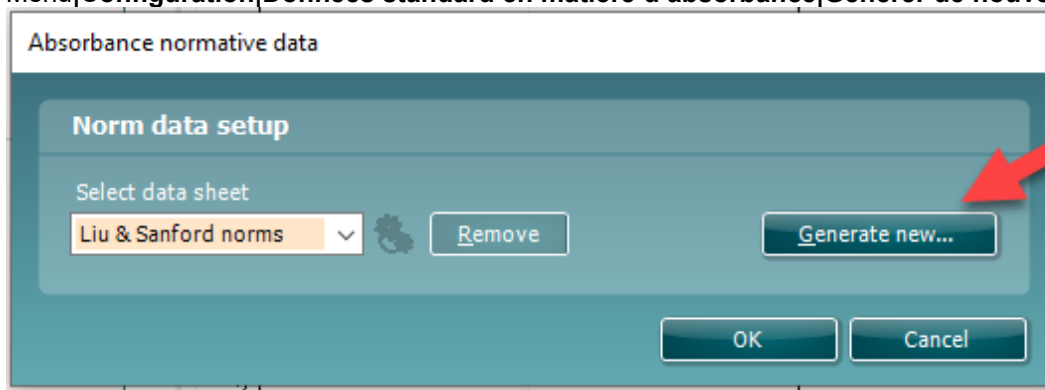
La mise à jour présente une option permettant de personnaliser les mesures WBT (tympanométrie à bande large) avec des données WBA dans un objectif de recherche. Ceci permet à la clinique de personnaliser les mesures.

Ceci se fait en enregistrant les données WBT sur un fichier de type .m qui est enregistré dans un dossier local pour un accès facilité. Il est recommandé pour les utilisations comprenant plus de 25 ensembles de données pour chaque groupe d'âge mais il n'existe pas de limite du volume de téléchargement.

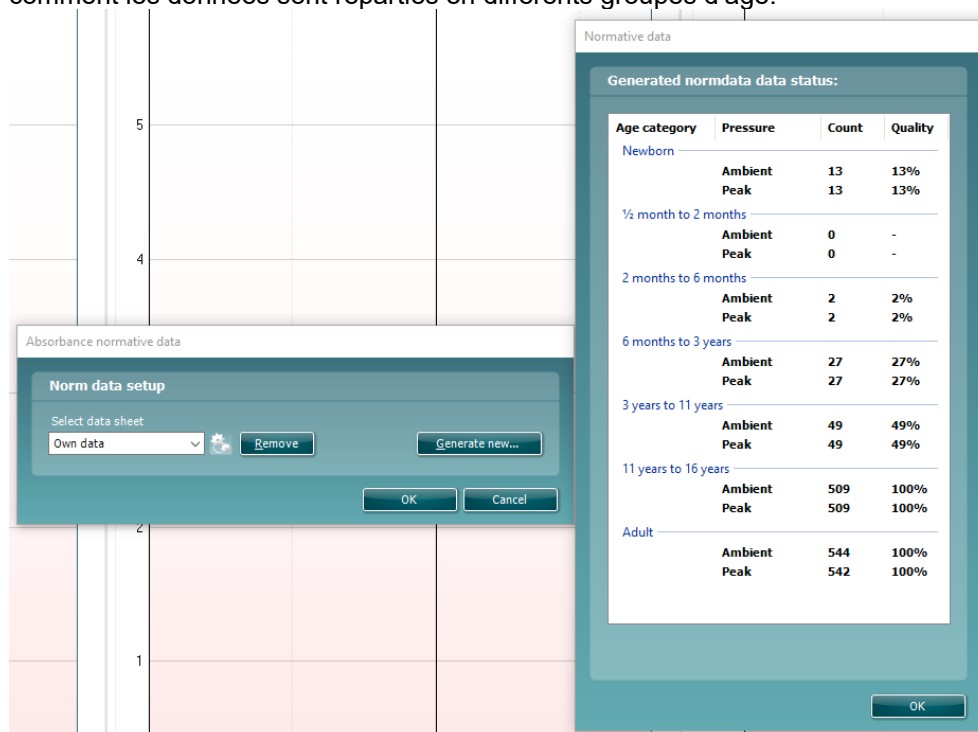
⁴Merchant et. al. (2015). Power Reflectance as a Screening Tool for the Diagnosis of Superior Semicircular Canal Dehiscence. *Otology & Neurotology*.



Menu|Configuration|Données standard en matière d'absorbance|Générer de nouvelles données



Lorsque vous choisirez le dossier avec les fichiers de type .m, cela vous prendra du temps s'il existe plusieurs fichiers à télécharger. Lorsque le téléchargement est fini, une fenêtre apparaîtra indiquant comment les données sont réparties en différents groupes d'âge.

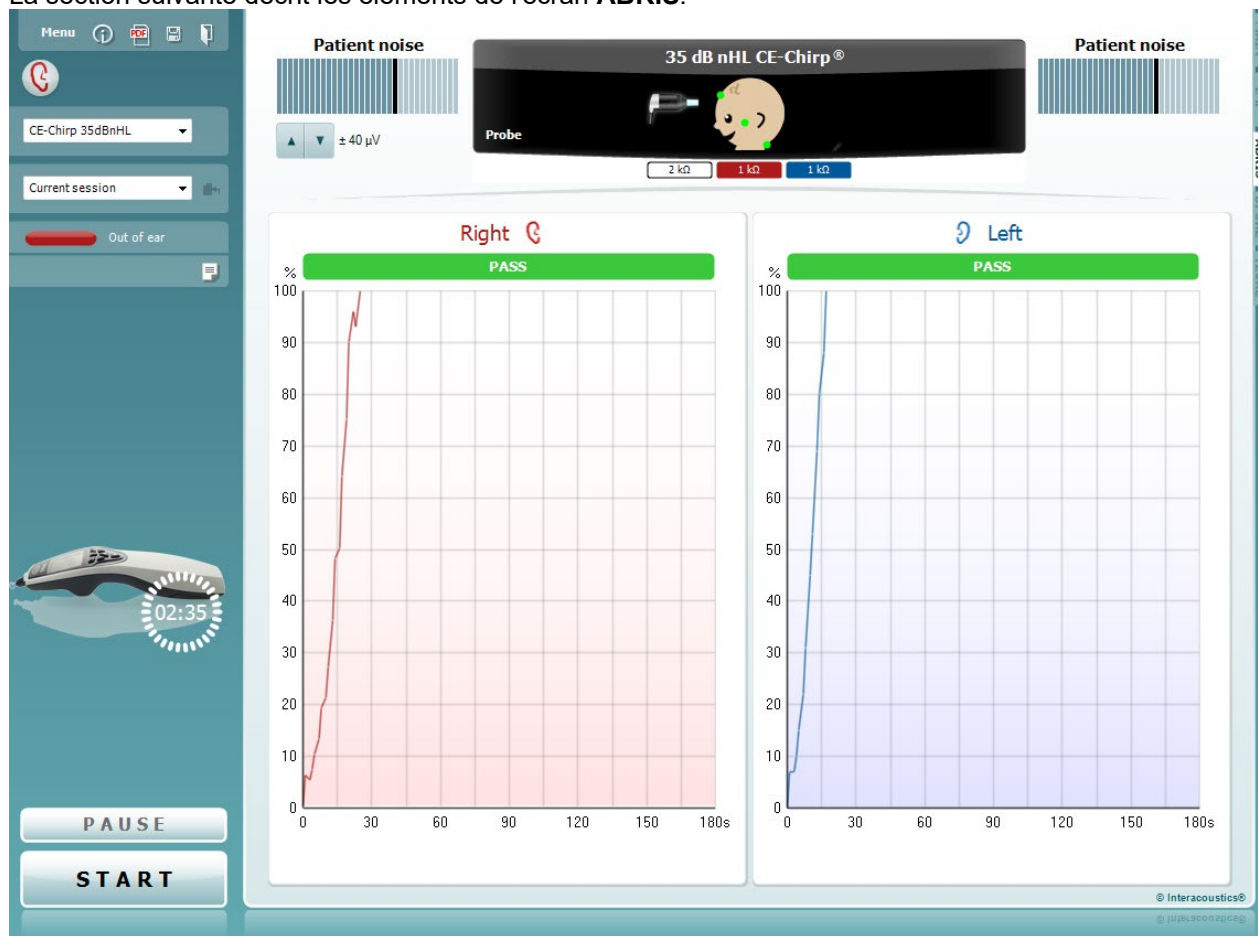


Il est toujours possible d'examiner les données dans les fichiers correspondants et d'effacer les données. Il n'est pas possible d'ajouter plus de données à un fichier téléchargé mais ceci doit être fait en ajoutant les nouvelles données au dossier existant avec les fichiers de type .m et de générer d'autres nouvelles données dans la suite Titan.



3.12 Utilisation du module ABRIS

La section suivante décrit les éléments de l'écran **ABRIS**.



Menu

Menu permet d'accéder aux fonctions Setup (Configuration), Print (Imprimer), Edit (Modifier) ou Help (Aide) (reportez-vous au document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur les options du menu).



La touche **Guidance (Guide)** ouvre le guide de l'utilisateur qui présente des instructions pour effectuer des tests au sein du module. Le guide peut être personnalisé dans la fenêtre de configuration du guide de l'utilisateur.



Print permet d'imprimer les résultats à l'écran directement sur votre imprimante par défaut. Vous serez invité à sélectionner un modèle d'impression si aucun n'est associé au protocole (reportez-vous au document contenant les informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur l'assistant d'impression).



L'icône **Print to PDF** (Imprimer en PDF) s'affiche lorsqu'elle est configurée via General Setup (Paramètres généraux). Elle permet d'imprimer directement un document PDF enregistré sur le PC. (Reportez-vous aux informations complémentaires pour plus d'informations sur la configuration).



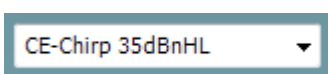
Save & New Session (Sauvegarder et nouvelle session) sauvegarde la session en cours sur Noah 4 ou la Base de données OtoAccess® (ou sur un fichier XML couramment utilisé en mode autonome) et ouvre une nouvelle session.



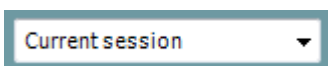
Save & Exit (Sauvegarder et quitter) sauvegarde la session en cours sur Noah 4 ou la Base de données OtoAccess® (ou sur un fichier XML couramment utilisé en mode autonome) et quitte la Suite.



Toggle Ear (Basculer oreille) passe de l'oreille droite à l'oreille gauche et inversement dans tous les modules. Lorsque la configuration du transducteur vous y autorise (avec des écouteurs ou des inserts), vous pouvez également passer au mode binaural.



List of Defined Protocols (Liste de protocoles définis) permet de sélectionner un protocole de test pour la session de test actuelle (reportez-vous au document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur les protocoles).



List of historical sessions (Historique des sessions) permet d'accéder aux sessions historiques afin de les examiner ou à la **Current Session (session actuelle)**.



Go to current session (Aller à la session actuelle) vous ramène à la session actuelle.



Probe status (État de la sonde) s'affiche sous forme de barre colorée accompagnée d'une description. Lorsque l'état de la sonde est **Out of ear (hors de l'oreille)**, la couleur présente est celle de l'oreille sélectionnée (bleu pour l'oreille gauche et rouge pour l'oreille droite). Lorsque la sonde est détectée comme étant **In ear (dans l'oreille)**, la couleur est verte. Lorsque l'état de la sonde est **Blocked (bloquée)**, **Leaking (fuite)** ou **Too Noisy (trop bruyant)**, la barre devient orange. Lorsqu'aucune sonde n'est détectée (état **No probe**), la barre d'état est grise.

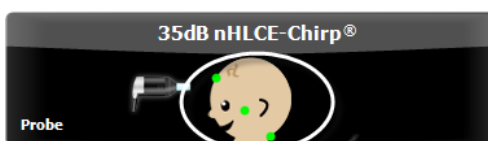
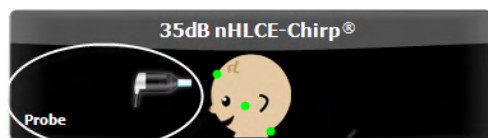
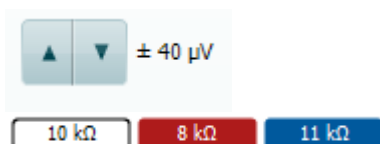
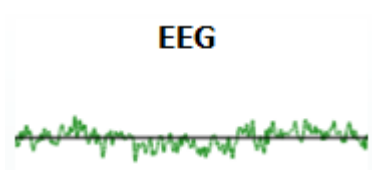
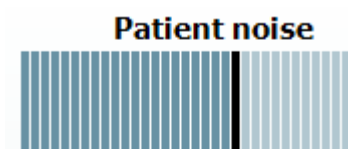
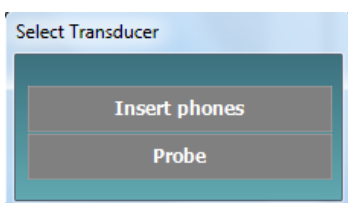
Reportez-vous au chapitre 3.3 pour de plus amples informations au sujet des états de la sonde.



Report Editor (Éditeur de rapport) ouvre une fenêtre séparée permettant d'ajouter des notes à la session actuelle ou à l'historique de sessions et de les sauvegarder.



L'**image d'indication matériel** indique si le matériel est connecté. **Simulation** est indiquée lorsque le mode simulation est activé à des fins de démonstration.



Avant de procéder aux tests, le symbole **Minuteur** indique la durée après laquelle le test ABRIS s'arrêtera automatiquement. Au cours des tests, le minuteur effectue un décompte jusqu'à zéro. Vous pouvez désactiver le décompte en cliquant sur le minuteur en cours de test. Le minuteur commencera alors à compter et indiquera le temps écoulé depuis le début du test. Le test se poursuivra alors jusqu'à ce que vous appuyiez manuellement sur stop.

Pause s'active une fois que les tests ont débutés. Cette fonction permet d'interrompre un test.

Les touches **START (DÉMARRER)** (et **STOP (ARRÊTER)**) sont utilisées pour démarrer et arrêter la session.

La fenêtre **Select transducer** (Sélectionner un transducteur) apparaît lorsque plusieurs transducteurs sont connectés au préamplificateur (par ex. la sonde et un casque à inserts). Sélectionnez le transducteur à utiliser avant de commencer le test.

Patient noise (Bruit patient) affiche les valeurs de crête de l'EEG

EEG affiche l'EEG brut.

