

**MADSEN Zodiac**  
**Diagnostic & Clinical**  
**Baseado em PC**  
Guia do Usuário

Doc. no.7-50-1730-BR/04  
Peça no.7-50-17300-BR

---

**Aviso de copyright**

O fabricante autoriza a GN Otometrics A/S a publicar manuais aprovados e lançados pelo fabricante.

© 2016, 2018 GN Otometrics A/S. Todos os direitos reservados. ® Otometrics, the Otometrics Icon, AURICAL, MADSEN, ICS e HORTMANN são marcas registadas de GN Otometrics A/S nos EUA e/ou outros países.

**Data de publicação da versão**

03/04/2018 (182438)

**Apoio técnico**

Contacte o seu fornecedor.

---

# Índice

<b>1</b>	<b>Visão geral</b> .....	<b>4</b>
<b>2</b>	<b>Finalidade</b> .....	<b>5</b>
<b>3</b>	<b>Desembalar</b> .....	<b>6</b>
<b>4</b>	<b>Instalação</b> .....	<b>6</b>
<b>5</b>	<b>As sondas Zodiac</b> .....	<b>8</b>
<b>6</b>	<b>Testes especiais</b> .....	<b>14</b>
<b>7</b>	<b>Testar com o Zodiac Diagnostic ou o Clinical - Baseado em PC</b> .....	<b>14</b>
<b>8</b>	<b>Imprimir resultados de teste a partir do OTOsuite</b> .....	<b>31</b>
<b>9</b>	<b>Resolução de problemas</b> .....	<b>31</b>
<b>10</b>	<b>Assistência, limpeza e calibração</b> .....	<b>32</b>
<b>11</b>	<b>Especificações técnicas</b> .....	<b>37</b>
<b>12</b>	<b>Normas e avisos</b> .....	<b>47</b>
<b>13</b>	<b>Outras referências</b> .....	<b>50</b>
<b>14</b>	<b>Fabricante</b> .....	<b>51</b>

# 1 Visão geral

O MADSEN Zodiac é um dispositivo compacto para a realização de testes de imitância.

## MADSEN Zodiac Diagnostic e Clinical - Baseado em PC



Consulte [Testar com o Zodiac Diagnostic ou o Clinical - Baseado em PC](#) ► 14

## Operação do MADSEN Zodiac

Podem operar a versão baseada em PC do Zodiac utilizando o teclado e o rato do PC com o módulo de imitância do OTOsuite funcionando como ecrã.

## Sondas

O MADSEN Zodiac suporta as seguintes sondas:

- A sonda Quick Check manual
- Os dois tipos de sonda de diagnóstico, Classic e Comfort
- Um auricular contralateral ou TDH-39.

## Testes suportados

Dependendo da configuração, o Zodiac suporta os seguintes testes e funcionalidades:

- Timpanometria
- Triagem do reflexo
- Limiar do Reflexo
- Reflexo Decay
- ETF-I (função da trompa de Eustáquio - intacto)
- ETF-P (função da trompa de Eustáquio - perfurado)
- Gravação de admissão (múltiplas utilizações, por exemplo, avaliação da trompa de Eustáquio aberta, reflexos acústicos com estímulos externos)
- Timpanometria manual

## Interface MADSEN Zodiac - OTOSuite

O MADSEN Zodiac foi concebido para ser utilizado com o módulo de imitância do OTOSuite. A partir do módulo de imitância do OTOSuite, que é compatível com o NOAH, é possível realizar testes, monitorizar resultados de teste, criar testes do utilizador, guardar e exportar dados, e imprimir relatórios.

## Noah

O sistema Noah é um produto da HIMSA para gerir clientes/pacientes, iniciar aplicações de teste de audição e software de adaptação e guardar resultados de testes audiológicos. Os resultados de teste do MADSEN Zodiac podem ser guardados na

base de dados do Noah através do OTOsuite.

## 2 Finalidade

MADSEN Zodiac é um dispositivo de teste de impedância auditiva que se destina a alterar a pressão do ar no canal auditivo externo e a medir e representar por meio de gráfico as características de mobilidade da membrana do tímpano, para avaliar a condição funcional do ouvido médio. Este dispositivo também é utilizado para medir o limiar do reflexo acústico e o teste de decaimento, bem como o teste da função da trompa de Eustáquio para membranas do tímpano intactas e perfuradas.

Utilizadores: audiologistas, ORL e outros profissionais de cuidados de saúde para testar a audição de bebês, crianças e adultos.

Utilização: utilização clínica, timpanometria de diagnóstico, triagem de timpanometria e medições de reflexo.