Affiche le **niveau de rejet EEG** et les touches des flèches permettant de modifier le niveau de rejet

Les **valeurs d'impédance de l'électrode** s'affichent pour l'électrode correspondante (blanche, rouge et bleue).

L'espace d'**affichage des paramètres** présente l'intensité du stimulus et le type de stimulus utilisé pour le test.

L'**image d'un nourrisson** présente l'état d'impédance des trois électrodes (bon = vert, orange = mauvais).

Le **transducteur** utilisé dans le cadre du test est indiqué (sonde, casque à insert, EarCup ou écouteur).

L'**image d'un nourrisson** présente l'état d'impédance des trois électrodes (bon = vert, orange = mauvais). Elle indique également le montage correct des électrodes pour le test.



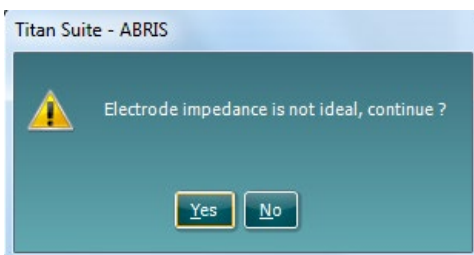
Cette image indique que le **montage sur la nuque** est requis par le test. Ce montage permet de procéder à un test binaural (les deux oreilles en même temps).

Connecter les câbles du préamplificateur comme suit :
Câble blanc : Vertex (ligne de naissance des cheveux sur le front)
Câble rouge : Joue
Câble bleu : Nuque



Cette image indique que le **montage sur la mastoïde** est requis par le test.

Connecter les câbles du préamplificateur comme suit:
Câble blanc : Vertex (ligne de naissance des cheveux sur le front)
Câble rouge : Mastoïde droite
Câble bleu : Mastoïde gauche



La fenêtre d'avertissement **Impedance is not ideal (L'impédance n'est pas idéale)** s'affiche lorsque l'un des voyants d'impédance des électrodes est orange. L'utilisateur doit alors confirmer s'il souhaite poursuivre le test si les valeurs d'impédance sont mauvaises.

Une mauvaise impédance peut conduire à des tests plus longs et des enregistrements plus bruyants.

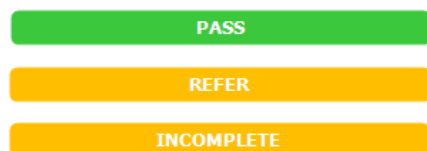
Residual noise (nV)	235
Stop testing at (nV)	10

Lorsqu'elle est activée dans le logiciel, la valeur **Residual Noise** (Bruit résiduel) et le critère **Residual Noise Stopping Criteria** (Critère d'arrêt de bruit résiduel) s'afficheront.

La valeur **Residual Noise** (Bruit résiduel) s'actualisera en cours de test parallèlement à la progression de la mesure. Si la valeur **Residual Noise** (Bruit résiduel) atteint la valeur **Stop testing at (nV)** (Arrêter le test à (nV)) avant qu'une Validation ait été détectée, le test s'arrête automatiquement et le résultat affiché est une Indication d'Orientation.

L'efficacité de la méthode utilisée pour déterminer le niveau de bruit résiduel est décrite dans l'article suivant :

Elberling, C., & Don, M. (1984). Quality estimation of average auditory brainstem responses. (Estimation de la qualité des réponses auditives moyennes du tronc cérébral) *Scand Audiol*, 13, 187-197.



Les **résultats de dépistage (Screening results)** peuvent être PASS (RÉUSSI), REFER (RÉFÉRER) ou INCOMPLETE (INCOMPLET) et sont indiqués au-dessus de la mesure dès que le résultat est disponible.

Si la case à cocher « Enabled Pass/Refer » (Validation/Orientation activée) n'est pas activée pour le protocole sélectionné, aucun étiquetage n'apparaîtra.

La signification statistique du protocole d'usine CE-Chirp 35dBnHL est :
Sensibilité algorithmique : 99,9 %



Pour le protocole défini par l'utilisateur utilisant des paramètres ou stimuli différents de ceux du protocole d'usine, le résultat détecté dépend de la combinaison des paramètres suivants définis dans la configuration de protocole : Durée de test, type de stimulus, intensité de stimulus, pondération bayésienne, limite de bruit résiduel .



EEG too high (EEG trop élevé) indique que le niveau de crête de l'EEG est responsable du rejet de la mesure.



Reconnect electrode (Reconnecter l'électrode) indique que l'impédance de l'une des électrodes est tellement élevée que l'électrode n'est plus en contact avec la peau ou que le câble de l'électrode est déconnecté ou défectueux. Lorsque ce message est affiché à l'écran, toutes les mesures sont rejetées.



Bruit dans les prises détecté indique que des interférences dans les prises sont détectées par l'algorithme. Lorsque ce message est affiché à l'écran, toutes les mesures sont rejetées.



Connect transducer (Connecter transducteur) signifie qu'aucun transducteur n'est connecté au préamplificateur.

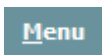


Connect PreAmp (Connecter préamplificateur) indique que le préamplificateur n'est pas connecté au Titan.



3.13 Utilisation du module DPOAE

La section suivante décrit les éléments de l'écran **DPOAE**.



Menu permet d'accéder aux fonctions Setup (Configuration), Print (Imprimer), Edit (Modifier) ou Help (Aide) (reportez-vous au document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur les options du menu).



La touche **Guidance (Guide)** ouvre le guide de l'utilisateur qui présente des instructions pour effectuer des tests au sein du module. Le guide peut être personnalisé dans la fenêtre de configuration du guide de l'utilisateur.



Print permet d'imprimer les résultats à l'écran directement sur votre imprimante par défaut. Vous serez invité à sélectionner un modèle d'impression si aucun n'est associé au protocole (reportez-vous au document contenant les informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur l'assistant d'impression).



L'icône **Print to PDF** (Imprimer en PDF) s'affiche lorsqu'elle est configurée via General Setup (Paramètres généraux). Elle permet d'imprimer directement un document PDF enregistré sur le PC. (Reportez-vous au document contenant les informations complémentaires pour plus d'informations sur la configuration).



Save & New Session (Sauvegarder et nouvelle session) sauvegarde la session en cours sur Noah 4 ou OtoAccess® (ou sur un fichier XML couramment utilisé en mode autonome) et ouvre une nouvelle session.



Save & Exit (Sauvegarder et quitter) sauvegarde la session en cours sur Noah 4 ou OtoAccess® (ou sur un fichier XML couramment utilisé en mode autonome) et quitte la Suite.



Toggle Ear (Basculer oreille) passe de l'oreille droite à l'oreille gauche et inversement dans tous les modules.



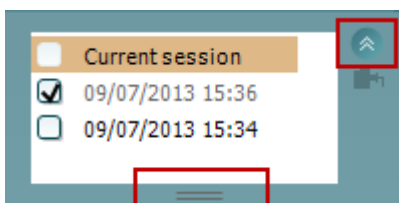
La touche **Toggle probe check/response view (Basculer infos sonde/vue réponse)** vous permet de basculer entre les informations de contrôle de la sonde et le graphique de réponse.



List of Defined Protocols (Liste de protocoles définis) permet de sélectionner un protocole de test pour la session de test actuelle (reportez-vous au document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur les protocoles).



Temporary Setup (Configuration temporaire) permet d'effectuer des modifications temporaires du protocole sélectionné. Ces modifications seront uniquement valables pour la session actuelle. Une fois les modifications effectués et après le retour à l'écran principal, le nom du protocole sera suivi d'un astérisque (*).



List of historical sessions (Historique des sessions) permet d'accéder aux sessions historiques afin de les examiner ou à la **Current Session (session actuelle)**.

La case **historical session** (historique de session) peut être développée en l'étirant vers le bas à l'aide de la souris ou réduite/agrandie en cliquant sur la flèche.

La session surlignée en orange correspond à la session sélectionnée affichée à l'écran. Activez la case à cocher située à côté de la date de session pour superposer les historiques de sessions (**overlay historic sessions**) sur le graphique.



Go to current session (Aller à la session actuelle) vous ramène à la session actuelle.



Probe status (État de la sonde) s'affiche sous forme de barre colorée accompagnée d'une description. Lorsque l'état de la sonde est **Out of ear (hors de l'oreille)**, la couleur présente est celle de l'oreille sélectionnée (bleu pour l'oreille gauche et rouge pour l'oreille droite). Lorsque la sonde est détectée comme étant **In ear (dans l'oreille)**, la couleur est verte. Lorsque l'état de la sonde est **Blocked (bloquée)**, **Leaking (fuite)** ou **Too Noisy (trop bruyant)**, la barre devient orange. Lorsqu'aucune sonde n'est détectée (état **No probe**), la barre d'état est grise.

Reportez-vous au chapitre 3.3 pour de plus amples informations au sujet des états de la sonde.



Le **Démarrage forcé** peut être utilisé pour forcer la mesure OAE à démarrer lorsque l'état de la sonde n'indique pas « dans l'oreille », ex. lors du test de patients avec des tubes en PE. Le **Démarrage forcé** est activé en appuyant sur l'icône ou par une pression prolongée sur **Démarrer / Barre d'espace / la touche du boîtier de commande** pendant 3 secondes.



Remarque : lors de l'utilisation du démarrage forcé, le niveau de stimulus est basé sur les valeurs d'étalonnage de la sonde dans un coupleur 711 et *non pas* sur le volume de l'oreille individuel.



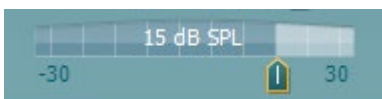
Summary view (Vue récapitulative) bascule entre l'affichage du graphique de résultats ou du graphique de résultats accompagné des tableaux récapitulatifs du test.



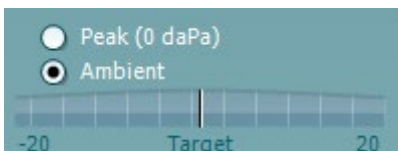
Monaural/Binaural view (Vue monaural/binaural) bascule entre l'affichage des résultats d'une seule oreille et de ceux des deux oreilles.



Report Editor (Éditeur de rapport) ouvre une fenêtre séparée permettant d'ajouter des notes à la session actuelle ou à l'historique de sessions et de les sauvegarder.



La glissière **Acceptable noise level (Niveau de bruit acceptable)** permet de régler la limite de niveau de bruit acceptable entre -30 et +30 dB SPL. Au-dessus de ce seuil, les enregistrements seront considérés trop bruyants. Le compteur VU indique le niveau de bruit actuel et prend une couleur orange lorsque le seuil fixé est dépassé.



Pressure indicator (Indicateur de pression) indique si le test est exécuté à la pression ambiante ou à la pression de crête de l'oreille moyenne. **Target indicator** (indicateur de cible) indique l'écart entre la pression et la valeur cible.

L'option **Peak pressure (Pression de crête)** doit être sélectionnée lorsque vous souhaitez effectuer un **test EOA sous pression**. Si possible, vous devez d'abord exécuter un tympanogramme dans le module IMP pour l'oreille sélectionnée avant de la tester avec la **Pression de crête**.



L'**image d'indication matériel** indique si le matériel est connecté. **Simulation** est indiquée lorsque le mode simulation est activé à des fins de démonstration.



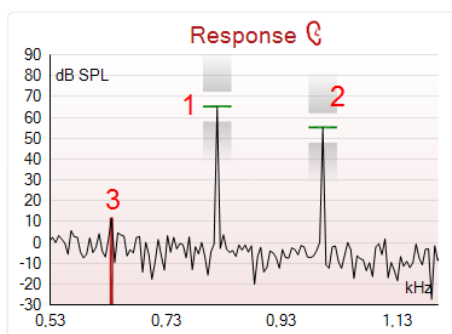
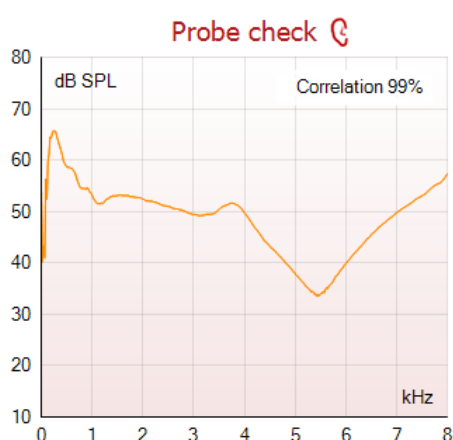
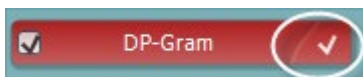
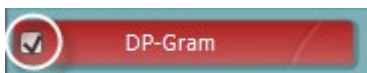
Avant de procéder aux tests, le symbole **Minuteur** indique la durée après laquelle le test DPOAE s'arrêtera automatiquement. Au cours des tests, le minuteur effectue un décompte jusqu'à zéro. Vous pouvez désactiver le décompte en cliquant sur le minuteur en cours de test. Le minuteur commencera alors à compter et indiquera le temps écoulé depuis le début du test. Le test se poursuivra alors jusqu'à ce que vous appuyiez manuellement sur stop.

Lorsque la mesure est rejetée, le minuteur cesse de compter.

Artifact rejection (Rejet des perturbations) dépend du paramètre **Acceptable Noise Level** (Niveau de bruit acceptable) et du niveau **Level tolerance** (Niveau de tolérance) définis dans le protocole.



La **liste de protocoles** présente tous les tests faisant partie du protocole sélectionné. Le test affiché sur l'écran de test est mis en surbrillance bleue ou rouge, en fonction de l'oreille choisie.



Une case **cochée** indique que le test débutera lorsque la touche **START** sera enfoncée. Au cours des tests, les cases correspondant aux tests déjà terminés seront automatiquement décochées. Décochez les cases correspondant aux tests que vous ne souhaitez pas exécuter dans le protocole sélectionné avant d'appuyer sur **START**.

Une **coche blanche** indique que (au moins une partie) des données correspondant à ce test sont enregistrées dans la mémoire.

Pause s'active une fois que les tests ont débuté. Cette fonction permet d'interrompre un test.

Les touches **START (DÉMARRER)** et **(STOP (ARRÊTER))** sont utilisées pour démarrer et arrêter la session.

Le **graphique de contrôle de la sonde** fournit une représentation visuelle de l'ajustement de la sonde dans l'oreille du patient avant et après le test.

Pendant le test, le contrôle de la sonde ne fonctionne pas et le graphique n'affichera pas une courbe.


Après le test, une valeur de corrélation s'affichera indiquant si la sonde est restée correctement placée dans l'oreille pendant le test.

Pour les tests mesurés et enregistrés sur le dispositif Titan et transférés à l'ordinateur, le graphique de vérification de la sonde ne s'affichera pas. Seule la valeur de corrélation sera disponible.

Le **graphique de réponse** présente la réponse enregistrée par le micro de la sonde (en dB SPL) en tant que fonction de la fréquence (en Hz). Seule la plage de fréquence pertinente au point mesuré ou sélectionné est tracée.

1. Les **deux stimuli de test** sont facilement reconnaissables : il s'agit des deux pics du graphique de réponse.
2. La **plage de tolérance du stimulus** est indiquée par deux zones grisées au-dessus et en dessous du pic du stimulus.
3. La ligne bleue ou rouge indique la **fréquence DPOAE** à laquelle le produit de distorsion principal est attendu.

Voir le document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples détails.



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

Lorsque vous passez la **souris** sur un point de mesure, les informations relatives à la mesure en cours ou terminée s'affichent.

Voir le document contenant des informations complémentaires pour obtenir des renseignements plus spécifiques au sujet de chaque élément du tableau s'affichant lors du passage de la souris.



Le **symbole DP trouvé**, représenté par une coche noire dans un cercle vert, indique que cette mesure particulière répond à son critère spécifié. Aucun autre test à cette fréquence ne sera effectué.



Le **symbole DP trouvé**, représenté par une coche noire, indique que cette mesure particulière répond à son critère spécifié. Cependant, le test se poursuivra jusqu'à la fin de la durée de test ou jusqu'à son arrêt manuel.



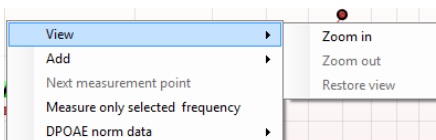
Le **symbole temps écoulé**, représentant une horloge, indique que la mesure a pris fin sans atteindre le critère spécifié pour le point en question dans les délais impartis. Dans la configuration générale, vous pouvez choisir d'afficher ou non ce type d'indicateurs.



Le **symbole valeur plancher de bruit**, représenté par une flèche en direction d'une ligne, indique que la mesure a pris fin car la valeur plancher de bruit résiduel a été atteinte. Dans la configuration générale, vous pouvez choisir d'afficher ou non ce type d'indicateurs.

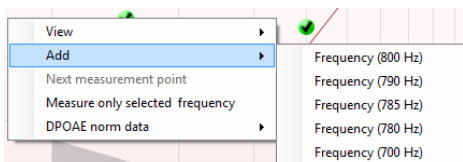


Si vous mettez le curseur de votre souris sur le graphique désiré et utilisez la **molette** de votre souris, vous pouvez **zoomer** sur le graphique de réponse et du DP-gramme. Une fois le graphique agrandi, vous pouvez ensuite le faire glisser sur l'axe des fréquences.

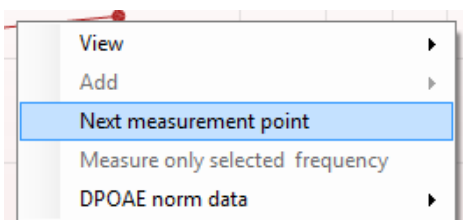


Cliquez sur le graphique du DP-gramme à l'aide du bouton droit de votre souris pour accéder aux options suivantes :

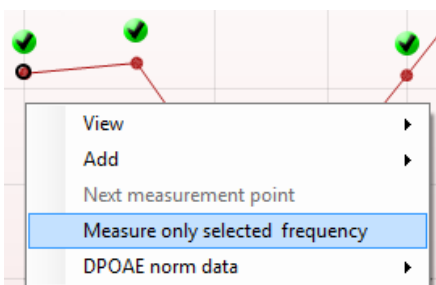
La **molette** de votre souris vous permet de zoomer sur l'axe des fréquences. De plus, vous pouvez faire un **Zoom avant** ou un **Zoom arrière** or **Rétablir la vue (Restore view)** en sélectionnant l'option appropriée dans le menu du bouton droit de la souris.



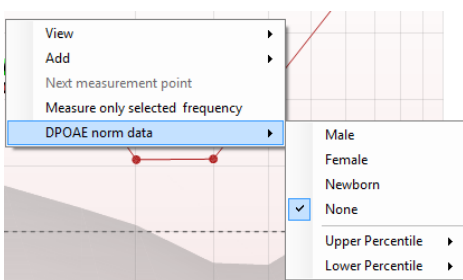
Ajouter une fréquence supplémentaire après avoir terminé les tests du protocole d'origine. Mettez votre souris sur la fréquence que vous souhaitez tester et cliquez sur le bouton droit de votre souris. Cliquez sur **Ajouter** puis sélectionnez une fréquence disponible sur la liste pour effectuer une mesure. Après avoir ajouté une ou plusieurs fréquences, vous remarquerez que la touche **Start (Démarrer)** indique maintenant **Continue**. Cliquez sur **Continue** pour mesurer toutes les fréquences insérées sans limite de temps. Appuyez sur **Stop** lorsque vous avez effectué les tests souhaités pour les points supplémentaires.



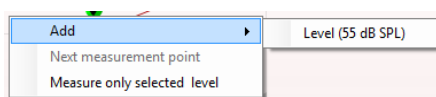
Next measurement point (Point de mesure suivant) interrompt la procédure de test automatique et force le Titan à commencer le test de la fréquence suivante immédiatement. Cette fonction est disponible lorsqu'un point de test maximum a été sélectionné dans le protocole.



Measure only selected frequency (Mesurer uniquement la fréquence sélectionnée) permet de re-tester uniquement le point de mesure sélectionné. Sélectionnez un point de mesure à re-tester en cliquant dessus avec le bouton droit de votre souris. Un cercle noir entourant le point de mesure indique que ce dernier est sélectionné. Après avoir appuyé sur **Continue** (là où se trouvait la touche **Start**), le point sélectionné sera testé sans limite de temps. Appuyez sur **Stop** pour arrêter les tests.



DPOAE norm data (Données normatives DPOAE) vous permet de choisir des données normatives DP différentes pour les afficher dans le DP-gramme.

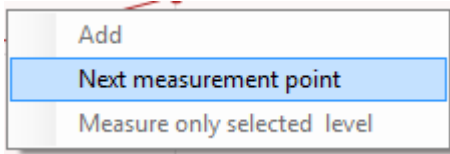


Cliquez sur le graphique DP-I/O à l'aide du bouton droit de votre souris pour accéder aux options suivantes :

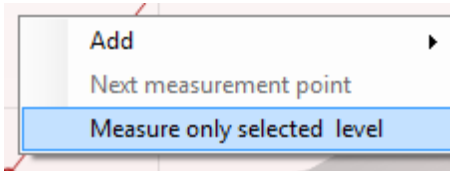
Ajouter un niveau supplémentaire après avoir terminé les tests du protocole d'origine. Mettez votre souris sur la fréquence que vous souhaitez tester et cliquez sur le bouton droit de votre souris. Cliquez sur **Add (Ajouter)** puis sélectionnez un niveau disponible pour effectuer une mesure supplémentaire. Après avoir ajouté un ou plusieurs niveaux, vous remarquerez que la touche **Start (Démarrer)** indique maintenant **Continue**. Cliquez sur **Continue** pour mesurer toutes les niveaux insérés sans limite de temps.



Appuyez sur **Stop** lorsque vous avez effectué les tests souhaités pour les points supplémentaires.



Next measurement point (Point de mesure suivant) interrompt la procédure de test automatique et force le Titan à commencer immédiatement le test à l'intensité suivante. Cette fonction est disponible lorsqu'un point de test maximum a été sélectionné dans le protocole.



Measure only selected level (Mesurer uniquement le niveau sélectionné) permet de re-tester uniquement le point de mesure sélectionné. Sélectionnez un point de mesure à re-tester en cliquant dessus avec le bouton droit de votre souris. Un cercle noir entourant le point de mesure indique que ce dernier est sélectionné. Après avoir appuyé sur **Continue** (là où se trouvait la touche **Start**), le point sélectionné sera testé sans limite de temps. Appuyez sur **Stop** pour arrêter les tests.

Les **exigences minimales de test** définies dans le protocole sont affichées à côté de certains éléments du tableau **Test summary** (Récapitulatif de test). Ces **nombre entre parenthèses** se transforment en **coche** lorsque l'exigence minimale est remplie au cours du test.

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)

Les exigences minimales de test définies dans le protocole sont affichées à côté de certains éléments du tableau Test summary (Récapitulatif de test). Ces nombres entre parenthèses se transforment en coche lorsque l'exigence minimale est remplie au cours du test.

Lors du test à la pression de crête, la valeur **MEP** est la pression réelle du test et la valeur dans les crochets est la pression cible à partir du tympanogramme.

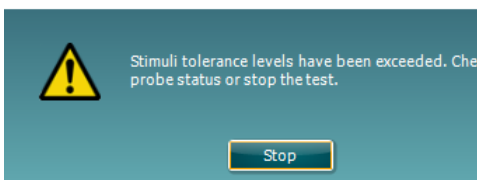
Point summary

f2 (Hz)	DP level (dB SPL)	Noise (dB SPL)	SNR	Reliab. (%)	Dete
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	

Le tableau Récapitulatif de point (Point summary) affiche les fréquences de test f2, le niveau DP, le bruit, le RSB et le pourcentage de fiabilité. La colonne Detected (Déteçté) contient une coche lorsque la fréquence spécifiée a rempli le critère configuré dans le protocole.

Les valeurs du niveau DP, du Bruit et RSB sont arrondies à partir de données brutes. Par conséquent, la valeur RSB calculée affichée peut ne pas toujours être équivalente au niveau DP moins le Bruit.

Stimuli levels outside tolerance



Lorsque le niveau de stimulus dépasse la tolérance choisie lors de la configuration du protocole, la fenêtre contextuelle tolérance en dehors des niveaux de stimulus s'affiche à l'écran.

Appuyez sur Stop pour arrêter les tests. Vérifiez l'ajustement de la sonde et redémarrez le test.



PASS

REFER

INCOMPLETE

Les **résultats de dépistage** (Screening results) peuvent être PASS (validés), REFER (orientés) ou INCOMPLETE (incomplets) et sont indiqués au-dessus de la mesure dès que le résultat est disponible. Si la case à cocher « Enabled Pass/Refer » (Validation/Orientation activée) n'est pas activée pour le protocole sélectionné, aucun étiquetage n'apparaîtra.

La signification statistique du résultat détecté dépend de la combinaison des paramètres suivants définis par l'utilisateur dans la configuration du protocole : Durée de test, Niveaux de stimulus, RSB, Niveau DP mini, Tolérance DP, Fiabilité, Nombre de points requis pour une validation, Points obligatoires requis pour une validation.



3.14 Utilisation de l'onglet TEOAE

La section suivante décrit les éléments de l'écran TEOAE.



Menu permet d'accéder aux fonctions Setup (Configuration), Print (Imprimer), Edit (Modifier) ou Help (Aide) (reportez-vous au document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur les options du menu).



La touche **Guidance (Guide)** ouvre le guide de l'utilisateur qui présente des instructions pour effectuer des tests au sein du module. Le guide peut être personnalisé dans la fenêtre de configuration du guide de l'utilisateur.



Print permet d'imprimer les résultats à l'écran directement sur votre imprimante par défaut. Vous serez invité à sélectionner un modèle d'impression si aucun n'est associé au protocole (reportez-vous au document contenant les informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur l'assistant d'impression).



L'icône **Print to PDF** (Imprimer en PDF) s'affiche lorsqu'elle est configurée via General Setup (Paramètres généraux). Elle permet d'imprimer directement un document PDF enregistré sur le PC. (Reportez-vous au document contenant les informations complémentaires pour plus d'informations sur la configuration).



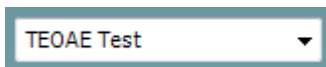
Save & New Session enregistre la session en cours dans Noah3 ou la Base de données OtoAccess® (or to a commonly used XML file when running in standalone mode) et en ouvre une nouvelle.



Save & Exit enregistre la session en cours dans Noah3 ou la Base de données OtoAccess® (ou vers un fichier XML couramment utilisé lorsqu'il est exécuté en mode autonome) et quitte la suite.



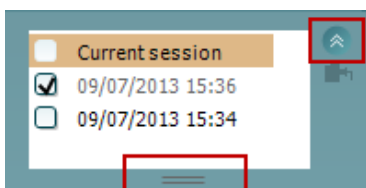
Toggle Ear (Basculer oreille) passe de l'oreille droite à l'oreille gauche et inversement dans tous les modules.



List of Defined Protocols (Liste de protocoles définis) permet de sélectionner un protocole de test pour la session de test actuelle (reportez-vous au document contenant des informations complémentaires pour obtenir de plus amples informations sur les protocoles).



Temporary Setup (Configuration temporaire) permet d'effectuer des modifications temporaires du protocole sélectionné. Ces modifications seront uniquement valables pour la session actuelle. Une fois les modifications effectués et après le retour à l'écran principal, le nom du protocole sera suivi d'un astérisque (*).



La case **historical session** (historique de session) peut être développée en l'étirant vers le bas à l'aide de la souris ou réduite/agrandie en cliquant sur la flèche.

La session surlignée en orange correspond à la session sélectionnée affichée à l'écran. Activez la case à cocher située à côté de la date de session pour superposer les historiques de sessions (**overlay historic sessions**) sur le graphique.



Go to current session (Aller à la session actuelle) vous ramène à la session actuelle.



Probe status (État de la sonde) s'affiche sous forme de barre colorée accompagnée d'une description.

Lorsque l'état de la sonde est **Out of ear (hors de l'oreille)**, la couleur présente est celle de l'oreille sélectionnée (bleu pour l'oreille gauche et rouge pour l'oreille droite). Lorsque la sonde est détectée comme étant **In ear (dans l'oreille)**, la couleur est verte. Lorsque l'état de la sonde est **Blocked (bloquée)**, **Leaking (fuite)** ou **Too Noisy (trop bruyant)**, la barre devient orange. Lorsqu'aucune sonde n'est détectée (état **No probe**), la barre d'état est grise.

Reportez-vous au chapitre 3.3 pour de plus amples informations au sujet des états de la sonde.



Le **Démarrage forcé** peut être utilisé pour forcer la mesure OAE à démarrer lorsque l'état de la sonde n'indique pas « dans l'oreille », ex. lors du test de patients avec des tubes en PE. Le **Démarrage forcé** est activé en appuyant sur l'icône ou par une pression prolongée sur **Démarrer / Barre d'espace / la touche du boîtier de commande** pendant 3 secondes.