O MADSEN Zodiac utiliza tecnologias altamente eficazes para fins clínicos e de triagem. As medições de timpanometria e do reflexo acústico medem a resposta mecânica do ouvido médio e formam uma base para avaliar se as estruturas fisiológicas relacionadas estão a funcionar corretamente ou não.

### Contraindicações

**Aviso** • Se o paciente estiver incomodado com o teste, pare o teste. O teste é imediatamente interrompido. Os resultados já medidos são mantidos.

**Aviso** • Olhe para dentro do canal auditivo. Recomenda-se vivamente que efetue uma otoscopia para avaliar o estado do ouvido externo antes de inserir o auricular. Se o canal auditivo estiver obstruído, isso poderá afetar o resultado do teste. Se necessário, limpe o canal auditivo. Certifique-se de que não existem fluidos residuais no ouvido do paciente após a limpeza ou remoção de cera.

**Aviso** • Não devem ser realizados testes em pacientes que apresentem os seguintes sintomas sem a autorização de um médico:

- Se houver secreção no ouvido
- Se o paciente tiver sido recentemente submetido a uma cirurgia do ouvido médio
- Se o canal auditivo estiver obstruído
- Se o paciente sofrer de trauma agudo
- Se o paciente sentir desconforto intenso
- Se o paciente apresentar sintomas de tinnitus ou hiperacusia, caso em que a utilização de estímulos acústicos demasiado altos para medições de reflexo acústico deve ser evitada.

## 2.1 Convenções tipográficas

### A utilização de Avisos, Precauções e Notas

Para captar a sua atenção para as informações relativas ao uso seguro e apropriado do dispositivo ou software, o manual utiliza as seguintes recomendações de prudência:

**Aviso** • indica que existe risco de morte ou ferimentos graves para o utilizador ou paciente.

**Atenção** • indica que existe risco de ferimentos para o utilizador ou paciente ou risco de danos em dados ou no dispositivo.

**Nota** • indica que deve tomar especial atenção.

Para obter um exemplar impresso gratuito da documentação do utilizador, contacte a Otometrics ([www.otometrics.com](http://www.otometrics.com)).

## 3 Desembalar

1. Desembale cuidadosamente o dispositivo.  
Quando tiver desembalado o dispositivo e os acessórios, guarde o material da embalagem nos quais foram entregues. Se tiver de enviar o dispositivo para assistência, o material da embalagem original protege-o contra danos durante o transporte, etc.
2. Inspeccione visualmente se o equipamento apresenta possíveis danos.  
Se tiverem ocorrido danos, não coloque o dispositivo em funcionamento. Contacte o seu distribuidor local para obter assistência.
3. Verifique com a guia de transporte para assegurar que recebeu todas as peças e acessórios necessários. Se a sua embalagem estiver incompleta, contacte o seu distribuidor local.

## 4 Instalação

Para assegurar o desempenho seguro do dispositivo, certifique-se de que o MADSEN Zodiac está corretamente instalado e de que os requisitos indicados como notas de aviso são cumpridos.

Consulte [Notas de aviso](#) ► 48.

## Posição

**Atenção** • O funcionamento a temperaturas abaixo de  $-20^{\circ}\text{C}$  ( $-4^{\circ}\text{F}$ ) ou acima de  $+60^{\circ}\text{C}$  ( $140^{\circ}\text{F}$ ) pode causar danos permanentes no dispositivo.

Os testes de imitação são facilitados por uma sala moderadamente silenciosa. Não é necessária uma cabina de som ou uma sala acústica.

## Instalação de montagem na parede

Caso pretenda montar o MADSEN Zodiac na parede, consulte as instruções fornecidas com o kit de instalação de montagem na parede.

## Sonda

Quando é entregue, a sonda já está ligada ao MADSEN Zodiac.

Isto também se aplica se a configuração incluir uma sonda Quick Check e uma sonda de diagnóstico.

Recomendamos que execute uma verificação diária da sonda para verificar se o sistema mede corretamente.

**Nota** • Se o resultado da verificação da sonda não indicar um valor de  $1,9 - 2,1 \text{ mmho/cc/cm}^3/\text{ml}$  a  $226 \text{ Hz}$ , recomendamos que efetue uma calibração de admissão. Consulte o Zodiac Manual de referência.

## Suporte da sonda

Pode montar o suporte da sonda na parede, utilizando o kit de montagem na parede do suporte da sonda opcional.

## Ligar

- Consulte [Alimentar o dispositivo](#) ► 7.

## 4.1 Alimentar o dispositivo

Zodiac é alimentado com uma fonte de alimentação externa ligada diretamente à tomada de rede.