Remarque : lors de l'utilisation du démarrage forcé, le niveau de stimulus est basé sur les valeurs d'étalonnage de la sonde dans un coupleur 711 et *non pas* sur le volume de l'oreille individuel.



Summary view (Vue récapitulative) bascule entre l'affichage du graphique de résultats ou du graphique de résultats accompagné des tableaux récapitulatifs du test.



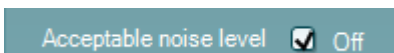
Monaural/Binaural view (Vue monaural/binaural) bascule entre l'affichage des résultats d'une seule oreille et de ceux des deux oreilles.



Report Editor (Éditeur de rapport) ouvre une fenêtre séparée permettant d'ajouter des notes à la session actuelle ou à l'historique de sessions et de les sauvegarder.



Report Editor (Éditeur de rapport) ouvre une fenêtre séparée permettant d'ajouter des notes à la session actuelle et de les sauvegarder.



Cocher la case **Acceptable noise level Off (niveau de bruit acceptable éteint)** désactive la fonction de rejet de tout enregistrement, même lorsque celui-ci contient trop de bruit.



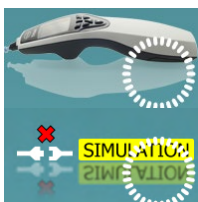
La glissière **Acceptable noise level (Niveau de bruit acceptable)** vous permet de fixer la limite de niveau de bruit acceptable à une valeur située entre +30 et +60 dB SPL. Les balayages enregistrés au-dessus de ce niveau de bruit acceptable seront considérés trop bruyants et seront rejetés.

Le compteur VU indique le niveau de bruit actuel et prend une couleur orange lorsque le seuil fixé est dépassé.



Pressure indicator (Indicateur de pression) indique si le test est exécuté à la pression ambiante ou à la pression de crête de l'oreille moyenne. **Target indicator (L'indicateur de cible)** indique l'écart entre la pression et la valeur cible.

L'option **Peak pressure (Pression de crête)** doit être sélectionnée lorsque vous souhaitez effectuer un **test EOA sous pression**. Si possible, vous devez d'abord exécuter un tympanogramme dans le module IMP pour l'oreille sélectionnée avant de la tester avec la **Pression de crête**.



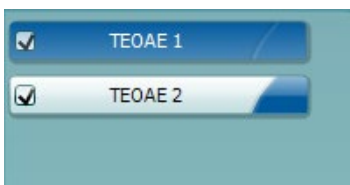
L'image d'indication matériel indique si le matériel est connecté. **Simulation** est indiquée lorsque le mode simulation est activé à des fins de démonstration.



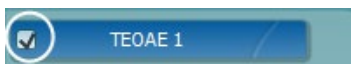
Avant de procéder aux tests, le symbole **Minuteur** indique la durée après laquelle le test TEOAE s'arrêtera automatiquement. Au cours des tests, le minuteur effectue un décompte jusqu'à zéro. Vous pouvez désactiver le décompte en cliquant sur le minuteur en cours de test. Le minuteur commencera alors à compter et indiquera le temps écoulé depuis le début du test. Le test se poursuivra alors jusqu'à ce que vous appuyiez manuellement sur stop.



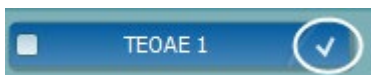
Lorsque la mesure est rejetée, le minuteur cesse de compter. **Artifact rejection** (Rejet des perturbations) dépend du paramètre **Acceptable Noise Level** (Niveau de bruit acceptable) et du niveau **Level tolerance** (Niveau de tolérance) définis dans le protocole.



La **liste de protocoles** présente tous les tests faisant partie du protocole sélectionné. Le test affiché sur l'écran de test est mis en surbrillance bleue ou rouge, en fonction de l'oreille choisie.



Une case **cochée** indique que le test débutera lorsque la touche **START (DÉMARRER)** sera enfoncée. Au cours des tests, les cases correspondant aux tests déjà terminés seront automatiquement décochées. Décochez les cases correspondant aux tests que vous ne souhaitez pas exécuter dans le protocole sélectionné avant d'appuyer sur **START**.



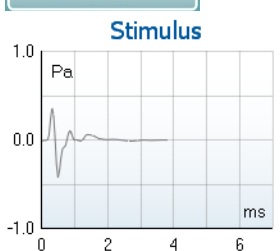
Une **coche blanche** indique que (au moins une partie) des données correspondant à ce test sont enregistrées dans la mémoire.



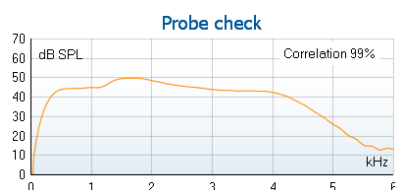
Pause s'active une fois que les tests ont débuté. Cette fonction permet d'interrompre un test.



Les touches **START (DÉMARRER)** (et **STOP (ARRÊTER)**) sont utilisées pour démarrer et arrêter la session.



Le **graphique de stimulus** affiche le stimulus de clic présenté à l'oreille sous forme de magnitude (Pa) en fonction du temps (ms). La molette de votre souris vous permet de zoomer sur l'axe de magnitude (y).



Le graphique de contrôle de la sonde fournit une représentation visuelle de l'ajustement de la sonde dans l'oreille du patient pendant et après le test.

Après le test, une valeur de corrélation s'affichera indiquant si la sonde est restée correctement placée dans l'oreille pendant le test.

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,	

Lorsque vous passez la **souris sur** une bande de fréquence, les informations relatives à la mesure en cours ou terminée s'affichent.

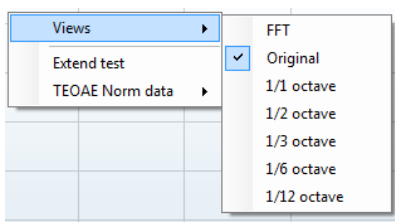
Le **RSB (rapport Signal/Bruit)** est affiché à l'intérieur de chaque bande de fréquence testée et calculé en dB.



Le **symbole de contrôle TE** trouvé, représenté par une coche noire, indique que cette mesure particulière répond à son critère spécifié. Cependant, le test se poursuivra jusqu'à la fin de la durée de test ou jusqu'à son arrêt manuel.

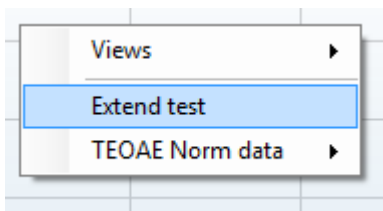


Si vous mettez le curseur de votre souris sur le graphique désiré et utilisez la **molette** de votre souris, vous pouvez **zoomer** sur tous les graphiques.

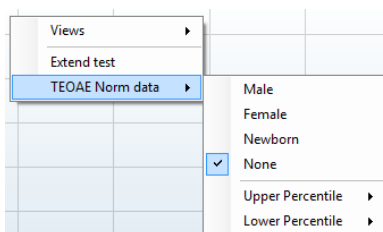


Il est possible de modifier la vue du graphique de réponse TE en cliquant sur le bouton droit de la souris. Le menu déroulant propose les options suivantes :

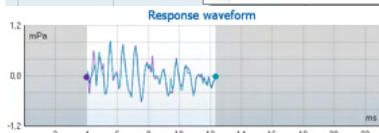
View (Vue) vous permet de passer de la **Vue d'origine** à la **vue FFT**, **affichage de bande d'1/1, 1/2, 1/3, 1/6 et 1/12ème d'octave**.



Extend test (Étendre test) permet de continuer à tester après la fin du test, qu'il se soit terminé de lui-même ou qu'il ait été arrêté manuellement. Le compteur reviendra à 0 et commencera à compter sans limite de temps. Appuyez sur **Stop** pour arrêter les tests. L'option d'extension du test n'est disponible que lorsque l'option PASS/REFER n'est pas activée pour le protocole.



Norm data (Données normatives) vous permet de changer les données normatives TE affichées dans le graphique de réponse TE.

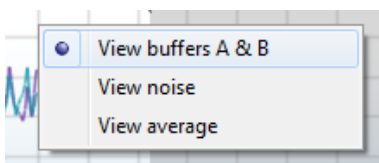


La **forme d'onde de réponse**, la **fenêtre d'enregistrement** et la **plage de reproductibilité de la réponse** s'affichent.

Les flèches indiquent le début et la fin de la **fenêtre d'enregistrement**. Les zones situées en dehors de la fenêtre d'enregistrement sont grisées. Vous pouvez modifier la position du début et de la fin de la **fenêtre d'enregistrement** avant de commencer un test en déplaçant les flèches sur le graphique à l'aide de votre souris.

La **plage de la fenêtre de reproductibilité de la forme d'onde** est indiquée au moyen d'une **ligne noire** sur l'axe horizontal. Seule la forme d'onde située dans cette plage est prise en compte pour le calcul du **pourcentage de reproductibilité de la forme d'onde**.

Cliquez sur les cercles turquoise ou violet au bout de chaque forme d'onde et déplacez la souris pour séparer les courbes au sein du graphique



Cliquez sur le **graphique de forme d'onde de réponse** à l'aide du **bouton droit de la souris** pour modifier l'affichage.

View buffers A & B (Voir tampons A et B) est la vue par défaut et affiche les deux formes d'onde EOA moyennées et superposées.

View noise (Voir bruit) affiche le bruit de la forme d'onde (Bruit = Tampon A – Tampon B).

View average (Voir moyenne) affiche la moyenne des formes d'onde A et 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	-	

Les **exigences minimales de test** définies dans le protocole sont affichées à côté de certains éléments du tableau **Test summary (Récapitulatif de test)**. Ces **nombre entre parenthèses** se transforment en **coche** lorsque l'exigence minimale est remplie au cours du test.

Lors du test à la pression de crête, la valeur **MEP** est la pression réelle du test et la valeur dans les crochets est la pression cible à partir du tympanogramme.

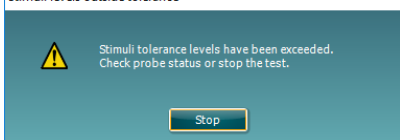
Band summary

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	✓

Le tableau **Récapitulatif de bande (Band summary)** affiche les fréquences de test, le niveau TE, le bruit, le RSB. La colonne **Detected (Détecé)** contient une coche lorsque la fréquence spécifiée a rempli le critère configuré dans le protocole.

Les valeurs du niveau TE, du Bruit et RSB sont arrondies à partir de données brutes. Par conséquent, la valeur RSB calculée affichée peut ne pas toujours être équivalente au niveau TE moins le Bruit.

Stimuli levels outside tolerance



Lorsque le niveau de stimulus dépasse la tolérance choisie lors de la configuration du protocole, la **fenêtre contextuelle tolérance en dehors des niveaux de stimulus** s'affiche à l'écran.

Essayez de repositionner la sonde dans l'oreille. Lorsque la sonde est réinsérée et si le stimulus est de nouveau compris dans la plage de tolérance, la fenêtre de dialogue disparaît automatiquement et le test se poursuit.

Appuyez sur Stop pour arrêter les tests.

PASS

REFER

INCOMPLETE

Les **résultats de dépistage** (Screening results) peuvent être PASS (validés), REFER (orientés) ou INCOMPLETE (incomplets) et sont indiqués au-dessus de la mesure dès que le résultat est disponible. Si la case à cocher « Enabled Pass/Refer » (Validation/Orientation activée) n'est pas activée pour le protocole sélectionné, aucun étiquetage n'apparaîtra.

La signification statistique du résultat détecé dépend de la combinaison des paramètres suivants définis par l'utilisateur dans la configuration du protocole: Durée de test, Niveaux de stimulus, RSB, Fenêtre de sauvegarde, OAE total mini, Reproductibilité mini, Niveau TE mini, Nombre de bandes requis pour une validation, Bandes obligatoires requises pour une validation.

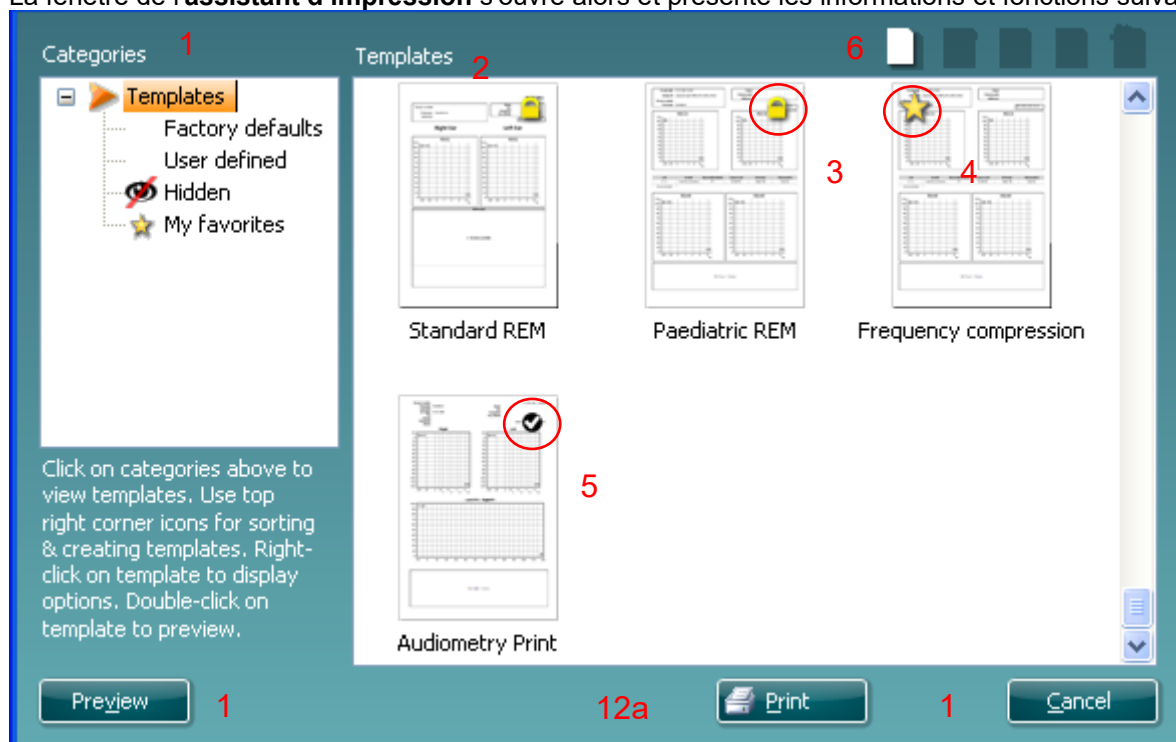


3.15 Utilisation de l'assistant d'impression

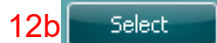
Dans l'assistant d'impression, vous pouvez créer des modèles d'impression personnalisés qui seront associés à des protocoles individuels à des fins d'impression rapide. Vous pouvez accéder à l'assistant d'impression de deux façons.