**Atenção** • Utilize apenas a fonte de alimentação indicada nas [Especificações técnicas](#) ► 37.

### Ligar a fonte de alimentação externa ao Zodiac



1. Ligue a extremidade da ficha do cabo da fonte de alimentação externa à tomada para fonte de alimentação externa na parte traseira do dispositivo.

### Ligar a fonte de alimentação externa à rede elétrica



1. Ligue a ficha de rede da fonte de alimentação externa diretamente a uma tomada de rede CA com uma ligação à terra de proteção com três fios.
2. Se aplicável, ligue a alimentação de rede.

### Na primeira vez que liga o dispositivo

**Nota** • A primeira vez que ligar o dispositivo, deixe-o ligado, pelo menos, uma hora para que a pilha interna do relógio carregue.

Na primeira vez que liga o dispositivo, ou se o dispositivo estiver desligado durante mais de duas semanas, o relógio interno não tem energia elétrica. Quando inicia o dispositivo, será pedido que defina a hora manualmente.

- Defina a data e a hora conforme necessário no dispositivo.
- Em alternativa, pode estabelecer uma ligação ao OTOsuite onde isto será realizado automaticamente.

### Ligar e desligar o MADSEN Zodiac

1. Para ligar o Zodiac, prima o botão **Ligar/Desligar**.
  - Nas versões do dispositivo baseadas em PC, o indicador **Ligado/Desligado** acende-se a verde.
2. Para desligar o Zodiac, prima o botão **Ligar/Desligar**.  
Se necessário, desligue a alimentação de rede e retire a fonte de alimentação da tomada de rede.



## 4.2 Ligar ao PC

Para ligar o Zodiac ao PC, é necessário instalar o OTOsuite no PC.

Para obter instruções sobre a instalação do OTOsuite, consulte o OTOsuite Guia de Instalação no suporte de instalação do OTOsuite.

**Atenção** • Utilize apenas o cabo USB fornecido com o Zodiac.



Ligue o cabo USB da ficha USB na parte traseira do dispositivo a uma ficha USB no PC. O módulo do software de imitação do OTOsuite deteta automaticamente o dispositivo.

## 5 As sondas Zodiac

**Aviso** • Inspeccione o ouvido do paciente. Olhe para dentro do canal auditivo. Recomenda-se vivamente que efetue uma otoscopia para avaliar o estado do ouvido externo antes de inserir o auricular. Se o canal auditivo estiver obstruído, isso poderá afetar o resultado do teste. Se necessário, limpe o canal auditivo. Certifique-se de que não existem fluidos residuais no ouvido do paciente após a limpeza ou remoção de cera do ouvido.



**Aviso** • A extremidade auricular pode ser utilizada para ambos os ouvidos. Se suspeitar de uma infecção num ouvido, utilize uma extremidade auricular e uma ponta de sonda limpas antes de prosseguir com o teste no outro ouvido.

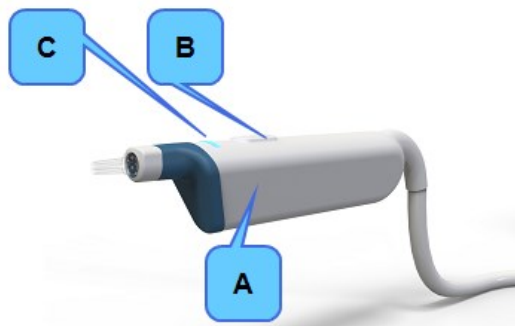
### Precauções higiénicas

- Assegure-se de que segue todos os procedimentos de controlo de infeções estabelecidos para o ambiente em que está a trabalhar.
- Utilize sempre extremidades auriculares limpas.
- Para prevenir a infeção cruzada, utilize pontas de auricular novas quando testa o cliente seguinte.

## 5.1 A sonda do Quick Check

Se aplicável, o Zodiac é fornecido com a sonda Quick Check já ligada.

- A. Corpo da sonda
- B. Botão **Ouvido**
  - Prima este botão para mudar os ouvidos a testar
- C. O indicador luminoso mostra a cor do ouvido a testar selecionado e o estado de fuga



### Utilização da sonda

- [Colocar a ponta de auricular na sonda](#) ► 19
- [Limpeza da sonda e da ponta da sonda](#) ► 33

**Aviso** • Coloque sempre uma extremidade auricular na sonda antes de a inserir no ouvido do paciente.

**Aviso** • A extremidade auricular pode ser utilizada para ambos os ouvidos. Se suspeitar de uma infecção num ouvido, utilize uma extremidade auricular e uma ponta de sonda limpas antes de prosseguir com o teste no outro ouvido.

### Segurar a sonda

- Agarrar com a mão por baixo



- Agarrar com a mão por cima



### Iniciar o teste

O teste inicia automaticamente quando empurra a extremidade auricular de triagem com suavidade para dentro do canal auditivo e é obtida uma vedação.

### Parar o teste

É possível parar o teste, removendo a sonda do ouvido testado.

## 5.2 As sondas de diagnóstico

Dependendo da configuração do dispositivo, o Zodiac Diagnostic e o Zodiac Clinical são fornecidos com uma sonda de diagnóstico já ligada.

A sonda de diagnóstico está disponível em duas versões.



A sonda do Classic



A sonda do Comfort

**Aviso** • Coloque sempre uma extremidade auricular na sonda antes de a inserir no ouvido do paciente.

### Tipos de sonda

[A sonda do Quick Check ► 9](#)

[A sonda de diagnóstico e a correia de ombro ► 11](#)

### Utilização da sonda

- Utilizar duas sondas com o dispositivo ► 12
- Colocar a ponta de auricular na sonda ► 19
- Encaixe da sonda no ouvido do paciente ► 20
- Limpeza da sonda e da ponta da sonda ► 33

### 5.2.1 A sonda de diagnóstico e a correia de ombro

A sonda de diagnóstico está ligada à correia de ombro da sonda.

**Aviso** • Coloque sempre uma extremidade auricular na sonda antes de a inserir no ouvido do paciente.



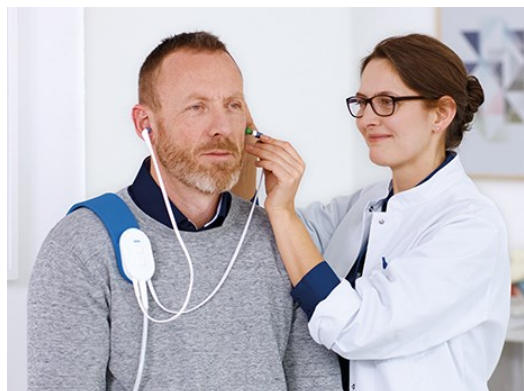
A sonda do Classic



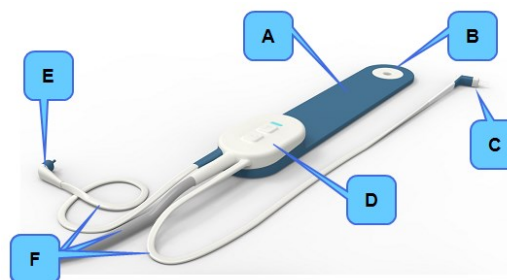
A sonda do Comfort

### A correia de ombro

A correia de ombro é uma correia flexível concebida para assentar ao longo do ombro do paciente. Assegura que a sonda de diagnóstico permanece no devido lugar durante o teste, para que as medições não sejam influenciadas pelo ruído de fundo.

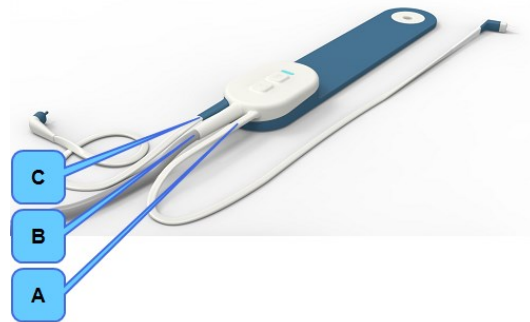


- A. Correia de ombro
- B. Orifício para pendurar a correia de ombro
- C. Sonda Diagnóstico
- D. Painel de controlo
- E. Fone Contralateral
- F. Conexões do cabo da sonda



### Conexões do cabo da sonda

- A. A conexão da sonda de diagnóstico  
A sonda de diagnóstico está permanentemente ligada ao bloco de controlo.
- B. Cabo de conexão  
O cabo de conexão liga a sonda de diagnóstico ao Zodiac.
- C. Tomada de conexão para o auricular contralateral  
Quando for necessário, ligue o auricular contralateral a esta tomada.



### O bloco de controlo da sonda

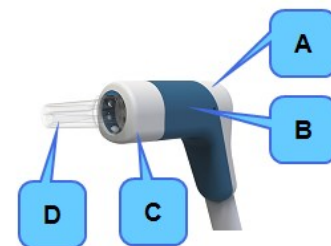
O bloco de controlo faz parte da correia de ombro.

- A. O indicador luminoso mostra a cor do ouvido a testar selecionado e o estado da sonda
- B. Botão **Ouvido**.
  - Prima este botão para mudar os ouvidos a testar
- C. Botão **Iniciar/parar**  
Prima este botão para iniciar ou parar um teste.