- Si vous souhaitez créer un modèle à usage général, ou sélectionner un modèle existant à des fins d'impression : Allez dans **Menu | Print | Print wizard... (Menu | Imprimer | Assistant d'impression...)** dans l'un des onglets de Titan Suite (IMP, DPOAE, TEOAE ou ABRIS)
- Si vous souhaitez créer un modèle ou sélectionner un modèle existant pour l'associer à un protocole spécifique : Allez dans l'onglet du module (IMP, DPOAE, TEOAE ou ABRIS) correspondant au protocole spécifique et sélectionnez **Menu | Setup | Protocol setup (Menu | Configuration | Configuration de protocole)**. Sélectionnez le protocole spécifique dans le menu déroulant et sélectionnez **Print Wizard (Assistant d'impression)** en bas de la fenêtre

La fenêtre de l'**assistant d'impression** s'ouvre alors et présente les informations et fonctions suivantes :



- Sous **Catégories**, vous pouvez sélectionner

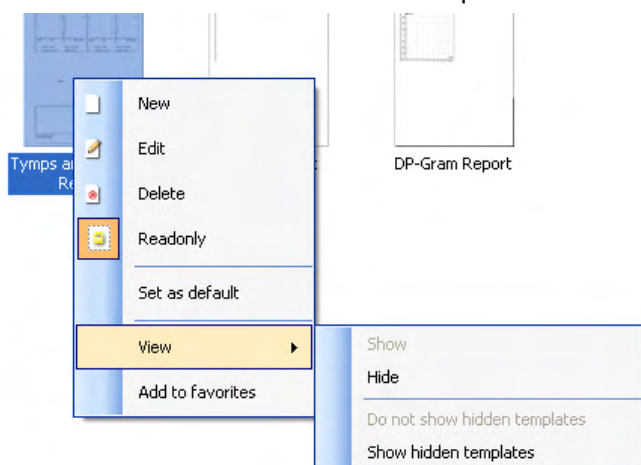


- **Templates (Modèles)** pour afficher tous les modèles disponibles
 - **Factory defaults (Modèles par défaut d'usine)** pour afficher uniquement les modèles standards
 - **User defined (Modèles définis par l'utilisateur)** pour afficher uniquement les modèles personnalisés
 - **Hidden (Masqué)** pour afficher les modèles masqués
 - **My favorites (Mes favoris)** pour montrer uniquement les modèles appartenant aux favoris
- Les modèles disponibles dans la catégorie sélectionnée s'affichent dans la zone **Templates (Modèles)**.



3. Les modèles par défaut d'usine sont reconnaissables par leur icône représentant un cadenas. Ils vous permettent de toujours avoir un modèle standard et vous évitent d'avoir à créer un modèle personnalisé. Cependant, ils ne peuvent pas être modifiés en fonction de vos préférences personnelles sans être préalablement sauvegardés sous un nouveau nom. Les modèles créés/**définis par l'utilisateur** peuvent être mis en **lecture seule (Read-only)** (ils s'accompagnent alors de l'icône du cadenas), en cliquant sur le modèle à l'aide du bouton droit de la souris et en sélectionnant **Read-only** dans la liste déroulante. L'état **Lecture seule** peut également être désactivé sur les modèles **définis par l'utilisateur** en suivant les mêmes étapes.
4. Les modèles ajoutés à **Mes favoris** sont accompagnés d'une étoile. En ajoutant des modèles à **Mes favoris** vous pouvez visualiser rapidement les modèles que vous utilisez le plus souvent.
5. Le modèle associé au protocole sélectionné lorsque vous ouvrez l'assistant d'impression par le biais de la fenêtre **IMP440, ABRIS440, DPOAE440** ou **TEOAE440** est accompagné d'une coche.
6. Appuyez sur la touche **New Template (Nouveau modèle)** pour ouvrir un nouveau modèle vide.
7. Sélectionnez l'un des modèles existants et appuyez sur la touche **Edit Template (Modifier le modèle)** pour modifier l'agencement sélectionné.
8. Sélectionnez l'un des modèles existants et appuyez sur la touche **Delete Template (Supprimer le modèle)** pour supprimer le modèle sélectionné. Il vous sera demandé de confirmer que vous souhaitez bien supprimer le modèle.
9. Sélectionnez l'un des modèles existants et appuyez sur la touche **Hide Template (Masquer le modèle)** pour masquer le modèle sélectionné. Le modèle sera alors visible uniquement lorsque la **Catégorie Hidden (Masqué)** sera sélectionnée. Pour montrer le modèle, sélectionnez **Hidden (masqué)** dans les **Catégories**, cliquez sur le modèle désiré avec le bouton droit de votre souris et sélectionnez **View (Vue)/Show (Montrer)**.
10. Sélectionnez l'un des modèles existants et appuyez sur la touche **Mes favoris** pour marquer le modèle comme un favori. Le modèle peut maintenant être retrouvé facilement lorsque vous sélectionnez **Mes favoris** dans les **Catégories**. Pour supprimer un modèle accompagné d'une étoile de Mes favoris, sélectionnez le modèle et appuyez sur la touche **Mes favoris**.
11. Sélectionnez l'un des modèles et appuyez sur la touche **Preview (Aperçu)** pour afficher un aperçu d'impression du modèle sur l'écran.
12. Selon la façon dont vous avez ouvert l'assistant d'impression, vous pourrez appuyer sur
 - a. **Imprimer** afin d'utiliser le modèle sélectionné pour imprimer ou sur
 - b. **Sélectionner** pour associer le modèle sélectionné au protocole avec lequel vous avez ouvert l'assistant d'impressions
13. Pour quitter l'assistant d'impression sans sélectionner ni modifier de modèle, appuyez sur **Annuler**.

Si vous cliquez sur un modèle spécifique avec le bouton droit de votre souris, un menu déroulant s'affiche et propose une méthode alternative d'utilisation des options décrites ci-dessus :



Plus d'informations sur l'Assistant d'impression sont détaillées dans le document Informations complémentaires Titan (Additional Information).



4. Maintenance

4.1 Procédures d'entretien générales

La performance et la sécurité de l'instrument seront préservées si les conseils d'entretien suivants sont appliqués :

- 1 Il est conseillé d'effectuer au moins une révision annuelle pour garantir la précision des propriétés acoustiques, électriques et mécaniques. Cette révision doit être réalisée par un réparateur agréé pour garantir un travail et un fonctionnement optimaux.
- 2 Vérifiez que le matériau isolant du câble d'alimentation ou des connecteurs est intact et qu'il n'est jamais exposé à aucune forme de charge ou tension mécanique susceptible de le détériorer.
3. Pour préserver la fiabilité de l'instrument, nous recommandons que l'opérateur réalise périodiquement un test sur une personne dont les données sont déjà référencées, par exemple une fois par jour. Cette personne peut être l'opérateur. Pour les mesures avec le module TEOAE, il est recommandé de procéder à un test quotidien de la sonde pour confirmer que la sonde fonctionne correctement avant de tester les patients. Si la surface de l'instrument ou d'un de ses composants est contaminée, elle peut être nettoyée avec un tissu doux imprégné d'une solution d'eau savonneuse. Avant toute opération de nettoyage, déconnectez toujours l'adaptateur d'alimentation et la batterie. Veuillez à ce qu'aucun liquide n'entre dans l'instrument ou ses accessoires.
- 5 Après chaque examen, assurez-vous que les parties en contact avec le patient sont propres pour éviter tout risque de contamination d'un autre patient. Toutes les précautions générales doivent être prises pour éviter qu'une maladie puisse être transmise d'un patient à un autre. Il est fortement conseillé de retirer les pointes de sonde ou les embouts du transducteur avant de les nettoyer. L'eau peut être utilisée pour les nettoyages fréquents, mais pour les contaminations sévères il peut s'avérer nécessaire d'utiliser un agent désinfectant. Veuillez ne pas utiliser de solvants organiques ou d'huiles aromatiques.

4.2 Nettoyage des produits Interacoustics

Si la surface de l'instrument ou d'un de ses composants est contaminée, elle peut être nettoyée avec un tissu doux imprégné d'une solution d'eau savonneuse. Veuillez ne pas utiliser de solvants organiques ou d'huiles aromatiques. Avant toute opération de nettoyage, déconnectez toujours le câble USB. Veuillez à ce qu'aucun liquide n'entre dans l'instrument ou ses accessoires.



- Avant de procéder au nettoyage, mettez toujours l'instrument hors tension et débranchez-le de l'alimentation électrique
- Utilisez un chiffon doux légèrement imprégné de solution de nettoyage pour nettoyer les surfaces exposées
- Ne pas laisser de liquide entrer en contact avec les pièces métalliques à l'intérieur des écouteurs / casques
- Ne passez pas à l'autoclave, ne stérilisez pas et n'immergez pas l'instrument ou l'accessoire dans un liquide quelconque
- N'utilisez pas d'objets durs ou pointus pour nettoyer des parties de l'instrument ou de l'accessoire
- Ne laissez pas sécher les pièces qui ont été en contact avec des liquides avant de procéder au nettoyage
- Les embouts en caoutchouc ou en mousse sont des composants à usage unique



Solutions de nettoyage et de désinfection recommandées :

- Eau chaude avec une solution de nettoyage douce et non abrasive (savon)

Procédure

- Nettoyez l'instrument en essuyant le boîtier externe avec un chiffon non pelucheux légèrement imprégné de solution de nettoyage
- Nettoyez les pointes et les interrupteurs et autres pièces accessibles au patient à l'aide d'un chiffon non pelucheux légèrement imprégné d'une solution de nettoyage
- Prenez soins de ne pas humidifier le haut-parleur des écouteurs et autres pièces similaires



4.3 Nettoyage de l'embout de la sonde

Sonde à tige courte

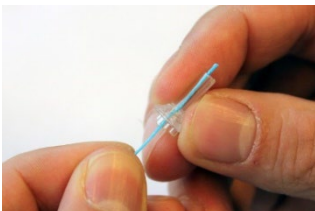


1. Dévissez le chapeau de sonde.



2. Retirer l'embout de la sonde.

3. Pour la sonde de la Rallonge clinique, pour accéder et nettoyer le plus gros canal, il est nécessaire de retirer le joint intérieur de l'embout de sonde. Cela peut être réalisé à l'aide d'une épingle fine. Remettez le joint en place après le nettoyage.

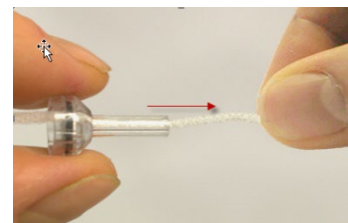


4. Faites passer le bout dur du fil de nettoyage dans l'un des tubes.



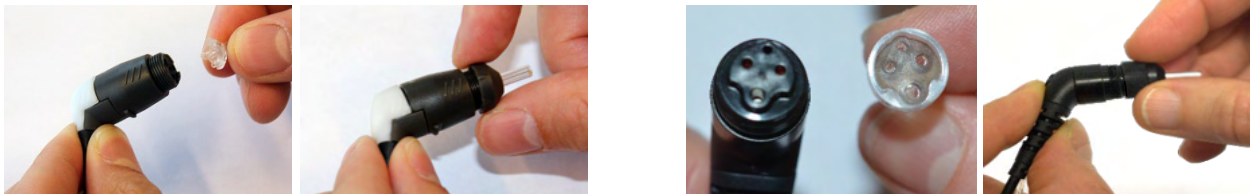
5. Tirez sur le fil de nettoyage pour le faire passer complètement dans le tube de l'embout de la sonde. Nettoyez chacun des tubes, tel que requis. Jetez le fil après usage.

Câble d'extension clinique, câble d'extension court



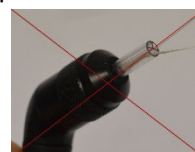


6. Assemblez de nouveau la sonde.



Avis :

N'utilisez pas l'outil de nettoyage pour nettoyer la base de la sonde. Cela risquera de détruire les filtres.



Afin de garantir des mesures correctes, il est important de s'assurer que le système de la sonde est toujours tenu propre.. Veuillez donc suivre les instructions illustrées ci-dessous pour retirer de la cêrumen ou autres corps étrangers des petits canaux acoustiques et de pression d'air sur l'embout de la sonde.

4.4 Réparations

Interacoustics est uniquement responsable de la validité de la marque CE, des conséquences sur la sécurité, la fiabilité et la performance de l'instrument si :

1. les opérations de montage, extensions, réglages, modifications ou réparations sont effectuées par un personnel autorisé,
2. une révision est effectuée chaque année,
3. l'installation électrique utilisée est conforme aux exigences décrites, et
4. l'équipement est utilisé par un personnel autorisé, conformément à la documentation fournie par Interacoustics.

Le client devra contacter le distributeur local pour déterminer les possibilités de service/réparation, y compris le service/réparation sur site. Il est important que le client (par le biais d'un distributeur local) remplisse le **RAPPORT DE RETOUR (Return Report)** à chaque fois que le composant/produit est envoyé pour entretien/réparation à Interacoustics.

4.5 Garantie

INTERACOUSTICS garantit que :

- Le Titan ne comportera aucun défaut de matériaux et de fabrication dans des conditions d'utilisation et d'entretien normales pendant vingt-quatre (24) mois à partir de la date de livraison par Interacoustics au premier acheteur
- Les accessoires sont sans défaut de matériaux et de fabrication dans des conditions d'utilisation et d'entretien normales pendant quatre-vingt-dix (90) jours à partir de la date de livraison par Interacoustics au premier acheteur

Si un instrument nécessite une réparation pendant la période de garantie, l'acheteur doit communiquer directement avec le centre d'assistance Interacoustics local pour identifier le centre de réparation approprié. La réparation ou le remplacement sera effectué aux frais d'Interacoustics, sous réserve des termes de cette garantie. L'instrument doit être renvoyé rapidement, dans un emballage assurant une protection efficace avec un affranchissement complet payé. La perte ou la détérioration pendant le retour d'un instrument est la responsabilité de son propriétaire.