### A sonda de diagnóstico

- A. O indicador luminoso mostra a cor do ouvido a testar selecionado, o estado da sonda e o estado de fuga
- B. Corpo da sonda
- C. Anel da sonda
- D. Ponta de sonda



### 5.2.2 Utilizar duas sondas com o dispositivo

Se a sonda que pretende utilizar não estiver ativada, prima qualquer um dos botões na sonda para a ativar.

### 5.3 O auricular contralateral

Caso pretenda testar para o reflexo contralateral, utilize o auricular contralateral para apresentar o estímulo ao ouvido sem sonda.

### Ligar o auricular contralateral

- Quando for necessário, ligue o auricular contralateral a esta tomada no bloco de controlo.

Empurre a ficha com firmeza para esta ficar bem encaixada na tomada.



### Desligar o auricular contralateral

- Para desligar o auricular contralateral, segure na proteção reforçada da ficha e puxe com firmeza até a ficha ficar desligada.

### Auricular

**Atenção** • Nunca insira o auricular contralateral no ouvido do paciente sem primeiro inspecionar o canal auditivo do paciente.

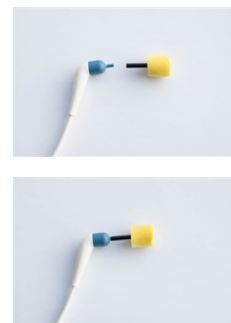
**Aviso** • A extremidade auricular pode ser utilizada para ambos os ouvidos. Se suspeitar de uma infeção num ouvido, utilize uma extremidade auricular e uma ponta de sonda limpas antes de prosseguir com o teste no outro ouvido.

**Aviso** • Não utilize o auricular contralateral num ouvido com secreções. Em vez disso, utilize um auscultador supra-auricular.

**Aviso** • Para prevenir a infeção cruzada, utilize pontas de auricular novas quando testa o cliente seguinte.

1. Coloque uma extremidade auricular de espuma de tamanho adequado no auricular contralateral.
2. Antes de inserir a extremidade auricular no ouvido do paciente, comprima a extremidade auricular de espuma para a tornar mais pequena. Insira a extremidade auricular no ouvido do paciente até que a superfície exterior da extremidade auricular fique alinhada com a entrada do canal auditivo.

A extremidade auricular expandir-se-á no canal auditivo dentro de alguns segundos.



### Auscultador supra-auricular

1. Coloque o auscultador supra-auricular na cabeça do paciente de modo que o centro do auscultador fique direcionado para a entrada do canal auditivo.

**Atenção** • Alguns canais auditivos podem colapsar e impedir que o estímulo entre no ouvido. Nesses casos, utilize o auricular ou siga as recomendações locais.

## 6 Testes especiais

O Zodiac pode realizar vários testes de imitação especiais, tais como ETF-P e timpanometria manual. Os testes são descritos detalhadamente no Zodiac Manual de referência.

## 7 Testar com o Zodiac Diagnostic ou o Clinical - Baseado em PC

Se estiver a utilizar o OTOSuite para testar com o MADSEN Zodiac Diagnostic ou o Clinical, pode realizar o teste de timpanometria e tipos avançados de teste de reflexo. Pode consultar descrições detalhadas destes testes no MADSEN Zodiac Manual de referência.

### Selecionar o tipo de teste

- No módulo de imitação do OTOSuite, clique no separador de teste pretendido.

### Selecionar definições

- Se necessário, pode alterar as definições de teste no painel de controlo ou em **Ferramentas** (Tools) > **Opções** (Options).

### Iniciar o teste

- Clique no botão **Iniciar** ou **Apresentar**.



### Parar o teste

- O teste para automaticamente. No entanto, se o paciente estiver incomodado com o teste, pare o teste clicando no botão **Parar** ou removendo a sonda do ouvido do paciente.



## 7.1 Ícones da barra de ferramentas e painéis de controlo do OTOsuite

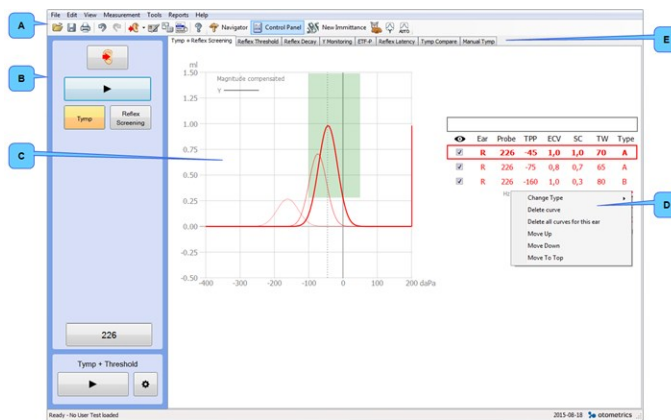
### Ícones gerais da barra de ferramentas

Para obter uma descrição detalhada, consulte o OTOsuite Guia do Usuário.



### Exemplo do ecrã de teste

#### Timpanometria e triagem do reflexo - versão de diagnóstico e clínica

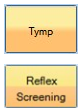
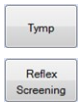


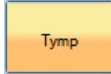
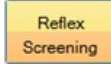
- A. Iniciar e terminar uma sessão
- B. Seleções da medição e realização de testes
- C. Visualizar dados de teste
- D. Editar resultados
- E. Selecionar outros tipos de teste

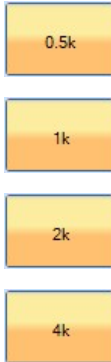
### Iniciar e terminar uma sessão

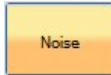
Ícones da barra de ferramentas	
Os ícones disponíveis na barra de ferramentas dependem da função de teste que tiver seleccionado.	
	<b>Editar detalhes do cliente</b> (Edit client details) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Clique para criar uma nova sessão.</li> </ul>
	<b>Imprimir relatório predefinido</b> (Print default report) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Clique para imprimir o relatório de teste predefinido para o paciente atual.</li> </ul>
	<b>Verificação da sonda</b> (Probe Check) <ul style="list-style-type: none"> <li>• Se necessário, clique para executar uma verificação da sonda.</li> </ul>

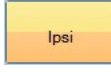
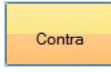
### Seleções da medição

Ativar e desativar as funções de teste	
	<p><b>Ativar funções de teste</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para ativar o teste ou a definição do teste que pretende utilizar. O botão fica amarelo para indicar que a função está ativada.</li> </ul>
	<p><b>Desativar funções de teste</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para desativar o teste ou a definição do teste que não pretende utilizar. O botão fica cinzento para indicar que a função está desativada.</li> </ul>

Triagem de timp. e do reflexo (Tymp. and Reflex Scr.)	
	<p><b>Timp. (Tymp)</b> (timpanometria)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para selecionar o teste de <b>Timp. (Tymp)</b>.</li> </ul>
	<p><b>Triagem do reflexo</b> (Reflex Screening)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para adicionar a <b>Triagem do reflexo</b> (Reflex Screening) ao teste de <b>Timp. (Tymp)</b>.</li> </ul>

	<p><b>Frequências de triagem do reflexo (Hz)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para selecionar as frequências de tom puro pretendidas para a medição da triagem do reflexo: <ul style="list-style-type: none"> <li>– 0,5 kHz</li> <li>– 1 kHz</li> <li>– 2 kHz</li> <li>– 4 kHz</li> </ul> </li> </ul>
---	--

	<p><b>Ruído (Noise) - Estímulo de ruído da triagem do reflexo</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para selecionar o Ruído de banda larga como um estímulo de reflexo.</li> </ul>
---	--

Limiar do reflexo (Reflex Threshold), Decaimento do reflexo (Reflex Decay), Latência do reflexo (Reflex Latency)	
	<p><b>Ipsi</b> (Ipsi) (ipsilateral)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para selecionar o lado de apresentação de estímulo para o teste de reflexo do ouvido da sonda.</li> </ul>
	<p><b>Contra</b> (Contra) (contralateral)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para selecionar a apresentação de estímulo no ouvido sem sonda.</li> </ul>



◀ 0 ▶	<p><b>± P (± P)</b> (pressão alvo de desvio de TPP)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique na seta pretendida para selecionar um desvio da pressão para estabilizar a membrana do tímpano.</li> </ul>
-------	--

◀ 1 kHz ▶	<p><b>Definir o tipo de estímulo</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique na seta pretendida para definir o tipo de estímulo.</li> </ul>
-----------	---

◀ 80 dB ▶	<p><b>Definir o nível de estímulo</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique na seta pretendida para aumentar ou diminuir o nível de estímulo.</li> </ul>
-----------	--

Manual	<p><b>Manual</b> (Manual)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para selecionar uma pesquisa do limiar do reflexo manual. Cada estímulo será apresentado individualmente.</li> </ul>
--------	--


Auto	<p><b>Auto.</b> (Auto)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para selecionar uma pesquisa do limiar do reflexo automático. Os estímulos serão apresentados numa sequência.</li> </ul>
------	---








226	<p><b>Tom da sonda</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para selecionar o tom da sonda pretendido em Hz: <ul style="list-style-type: none"> <li>– 226</li> <li>– 768 (apenas Clinical)</li> <li>– 800 (apenas Clinical)</li> <li>– 1000</li> </ul> </li> </ul>
-----	---