En aucune circonstance, Interacoustics ne pourra être tenu responsable d'aucun dommage fortuit, indirect ou immatériel en relation avec l'achat ou l'utilisation d'un produit Interacoustics.

Ces conditions s'appliquent uniquement au premier acquéreur de l'instrument. Cette garantie ne peut pas être appliquée à aucun autre propriétaire ou utilisateur de cet instrument acheté d'occasion. En outre, cette garantie n'est pas applicable aux cas énoncés ci-après et Interacoustics ne peut pas être tenu responsable d'aucune perte liée à l'achat ou l'utilisation d'un produit Interacoustics qui a été :

- réparé par une personne ne faisant pas partie des agents techniques agréés par Interacoustics
- modifié de quelque façon que ce soit, pouvant être préjudiciable à la stabilité ou fiabilité de l'instrument, d'après le seul jugement d'Interacoustics
- soumis à une utilisation abusive, négligente ou accidenté, ou si le numéro de série ou de lot a été modifié, dégradé ou effacé ; ou
- incorrectement entretenu ou utilisé d'une manière non-conforme aux instructions fournies par Interacoustics

Cette garantie remplace toutes les autres garanties explicites ou implicites et toutes les obligations ou responsabilités d'Interacoustics. Interacoustics n'accorde directement ou indirectement à aucun agent ou autre personne le droit d'assumer au nom d'Interacoustics aucune autre responsabilité liée à la vente des produits Interacoustics.

INTERACOUSTICS REJETTE TOUTES LES AUTRES GARANTIES, EXPLICITES OU IMPLICITES, INCLUANT TOUTE GARANTIE DE QUALITÉ MARCHANDE, D'APTITUDE À UN EMPLOI PARTICULIER OU APPLICATION.



5 Caractéristiques techniques générales

5.1 Matériel Titan - Caractéristiques techniques

Sigle médical CE	Le marquage CE, en association avec le symbole MD, indique qu'Interacoustics A/S répond aux exigences de l'Annexe I du Règlement (UE) 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux L'homologation du système qualité est réalisée par TÜV – identification n 0123.	
Normes	Sécurité :	IEC 60601-1, Alimentation interne, Pièces appliquées de type B et BF
	Comptabilité électromagnétique :	CEI 60601-1-2
	Impédance :	IEC 60645-5/ANSI S3.39, Type 1
	Signal de test :	IEC 60645-1/ANSI S3.6 , IEC 60645-3
	EOA :	IEC 60645-6 2009, Émissions otoacoustiques de type 2
	PEATC :	IEC 60645-7 2009, Type 2
	Socle	Sécurité :
Alimentation :		Astrodyne ASA30M-0301 ou UE24WCP
Tensions et fréquences d'alimentation secteur :		Courant alternatif 100 – 240 V, 47 – 63 Hz
Consommation :		0,8 - 0,4 A
Batterie	Utiliser uniquement :	NP120 ou CGA103450
Environnement opérationnel	Température :	15 - 35 °C
	Humidité relative :	30 - 90 %
	Pression ambiante :	98 kPa - 104 kPa
	Temps de mise en route :	1 minute
Utilisation/stockage	Les températures inférieures à 0°C et supérieures à 50°C peuvent endommager l'appareil et ses accessoires de façon permanente.	
Transport & stockage	Température de stockage :	0°C – 50°C
	Température de transport :	-20 – 50 °C
	Humidité relative :	10 – 95 %
Système de mesure de l'impédance		
Son de la sonde	Fréquence :	Tympanométrie classique : 226 Hz, 678 Hz, 800 Hz, 1000 Hz ; sons purs ; Contrôlés par AGC afin de protéger contre les stimuli sonores forts de la sonde dans les petits conduits auditifs.
	Niveau :	Tympanométrie à bande large : Stimulus à bande large 226 Hz - 8 000 Hz, 21,5/sec. 226 Hz : 85 dB SPL (≈ 69 dB HL) Tympanométrie à bande large : 96 dB peSPL (nourrisson) / 100 dB peSPL (adulte). (100 dB peSPL ≈ 65 dB nHL)



Pression d'air	Contrôle : Indicateur : Plage : Limite de pression : Vitesse de changement :	Automatique. Valeur mesurée affichée sur l'écran graphique. -600 à +300 daPa. -750 daPa et +550 daPa. Minimum, medium, maximum ou automatique avec vitesse minimale selon valeur de crête conforme. À sélectionner lors de l'installation.
Compliance	Plage :	0,1 à 8,0 ml pour un son de la sonde de 226 Hz (Volume de l'oreille : 0,1 à 8,0 ml) et 0,1 à 15 mmho pour un son de la sonde de 678, 800 et 1000 Hz.
Types de tests	Tympanométrie :	Automatique lorsque la pression de démarrage et d'arrêt peut être programmée par l'utilisateur dans la fonction d'installation. Contrôle manuel de toutes les fonctions.
	Fonction 1 des trompes d'Eustache - Tympan non perforé :	Test de Williams
	Fonction 2 des trompes d'Eustache - Tympan perforé :	Test de Toynbee
	Fonction 3 des trompes d'Eustache - Béance de la trompe d'Eustache :	Mesure d'impédance sensible continue de 30 à 150 s.
Indicateurs	Affichage graphique :	La compliance est indiquée en ml et la pression en daPa. En mode contrôlé par PC, l'admittance, la susceptance et la conductance peuvent être imprimées. Le niveau de stimulus est indiqué par dB Hearing Level (niveau d'écoute en dB).
Mémoire	Tympanométrie :	1 courbe par oreille et par test tympanométrique. 3 courbes par oreille et par test de fonctionnement des trompes d'Eustache. Et, en théorie, un nombre infini de tests par protocole.
Il n'y a aucune déviation entre le mode statique et le mode dynamique.		
Fonctions de réflexe		
Sources de signaux	Son - Controlatéral, Réflexe :	250, 500, 1 000, 2 000, 3 000, 4 000, 6 000, 8 000 Hz.
	Son - Ipsilatéral, Réflexe :	500, 1 000, 2 000, 3 000, 4 000 Hz.
	Bruit NB - Controlatéral, Réflexe :	250, 500, 1 000, 2 000, 3 000, 4 000, 6 000, 8 000 Hz.
	Bruit NB - Ipsilatéral, Réflexe :	1 000, 2 000, 3 000, 4 000 Hz.
	Bruit - Controlatéral, Réflexe :	Large bande, bande passante élevée, bande passante basse.
	Bruit - Ipsilatéral, Réflexe :	Large bande, bande passante élevée, bande passante basse.
	Durée du stimulus :	750 ms (continu), 1500 ms (pulsé)
Sorties	Écouteur controlatéral :	Écouteur TDH39, écouteur DD45, ou IP30 pour mesures de réflexes.



	Écouteur ipsilatéral :	Écouteur sur sonde incorporé dans le système de la sonde pour les mesures de réflexes.
	Air :	Connexion du système aérien à la sonde.
Types de tests	Réflexe manuel :	Contrôle manuel de toutes les fonctions.
	Réflexe automatisé :	Réflexes automatiques : <ul style="list-style-type: none"> - Intensités individuelles - Croissance des réflexes
	Fatigabilité du réflexe :	Automatique, 10 dB au-dessus du seuil et contrôlé manuellement avec des stimuli d'une durée de 10 à 30 s.
	Latence du réflexe :	Automatisée, premières 300 ms à partir du début du stimulus.

Dépistage PEATC pour nourrissons		
Préamplificateur	Une voie :	3 électrodes. 50 cm Inversable : Le logiciel inverse automatiquement la mastoïde et la masse en cas d'utilisation de la technique de montage sur mastoïde. Ainsi, l'utilisateur n'a pas besoin de remplacer l'électrode en cours de test.
	Gain :	58 dB
	Réponse en fréquence :	0,5 – 5 000 Hz
	Bruit :	< 25 nV/√Hz
	Taux CMR :	> 90 dB.
	Tension résiduelle d'entrée max :	2,5 V
	Impédance d'entrée :	>=10 MΩ/ =< 300 pF
	Alimentation de l'unité principale :	Alimentation électrique isolée
Mesure d'impédance électrique	Fréquence de mesure :	33 Hz
	Forme d'onde :	Rectangulaire
	Courant de mesure :	11,25 µA
	Plage :	0,5 kΩ – 25 kΩ ± 10 %
Stimulus	Stimuli :	Plage de clics (200 Hz -11 kHz) Plage CE-Chirp® (200 Hz – 11 kHz) Plage HiLo CE-Chirp® (Bas – jusqu'à 1,5 kHz) et (Haut – au-dessus de 1,5 kHz)
	Taux de stimulus :	90 Hz
	Transducteurs :	Insert téléphonique IP30 ABR IP30 ABR pour coupelle EarCup Casque TDH 39 ou DD45 à étalonnage et détection automatiques (Force statique : 4,5 N ± 0,5 N Sonde IOW à étalonnage et détection automatiques
	Canaux :	2
	Niveau :	30 dB nHL, 35 dB nHL, 40 dB nHL
	Largeur de bande :	22,05 kHz
Enregistrement	Durée d'analyse :	1-10 min ou bruit résiduel 5-80 nV
	Résolution A/ N :	24 bits
	Système de rejet des perturbations :	Niveau de rejet (Crête, RMS min, RMS max) Détourage (Saturation)
Affichage		Niveau et type de stimulus, vue histogramme et graphique
		Vue de base et avancée



Sensibilité algorithmique	CE-Chirp® :	99.9 %
----------------------------------	--------------------	--------

DPOAE		
Stimulus	Gamme de fréquences :	500 – 10 000 Hz
	Fréquence nominale :	f2
	Incrément :	25 Hz
	Niveau :	30 à 70 dB SPL
	Incrément :	1 dB
Enregistrement	Durée d'analyse :	Minimum 2 secondes sans limite supérieure
	Résolution A/ N :	Résolution 24 bits, 5,38 Hz
	Système de rejet des perturbations :	-30 à +30 dB SPL ou désactivé
	Tolérance de stimulus :	Réglable entre 1 et 10 dB
	Critères RSB :	Réglable entre 3 et 25 dB
	Fenêtre Vérification sonde :	256 points de réponse en fréquence dans le conduit auditif par clic de stimulation.
	Fenêtre Réponse DP :	4 096 points de réponse en fréquence
	Méthode d'établissement d'une moyenne :	Pondération bayésienne
	Bruit résiduel :	Une mesure RMS moyenne dans la zone des barres de fréquence DP (26 barres aux fréquences < 2 500 Hz et 60 barres ≥ 2 500 Hz).
Affichage	Gain d'affichage général :	Exécutable en cours de test
	Affichage :	Niveau et type de stimulus, vue histogramme et graphique
Caractéristiques de la sonde	Sonde IOW Titan :	adaptée aux fonctions IMP, DPOAE, TEOAE et ABRIS
		Embout de sonde remplaçable
Autre		
Pression de test		Pression ambiante Pression de crête tympanique.

Le Titan avec DPOAE440 fait appel à une méthode améliorée de contrôle du niveau des stimuli afin de présenter plus précisément l'intensité spécifiée à tout un éventail de conduits auditifs allant des nourrissons aux adultes. Le champ d'application de la norme IEC 60645-6 se limite actuellement aux oreilles adultes. Ainsi, afin de mieux servir un marché avec un produit offrant des niveaux de stimulus plus précis sur une large gamme de volumes de conduits auditifs (en particulier les enfants), nous avons choisi de recourir à une procédure d'étalonnage plus complète pour les DPOAE. Celle-ci ne s'inscrit pas dans le champ d'application de la norme IEC 60645-6 pour les mêmes protocoles.

Cette méthode améliorée de contrôle du stimulus est activée lorsque la case « Utiliser la compensation du microphone » est cochée. Pour utiliser la méthode d'étalonnage IEC60645-6, décochez la case « Compensation du microphone » dans l'onglet Avancé de la configuration du protocole.

TEOAE		
Stimulus	Gamme de fréquences :	500 à 5 500 Hz
	Incrément :	1 Hz (Bandes personnalisées)
	Type de stimulus :	Non linéaire et linéaire (selon IEC 60645-3)



	Niveau :	30 à 90 dB peSPL, étalonné de crête à crête, contrôlé par AGC
	Incrément :	1 dB
	Vitesse de clic :	43 – 100 Hz
	Tolérance de stimulus :	Réglable entre 1 et 3 dB
	Transducteur :	Sonde IOW à étalonnage et détection automatiques
Enregistrement	Durée d'analyse :	5 secondes à 30 minutes
	Résolution A/ N :	24 bits
	Système de rejet des perturbations :	0 à +60 dB SPL ou désactivé
	Critères RSB :	Réglable entre 5 et 25 dB
	Critère TE :	RSB bande, Nombre de balayages, Durée de test, Total EOA min, reproductibilité min - réglable pour une utilisation en tant que critère de test
Affichage	Plage de durée de stimulus :	Enregistrement instantané de 128 points du premier clic d'une séquence de clics
	Fenêtre Vérification sonde :	256 points de réponse en fréquence du clic de stimulation enregistré dans le conduit auditif
	Méthode d'établissement d'une moyenne :	Pondération bayésienne
	Fenêtre durée d'enregistrement :	3 - 23 msec (max). Échantillons temporels des tampons A et B à un taux d'échantillonnage de 11 025 Hz
	Autres informations :	État intra-auriculaire (activé en cours de test), niveau de bruit, pression tympanique de crête
		Vue de base et avancée, vue FFT, vue Récapitulatif de test
Caractéristiques de la sonde	Sonde IOW Titan :	adaptée aux fonctions IMP, DPOAE, TEOAE et ABRIS
		Embout de sonde remplaçable
Autre		
Pression de test		Pression ambiante ou pression tympanique de crête trouvée dans le module IMP



Généralités		
Commande PC	USB :	Entrée/sortie pour communication avec l'ordinateur. Le Titan peut être contrôlé entièrement à partir d'un PC. Les mesures peuvent ensuite être suivies sur l'écran du PC. Les données peuvent être stockées sur l'appareil en mode portable et transférées, puis sauvegardées sur l'ordinateur dans une base de données (Base de données OtoAccess® ou Noah) via USB.
	Sans fil	Les données peuvent être stockées sur l'appareil en mode portable et transférées à distance puis sauvegardées sur l'ordinateur dans une base de données (Base de données OtoAccess® ou Noah).
Mémoire :		La capacité de stockage de l'ordinateur est limitée à la taille de la base de données (Base de données OtoAccess® ou Noah). L'unité portable du Titan est livrée avec une carte mémoire d'8 GB pouvant stocker plus d'un quart de million de tests.
Imprimante thermique (en option)	Type:	Imprimante thermique avec enregistrement du papier sous forme de rouleaux. Impression sur commande à travers une imprimante sans fil.
	Largeur du papier :	57,5 ± 0,5 mm sur imprimante thermique
	Durée d'impression :	La durée d'impression dépend de la taille du protocole utilisé. Pour 2 tympanogrammes et 8 tests de réflexe, l'imprimante thermique prend environ 6s.
Dimensions		6 x 6 x 28 cm
Poids du Titan		360 g
Poids du préamplificateur ABR/EOA/IMP		120 g
Dimensions du boîtier de Dimensions du préamplificateur ABR/EOA/IMP		10,2 x 6,8 x 2,6 cm
Poids du boîtier de commande EOA/IMP		64 g
Dimensions du boîtier de commande EOA/IMP		6,5 x 3,5 x 1,8 cm



Tableau 1 : Plages de fréquence et d'intensité pour IMP440

Fréq. centrale [Hz]	TDH39		IP30		IOW IPSI		DD45	
	Valeur		Valeur		Valeur		Valeur	
	Son	NB	Son	NB	Son	NB	Son	NB
	[dB HL]	[dB HL]	[dB HL]	[dB HL]	[dB HL]	[dB HL]	[dB HL]	[dB HL]
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								
Large bande	-	120	-	120	-	105	-	125
Bande passante basse	-	120	-	120	-	110	-	120
Bande passante haute	-	120	-	120	-	105	-	130

Tableau 2 : Plages de fréquence et d'intensité pour DPOAE440

Maxima Titan DPOAE		
Fréq. centrale [Hz]	IOW IPSI	IOW voie 2
	Valeur	Valeur
	Son [dB SPL]	Son [dB SPL]
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

Maxima Titan TEOAE

Maxima TEOAE Intensité de clic : 90 dB peSPL

Maxima Titan ABRIS

Les niveaux maximum ABRIS pour les clics et stimuli CE-Chirp @sont limités à 30, 35 et 40 dBnHL pour tous les transducteurs.



Caractéristiques des branchements entrées/sorties

Entrées	Type de connecteur	Propriétés électriques	
Réponse du patient.	Prise jack, 3,5 mm, 4 pôles	Commutateur manuel : Broche 1 : Masse Broche 2 : Signal Broche 3 : Entrée/sortie à usage ultérieur Broche 4 : Entrée/sortie à usage ultérieur	3 V à 10 K Ω sont transmis à la masse lorsque l'appareil est activé
Sorties			
Écouteurs, Gauche/Droite	Prise jack, 3,5 mm, 4 pôles	Tension : Impédance de charge min. : Broche 1 : Masse Voie 1 Broche 2 : Sortie Voie 1 (gauche) Broche 3 : Sortie Voie 2 (droite) Broche 4 : Masse Voie 1	Jusqu'à 3 V rms par 10 Ω de charge 8 Ω
Écouteurs, contralatéraux	Prise jack, 3,5 mm, 4 pôles	Tension : Impédance de charge min. : Broche 1 : Masse Voie 1 Broche 2 : Sortie Voie 1 (gauche) Broche 3 : Sortie Voie 2 (droite) Broche 4 : Masse Voie 1	Jusqu'à 3 V rms par 10 Ω de charge 8 Ω
Transducteur	IA propriétaire, 12 pôles	Broche 1 : Broche 2 : Broche 3 : Broche 4 : Broche 5 : Broche 6 : Broche 7 : Broche 8 : Broche 9 : Broche 10 : Broche 11 : Broche 12 :	Sortie Voie 1 Masse Voie 1 Ligne de masse Masse A / Masse Micro Entrée micro - / Entrée analogue équilibrée Entrée micro + / Entrée analogue équilibrée Alimentation électrique +3/+5 V Sortie Voie 2 Masse Voie 2 E2V CLIC E2V DONNÉES E2V Interrupt
Entrée/Sortie données			
USB	USB type B	Port USB pour la communication	Voir l'annexe A du manuel d'entretien pour obtenir des informations détaillées



Propriétés d'étalonnage

Transducteurs étalonnés	Écouteur controlatéral :	TDH39 ou DD45 avec une force statique de 4.5N ±0.5N et/ou IP30
	Système de sonde :	Écouteur ipsilatéral : intégré au système de sonde L'émetteur et récepteur de fréquence de la sonde et le transducteur de pression sont intégrés au système de sonde
Précision	Généralités :	En général, l'instrument est fabriqué et calibré pour respecter ou dépasser les tolérances requises dans les normes spécifiées :
	Fréquences de réflexe :	±1%
	Niveaux sonores des réflexes controlatéraux et de l'audiomètre :	±3 dB pour 250 à 4 000 Hz et ±5 dB pour 6 000 à 8 000 Hz
	Niveaux sonores des réflexes ipsilatéraux :	±5 dB pour 500 à 2 000 Hz et +5/-10 dB pour 3 000 à 4 000 Hz
	Niveaux TEOAE:	±2 dB pour le clic de stimulation
	Niveaux ABRIS:	±2 dB pour tous les types de stimulus ±5% ou 0,1 ml, en retenant la valeur la plus élevée
	Mesure de conformité: Mesure de pression :	±5 % ou ±10 daPa, en retenant la valeur la plus élevée
Contrôle de présentation des stimuli	Mesure de compliance :	±5 % ou ±0,1 ml en retenant la valeur la plus élevée
	Réflexes:	Taux ON-OFF = ≥ 70 dB Montée initiale = 27 ms Descente initiale = 24,6 ms Un SPL pondéré en Off = 31 dB



Propriétés d'étalonnage de l'impédance

Son de la sonde	Fréquences :	226 Hz \pm 1 %, 678 Hz \pm 1 %, 800 Hz \pm 1 %, 1000 Hz \pm 1 %
	Niveau :	85 dB SPL \pm 1,5 dB mesuré dans un coupleur acoustique IEC 60318-5. Le niveau est constant pour tous les volumes dans la plage de mesure.
Compliance	Distorsion :	Max 1 % THD
	Plage :	0,1 à 8,0 ml
	Dépendance thermique :	-0,003 ml/°C
	Dépendance à la pression :	-0,00020 ml/daPa
	Reflex sensitivity:	0.001 ml is the lowest detectable volume change
	Niveau de perturbation des réflexes :	\geq 95 dB SPL (mesuré sur le coupleur 711, durcissement des parois de l'oreille interne 0,2 ml, 0,5 ml, 2,0 ml & 5,0 ml).
	Caractéristiques des réflexes temporaux :	Latence initiale = 35 ms (\pm 5 ms) Montée initiale = 45 ms (\pm 5 ms) Latence terminale = 35 ms (\pm 5 ms) Descente initiale = 45 ms (\pm 5 ms) Dépassement = max. 1 % Résultat inférieur à la cible = max. 1 %
Pression	Plage :	Les valeurs comprises entre -600 et +300 daPa peuvent être sélectionnées dans la configuration.
	Limites de sécurité :	-750 daPa et +550 daPa, \pm 50 daPa



Normes d'étalonnage des réflexes et propriétés du spectre :

Généralités	Les spécifications des stimuli et signaux d'audiomètre sont conformes à la norme IEC 60645-5 ISO 389-1 pour TDH39/DD45
Écouteur controlatéral	Son pur : ISO 389-1 pour TDH39 et ISO 389-2 pour CIR 22. Bruit à bande large : Standard Interacoustics – Propriétés du spectre : Comme le « bruit à bande large » spécifié dans IEC 60645-5, mais avec une fréquence de coupure inférieure de 500 Hz. Bruit bande passante basse : Standard Interacoustics – Propriétés du spectre : Uniforme de 500 Hz à 1 600 Hz, ± 5 dB ré. Niveau de 1 000 Hz Bruit bande passante inférieure élevée : Standard Interacoustics – Propriétés du spectre : Uniforme de 1 600 Hz à 10 KHz, ± 5 dB ré. Niveau de 1 000 Hz
Écouteur ipsilatéral	Son pur : Standard Interacoustics. Bruit à bande large : Standard Interacoustics – Propriétés du spectre : Comme le « bruit à bande large » spécifié dans IEC 60645-5, mais avec une fréquence de coupure inférieure de 500 Hz. Bruit bande passante inférieure : Standard Interacoustics – Propriétés du spectre : Uniforme de 500 Hz à 1 600 Hz, ± 10 dB re. Niveau de 1 000 Hz Bruit bande passante inférieure élevée : Standard Interacoustics – Propriétés du spectre : Uniforme de 1 600 Hz à 4 000 Hz, ± 10 dB re. Niveau de 1 000 Hz Généralités au sujet des niveaux : Le niveau de pression sonore réel au niveau du tympan dépend du volume de l'oreille. Voir tableau 2 pour de plus amples informations.

Le risque de perturbations à des niveaux de stimulus plus élevés dans les mesures de réflexes est négligeable et ne déclenchera pas le système de détection des réflexes



Tableau 3 : Valeurs de référence pour l'étalonnage du stimulus

Réponse	Valeurs de référence pour l'étalonnage du stimulus [dB re. 20 µPa]									Variation des niveaux de stimulus ipsilatéral pour des conduits auditifs de différents volumes Relative à l'étalonnage effectué sur un coupleur IEC 126 [dB]		Valeurs d'atténuation du son pour les écouteurs TDH39 à l'aide d'un coussinet MX41/AR ou PN51 [dB]
	ISO 389-1 (Standard Interacoustics)	ISO 389-2 (Standard Interacoustics)		Standard Interacoustics	Standard Interacoustics	Standard Interacoustics	Standard Interacoustics	ISO 389-4 (ISO 8798)	0,5 ml	1 ml		
[Hz]	TDH39	IP30 ABR		DD45	Cou-pelles	Sonde IOW	Sonde IOW /IOWA NB	Valeurs de correction du stimulus NB (sauf sonde IOW)				
125	45	26		47,5		41	43,5	4			3	
250	25,5	14		27		24,5	26,5	4			5	
500	11,5	5,5		13		9,5	17	4	9,7	5,3	7	
1000	7	0		6		6,5	10,5	6	9,7	5,3	15	
1500	6,5	2		8		5	12	6			21 (1600 Hz)	
2000	9	3		8		12	11	6	11,7	3,9	26	
3000	10	3,5		8		11	11	6	-0,8	-0,5	31 (3150 Hz)	
4000	9,5	5,5		9		3,5	8	5	-1,6	-0,8	32	
6000	15,5	2		20,5		3	5,5	5			26 (6300 Hz)	
8000	13	0		12		-5	-0,5	5			24	
Large bande	-8	-5		-8		-5			7,5	3,2		
Bande passante basse	-6	-7		-6		-7			8,0	3,6		
Bande passante haute	-10	-8		-10		-8			3,9	1,4		
CE-Chirp	27,5	31,5		26	58,5	32						
CE-Chirp bas	26,5	26,5		25,5	50	27,5						
CE-Chirp haut	28	31		28	58	32						
Clics	30,5	35		32,5	61,5	33,5						

**Tous les chiffres en gras sont les valeurs standard d'Interacoustics*



Tableau 4 : Valeurs de référence pour l'étalonnage du stimulus (ABR)

	Stimulus	Valeurs de référence pour l'étalonnage du stimulus [dB re. 20 µPa]				
		Valeurs standard d'Interacoustics				
		TDH39	Inserts IP30	DD45	EarCups IP30	Sonde IOW
peRETSPL	CE-Chirp®	27,5	31,5	26	58,5	32
	CE- Chirp® bas	26,5	26,5	25,5	50	27,5
	CE- Chirp® haut	28	31	28	58	32
	Clics	30,5	35	32,5	61,5	33,5

Types de coupleurs utilisés par le processus d'étalonnage

IMP :

TDH39 est étalonné à l'aide d'un coupleur acoustique de 6 cm³ fabriqué selon la norme IEC 60318-3. L'écouteur ipsilatéral et le son de la sonde sont étalonnés à l'aide d'un coupleur acoustique de 2 cm³ fabriqué selon la norme IEC 60318-5.

ABRIS :

Les stimuli de la sonde et de l'insert sont étalonnés aux valeurs SPL à l'aide d'un coupleur simulateur d'oreille fabriqué selon la norme IEC 60318-4. Les stimuli des casques (TDH39 et DD45) sont étalonnés aux valeurs SPL à l'aide d'un coupleur oreille artificielle selon la norme IEC 60318-1.

DPOAE :

Les stimuli L1 et L2 de la sonde sont étalonnés aux valeurs SPL à l'aide d'un coupleur simulateur d'oreille fabriqué selon la norme IEC 60318-4.

TEOAE :

Les stimuli de la sonde sont étalonnés aux valeurs peSPL à l'aide d'un coupleur simulateur d'oreille fabriqué selon la norme IEC 60318-4.

Informations générales relatives aux caractéristiques techniques

Interacoustics s'efforce d'améliorer ses produits et leur performance en permanence. C'est pourquoi les caractéristiques techniques sont susceptibles d'être modifiées sans préavis.

La performance et les caractéristiques techniques de l'instrument ne peuvent être garanties que s'il est soumis à une révision technique au moins une fois par an. Celle-ci doit avoir lieu dans un atelier agréé par Interacoustics.

Interacoustics met des schémas et manuels d'entretien à la disposition des sociétés d'entretien agréées.

Toute demande relative aux représentants et aux produits doit être adressée à :

Interacoustics A/S
Audiometer Allé 1
5500 Middelfart
Danemark

Téléphone: +45 63713555
E-mail: info@interacoustics.com
Http: www.interacoustics.com



5.2 Compatibilité électromagnétique (EMC)

- Cet instrument est adapté aux environnements hospitaliers, mis à part à proximité des équipements chirurgicaux à haute fréquence et dans les salles protégées contre les radiofréquences pour les systèmes d'imagerie par résonance magnétique, où l'intensité des perturbations électromagnétiques est élevée.
- L'utilisation de cet instrument à proximité ou superposé avec d'autres équipements doit être évitée, puisqu'elle pourrait provoquer un dysfonctionnement. Si une telle utilisation est inévitable, cet instrument et l'autre équipement doivent être surveillés pour vérifier leur bon fonctionnement.
- L'utilisation d'accessoires, transducteurs et câbles différents de ceux spécifiés ou fournis par le fabricant de cet équipement peut engendrer une augmentation des émissions électromagnétiques ou une réduction de l'immunité électromagnétique de cet équipement et provoquer un mauvais fonctionnement. La liste des accessoires, transducteurs et câbles se trouve dans cette annexe.
- Les équipements de communication portables à radiofréquences (RF) (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes extérieures) doivent être utilisés à une distance minimum de 30 cm (12 pouces) de cet instrument, y compris les câbles spécifiés par le fabricant. Sinon, il pourrait se produire une dégradation de la performance de cet équipement.