**Timp. manual (Manual Tymp)**








▶	<p><b>Iniciar gravação de timpanometria manual</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Clique para iniciar a gravação. Em seguida, utilize a barra de deslizamento por baixo do gráfico para controlar a bomba.</li> </ul>
---	---


**Teste em sequência**

	<p><b>Teste automático em sequência</b></p> <p>Esta função permite combinar várias medições de diagnóstico e executá-las numa sequência automática. Quando prime <b>Iniciar</b> (Start), são executadas todas as funções selecionadas para a sequência: por exemplo, timpanometria + limiares do reflexo Ipsi e Contra em várias frequências.</p> <p>É possível ajustar quaisquer definições relacionadas com os testes incluídos na sequência. Pode escolher se pretende iniciar sequências ou testes individuais no painel de ombro.</p>
---	--

Executar testes	
  	<p><b>Ouvido (Ear)</b></p> <p>Este botão encontra-se no Painel de Controlo e nas sondas.</p> <p>Clique neste botão ou prima-o para alternar a seleção do ouvido associada à medição atual. O botão indica a cor do ouvido selecionado.</p>
 	<p><b>Iniciar/Parar (Start/Stop)</b></p> <p>Este botão encontra-se no Painel de Controlo e na correia de ombro da sonda de diagnóstico.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Clique neste botão ou prima-o para efetuar uma medição timpanométrica e para iniciar testes de reflexo (e, adicionalmente, para apresentar estímulos para teste de reflexo manual).</li> <li>• Durante um teste, clique neste botão ou prima-o para parar o teste.</li> </ul>
	<p><b>Apresentar estímulo manualmente</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Clique para efetuar um limiar do reflexo manual.</li> </ul>
	<p><b>Iniciar gravação (Gravação de admissão)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Clique para iniciar a gravação das variações de admissão.</li> </ul>

### Visualizar dados de teste

O timpanograma	
 	<p>Altere para visualizar o timpanograma no modo monaural ou binaural.</p>
	<p>Recuperar dados do dispositivo.</p>
   	<p>Mude para visualizar os componentes de admissão condutância e susceptância, ou os dados de admissão.</p> <p><b>Admissão selecionada</b> (Admittance is selected)</p> <p><b>Susceptância/condutância selecionada</b> (Susceptance/Conductance is selected)</p> <p><b>Susceptância selecionada</b> (Susceptance is selected)</p> <p><b>Condutância selecionada</b> (Conductance is selected)</p>

O timpanograma	
	<p><b>Escala auto.</b> (Auto Scale) (timpanograma)</p> <p>Clique para selecionar/anular a seleção da escala automática de um timpanograma, de modo a mostrar a curva inteira. Quando muda o ouvido ou o paciente, a escala volta à escala predefinida.</p>

### Selecionar outros tipos de teste

<b>Separadores do tipo de teste</b>	<p>Clique para selecionar o tipo de teste pretendido:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Triagem de timp. e do reflexo</b> (Tymp. and Reflex Scr.)</li> <li>• <b>Limiar do reflexo</b> (Reflex Threshold)</li> <li>• <b>Gravação de admissão</b> (Admittance Recording)</li> <li>• <b>ETF-P</b> (ETF-P)</li> <li>• <b>Timp. manual</b> (Manual Tymp)</li> </ul>
-------------------------------------	--

## 7.2 Criar uma nova sessão

- Crie uma nova sessão no OTOsuite.



- Quando pretender testar um novo paciente, clique para abrir a janela **Detalhes do cliente** (Client Details) e clique em **Nova sessão** (New Session).

Deste modo, o conjunto de dados do paciente atual será fechado e poderá guardar dados num novo paciente.

## 7.3 Utilizar uma configuração de teste

### No OTOsuite

É possível selecionar uma configuração de teste diferente da que está atualmente selecionada.



- Clique para abrir a janela **Seletor de testes** (Test Selector). Esta janela permite carregar testes definidos pelo utilizador, configurações de teste especiais e testes predefinidos de origem.

## 7.4 Colocar a ponta de auricular na sonda

### A sonda do Quick Check

- Recomendamos que utilize uma extremidade auricular de tamanho grande com a sonda Quick Check.

### A sonda de diagnóstico

Coloque a extremidade auricular na sonda.

### Colocar a ponta de auricular na sonda



1. Empurre firmemente e torça a extremidade auricular sobre a ponta da sonda, até que fique firmemente apoiada na base da ponta da sonda.

### Remover a extremidade auricular

- Para remover a extremidade auricular, agarre na haste da extremidade auricular e puxe-a para fora da ponta da sonda.