AVIS

- La PERFORMANCE ESSENTIELLE de cet instrument est définie par le fabricant comme : Cet instrument n'a pas de PERFORMANCE ESSENTIELLE. L'absence ou la perte de PERFORMANCE ESSENTIELLE ne peut pas conduire à un risque inacceptable et immédiat.
- Le diagnostic final doit toujours se baser sur le savoir clinique. Il n'y a pas de déviation des normes collatérales et des utilisations d'indemnités.
- Cet instrument est conforme à la norme CEI 60601-1-2:2014+AMD1:2020, classe d'émission B, groupe 1.

AVIS : Il n'y a pas de déviation des normes collatérales et des utilisations d'indemnités.

AVIS : Toutes les instructions nécessaires au respect de la conformité avec EMC sont disponibles dans la section maintenance générale de ces instructions. Aucune étape supplémentaire n'est nécessaire.



Les équipements de communication portables et mobiles à radiofréquences (RF) peuvent affecter le **TITAN**. Installez et exploitez le **TITAN** conformément aux informations relatives à l'EMC énoncées dans ce chapitre. Le **TITAN** a été testé par rapport aux émissions et l'immunité à l'EMC en tant que **TITAN** indépendant. N'utilisez pas le **TITAN** à proximité ou superposé sur d'autres équipements électroniques. Si une utilisation à proximité ou en superposition est requise, l'utilisateur doit s'assurer du fonctionnement normal dans ladite configuration.

L'utilisation de périphériques, transducteurs et câbles autres que ceux spécifiés, à l'exception des pièces de rechanges vendues par Interacoustics pour remplacer les composants internes, peuvent entraîner un accroissement des ÉMISSIONS ou un affaiblissement de l'IMMUNITÉ de l'appareil.

Toute personne qui connecte un équipement complémentaire est tenue de s'assurer de la conformité du système avec la norme CEI 60601-1-2.

Directives et déclaration du fabricant - émissions électromagnétiques		
Le TITAN est destiné à une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur de Le TITAN doit s'assurer de son utilisation dans ledit environnement.		
Test d'émissions	Conformité	Environnement électromagnétique - directives
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	Le TITAN utilise uniquement l'énergie RF pour son fonctionnement interne. Par conséquent, ses émissions RF sont très basses et ne risquent pas de provoquer d'interférences à proximité d'un équipement électronique.
Émissions RF CISPR 11	Catégorie B	Le TITAN est adapté à une utilisation dans tout environnement commercial, industriel, professionnel et résidentiel.
Émissions harmoniques CEI 61000-3-2	Sans objet	
Variations de tension/ scintillements CEI 61000-3-3	Sans objet	

Distances de séparation recommandées entre les équipements de communication portables et mobiles RF et Le TITAN .			
Le TITAN est destiné à une utilisation dans un environnement électromagnétique au sein duquel les perturbations RF sont contrôlées. Le client ou l'utilisateur de Le TITAN peut contribuer à éviter les interférences électromagnétiques en conservant une distance minimum entre les équipements de communication portables et mobiles RF (transmetteurs) et Le TITAN , comme indiqué ci-dessous, en fonction de la puissance de sortie des équipements de communication.			
Puissance de sortie maximale nominale du transmetteur [W]	Distance de séparation en fonction de la fréquence du transmetteur [m]		
	150 kHz à 80 MHz $d = 1,17 \sqrt{P}$	80 MHz à 800 MHz $d = 1,17 \sqrt{P}$	800 MHz à 2,7 GHz $d = 2,23 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,70	3,70	7,37
100	11,70	11,70	23,30
Concernant les transmetteurs dont la puissance de sortie maximum nominale n'est pas indiquée ci-dessus, la distance de séparation recommandée d en mètres (m) peut être estimée grâce à l'équation applicable à la fréquence du transmetteur, où P est la puissance de sortie maximum du transmetteur en watts (W) en fonction du fabricant du transmetteur.			
Remarque 1 À 80 MHz et 800 MHz, la plage de fréquence la plus élevée s'applique.			
Remarque 2 Ces directives peuvent ne pas s'appliquer à toutes les situations. La propagation électromagnétique est influencée par l'absorption et la réflexion des structures, objets et personnes.			



Directives et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

Le **TITAN** est destiné à une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur de Le **TITAN** doit s'assurer de son utilisation dans ledit environnement.

Test d'immunité	Niveau de test CEI 60601	Conformité	Environnement électromagnétique - directives
Décharge électrostatique (ESD) CEI 61000-4-2	+8 kV contact +15 kV air	+8 kV contact +15 kV air	Le sol devra être en bois, béton ou carrelage céramique. Si le sol est recouvert d'un matériau synthétique, l'humidité relative doit être supérieure à 30 %.
Immunité aux champs de proximité des équipements de communication sans fil RF CEI 61000-4-3	Fréquence caractéristique 385-5 785 MHz Niveaux et modulation définis dans le tableau 9	Tels que définis dans le tableau 9	Les équipements de communication sans fil RF ne doivent être utilisés à proximité d'aucune partie de Le TITAN .
Transitoire/charge électrique rapide CEI 61000-4-4	+2 kV pour les lignes d'alimentation électrique +1 kV pour les lignes d'entrée/sortie	Sans objet +1 kV pour les lignes d'entrée/sortie	La qualité de l'alimentation électrique doit être celle d'un environnement commercial ou résidentiel standard.
Surtension CEI 61000-4-5	+1 kV d'une ligne à l'autre +2 kV d'une ligne à la terre	Sans objet	La qualité de l'alimentation électrique doit être celle d'un environnement commercial ou résidentiel standard.
Chutes de tension, interruptions brèves et variations de tension des lignes d'alimentation électrique CEI 61000-4-11	0 % <i>UT</i> (100 % de chute en <i>UT</i>) pour 0,5 cycle, à 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 et 315° 0 % <i>UT</i> (chute de 100 % en <i>UT</i>) pour 1 cycle 40 % <i>UT</i> (chute de 60 % en <i>UT</i>) pour 5 cycles 70 % <i>UT</i> (chute de 30 % en <i>UT</i>) pour 25 cycles 0 % <i>UT</i> (chute de 100 % en <i>UT</i>) pour 250 cycles	Sans objet	La qualité de l'alimentation électrique doit être celle d'un environnement commercial ou résidentiel standard. Si l'utilisateur de Le TITAN requiert une exploitation continue pendant les interruptions de courant électrique, il est recommandé que Le TITAN soit alimenté au moyen d'une alimentation électrique sans coupure ou par sa batterie.
Fréquence électrique (50/60 Hz) CEI 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Les champs magnétiques à fréquence industriels doivent se situer à des niveaux caractéristiques d'un emplacement typique dans un environnement résidentiel.
Champs rayonnés à proximité immédiate — Test d'immunité CEI 61000-4-39	9 kHz à 13,56 MHz. Fréquence, niveau et modulation définis dans AMD 1: 2020, tableau 11	Comme défini dans le tableau 11 d'AMD 1: 2020	Si Le TITAN contient des composants ou des circuits magnétiquement sensibles, les champs magnétiques de proximité ne doivent pas être supérieurs aux niveaux d'essai spécifiés dans le tableau 11.
Remarque : <i>UT</i> correspond à la tension électrique du secteur avant l'application du niveau de test.			



Directives et déclaration du fabricant — Immunité électromagnétique

Le **TITAN** est destiné à une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur de Le **TITAN** doit s'assurer de son utilisation dans ledit environnement.

Test d'immunité	Niveau de test CEI/EN 60601	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique - directives
Transmission RF par conduction CEI/EN 61000-4-6	3 V _{rms} 150 kHz à 80 MHz 6 V _{rms} Dans les bandes ISM (et les bandes radioamateur pour un environnement de soins de santé à domicile.)	3 V _{rms} 6 V _{rms}	<p>Les équipements de communication portables et mobiles RF ne doivent pas être utilisés à proximité des périphériques de Le TITAN, y compris des câbles, à une distance de séparation inférieure à celle recommandée et calculée à l'aide de l'équation applicable à la fréquence du transmetteur.</p> <p>Distance de séparation recommandée :</p> $d = \frac{3,5}{V_{rms}} \sqrt{P}$
Transmission RF par radiation CEI/EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz à 2,7 GHz 10 V/m 80 MHz à 2,7 GHz Destiné à un environnement de soins de santé à domicile uniquement	3 V/m 10 V/m (Si soins de santé à domicile)	

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

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

Où *P* est la puissance de sortie maximum du transmetteur en watts (W) en fonction du fabricant du transmetteur et *d* la distance de séparation recommandée en mètres (m).

Les intensités de champs des transmetteurs RF fixes, telles que déterminées par une étude de site électromagnétique,^a doivent être inférieures au niveau de conformité de chaque plage de fréquence.^b

L'interférence peut survenir à proximité de l'équipement marqué du symbole suivant :



REMARQUE 1 À 80 MHz et 800 MHz, la plage de fréquence la plus élevée s'applique
REMARQUE 2 Ces directives peuvent ne pas s'appliquer à toutes les situations. La propagation électromagnétique est influencée par l'absorption et la réflexion des structures, objets et personnes.

^{a)} Les intensités de champ de transmetteurs fixes, tels que les bases des téléphones radio (portables/sans fil) et radios mobiles, radios amateurs, plages de radio AM et FM et chaînes de TV peuvent ne pas être prévues avec précision. Pour évaluer l'environnement électromagnétique généré par des transmetteurs RF fixes, une étude de site électromagnétique doit être envisagée. Si l'intensité de champ mesurée à l'endroit où Le **TITAN** est utilisé dépasse le niveau de conformité RF applicable ci-dessus, Le **TITAN** doit être examiné pour vérifier son fonctionnement normal. Si un fonctionnement anormal est observé, des mesures complémentaires peuvent être nécessaires, telles que la réorientation ou relocalisation de Le **TITAN**.

^{b)} Au-delà de la plage de fréquence 150 kHz à 80 MHz, les intensités de champ doivent être inférieures à 3 V/m.



Afin de garantir la conformité avec les exigences EMC telles que stipulées dans la norme CEI 60601-1-2, il est essentiel de n'utiliser que les périphériques ci-après :

ÉLÉMENT	FABRICANT	MODÈLE
Câble d'extension pour sonde clinique	Interacoustics	-
Câble d'extension court pour sonde	Interacoustics	-
Préamplificateur ABRIS	Interacoustics	-
Casque contralatéral TDH39C	Interacoustics	TDH39C
Casque contralatéral DD45C	Interacoustics	DD45C
Écouteur contralatéral IP30 avec mini-prise jack	Interacoustics	IP30
Casque ID contralatéral TDH39C	Interacoustics	TDH39C
Casque ID contralatéral DD45C	Interacoustics	DD45C
Casque TDH39 Stéréo ID	Interacoustics	TDH39
Casque DD45 stéréo ID	Interacoustics	TDH39
Écouteur ID contralatéral IP30	Interacoustics	IP30
Écouteur stéréo ID IP30 à coupelle	Interacoustics	IP30
Écouteurs stéréo ID IP30 ABR	Interacoustics	IP30

La conformité avec les exigences EMC telles que stipulées dans la norme CEI 60601-1-2 est garantie si les types de câbles et la longueur des câbles sont comme suit :

Description	Longueur	Blindé ?
Câble d'alimentation	2,0m	Non blindé
Câble USB	2,0m	Blindé
Adaptateur USB PSU	0,1m	Blindé
Câble d'extension clinique	2,4m	Non blindé
Câble d'extension court	0,4m	Non blindé
Préamplificateur ABRIS	2,0m	Non blindé
TDH39C Contra Headset	0,5m	Blindé
DD45C Contra Headset	0,5m	Blindé
Écouteur contralatéral IP30 avec mini-prise jack	0,5 m	Blindé
Casque ID contralatéral TDH39C	0,5m	Blindé
Casque ID contralatéral DD45C	0,5m	Blindé
Écouteur ID contralatéral IP30	0,5 m	Blindé
Casque TDH39 Stéréo ID	0,5m	Blindé
Casque DD45 stéréo ID	0,5m	Blindé
Casque stéréo ID IP30 EarCup	0,5 m	Blindé
Écouteurs stéréo ID IP30 ABR	0,5 m	Blindé



La conformité avec les lignes directrices en matière d'exposition aux champs électromagnétiques selon les caractéristiques énoncées par ICNIRP, (RADIOPROTECTION 96(4):504-514; 200) est garantie lors de l'utilisation des accessoires suivants :

Les accessoires sont classés (niveau du CEM) en fonction de la puissance maximale du champ électromagnétique permanent.

Les patients ayant des dérivations cérébrales pouvant être programmées de façon magnétique doivent respecter les précautions édictées par le fabricant de la dérivation en cas d'utilisation des accessoires possédant un champ magnétique ÉLEVÉ. Aucune précaution particulière n'est nécessaire avec des accessoires qui émettent un champ magnétique FAIBLE.

ÉLÉMENT	FABRICANT	MODÈLE	Niveau de CEM
Câble d'extension pour sonde clinique	Interacoustics	-	FAIBLE
Câble d'extension court pour sonde	Interacoustics	-	FAIBLE
Préamplificateur ABRIS	Interacoustics	-	FAIBLE
Casque contralatéral TDH39C	Interacoustics	TDH39C	ÉLEVÉ
Casque contralatéral DD45C	Interacoustics	DD45C	ÉLEVÉ
Écouteur contralatéral IP30 avec mini-prise jack	Interacoustics	IP30	FAIBLE
Casque ID contralatéral TDH39C	Interacoustics	TDH39C	ÉLEVÉ
Casque ID contralatéral DD45C	Interacoustics	DD45C	ÉLEVÉ
Casque TDH39 Stéréo ID	Interacoustics	TDH39	ÉLEVÉ
Casque DD45 Stéréo ID	Interacoustics	TDH39	ÉLEVÉ
Écouteur ID contralatéral IP30	Interacoustics	IP30	FAIBLE
Écouteur stéréo ID IP30 à coupelle	Interacoustics	IP30	FAIBLE
Écouteurs stéréo ID IP30 ABR	Interacoustics	IP30	FAIBLE

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 ¹

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

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