## 7.5 Encaixe da sonda no ouvido do paciente

1. Olhe para dentro do canal auditivo. Recomenda-se vivamente que efetue uma otoscopia para avaliar o estado do ouvido externo antes de inserir o auricular.
2. Se o canal auditivo estiver obstruído, isso poderá afetar o resultado do teste. Se necessário, limpe o canal auditivo.

**Atenção** • A entrada de fluidos na sonda pode danificá-la.

**Aviso** • Nunca coloque a ponta da sonda no canal auditivo de um novo paciente sem usar uma extremidade auricular limpa.

**Aviso** • A extremidade auricular pode ser utilizada para ambos os ouvidos. Se suspeitar de uma infecção num ouvido, utilize uma extremidade auricular e uma ponta de sonda limpas antes de prosseguir com o teste no outro ouvido.

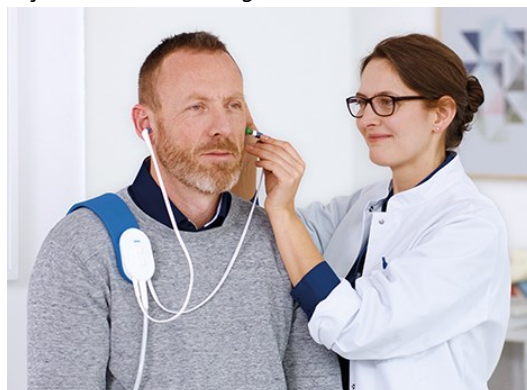
**Atenção** • Utilize sempre uma extremidade auricular de tamanho adequado. Utilizar uma sonda com uma extremidade auricular de tamanho desadequado ou aplicar demasiada força pode causar desconforto desnecessário ao paciente.

### Colocar a sonda no ouvido

1. Com uma sonda manual, é possível utilizar uma extremidade auricular com um tamanho ligeiramente maior para obter uma vedação quando utilizada com uma variedade maior de tamanhos de canais auditivos.  
A extremidade auricular de tamanho grande não se destina a ser introduzida no canal auditivo.
2. Coloque a extremidade auricular na sonda.

3. Coloque a correia de ombro no ombro do paciente.
4. Para estabilizar a sonda e evitar bloqueá-la contra o canal auditivo do paciente, segure no pavilhão auricular e puxe-o cuidadosamente para trás, afastando-o ligeiramente da cabeça do paciente.
  - Para adultos: puxe o pavilhão auricular para cima e para trás.
  - Para bebês e crianças: puxe o pavilhão auricular para baixo e para trás.
5. Insira a sonda no canal auditivo do paciente, torcendo-a ligeiramente. Quando a sonda estiver no devido lugar, retire as mãos com cuidado.
6. Certifique-se de que a extremidade auricular encaixa bem. Deste modo, o risco de bloquear a ponta da sonda contra a parede do canal auditivo será minimizado. Um timpanograma plano e um volume de canal auditivo (ECV) anormalmente reduzido indicam que a sonda está obstruída.  
  
Uma medição não será iniciada automaticamente se a leitura do volume do canal auditivo for inferior a 0,1.
7. Qualquer fuga interromperá o teste. A sonda indicará se existe uma fuga.

#### Colocação da sonda de diagnóstico



#### Estado da sonda e fugas

##### Os indicadores luminosos

Os indicadores luminosos acendem-se com cor na sonda para indicar estados diferentes. O painel de controlo da correia de ombro mostra sempre a cor do ouvido selecionado, caso esteja a utilizar a sonda de diagnóstico.

Cor da sonda	Estado
Vermelho	<ul style="list-style-type: none"> <li>• O ouvido de teste direito foi selecionado</li> <li>• O dispositivo está no modo inativo</li> </ul>
Azul	<ul style="list-style-type: none"> <li>• O ouvido de teste esquerdo foi selecionado</li> <li>• O dispositivo está no modo inativo</li> </ul>
Verde	<ul style="list-style-type: none"> <li>• O teste está em execução</li> </ul>
Amarelo	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Fuga</li> </ul>

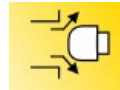
### Indicações OTOSuite

Cor	Estado
Verde	<ul style="list-style-type: none"> <li>Durante as medições, o OTOSuite apresenta um fundo verde para os valores online.</li> </ul>

### Fuga da sonda

Caso ocorra uma fuga da sonda durante o teste, isto será indicado no ecrã OTOSuite.

Se estiver a utilizar a sonda Quick Check, a indicação de fuga irá permanecer até que remova a sonda do ouvido e tente novamente.



### Sonda obstruída

Se a sonda estiver obstruída durante o teste, isto será indicado no ecrã OTOSuite.

Se estiver a utilizar a sonda Quick Check, a indicação de sonda obstruída irá permanecer até que remova a sonda do ouvido e tente novamente.



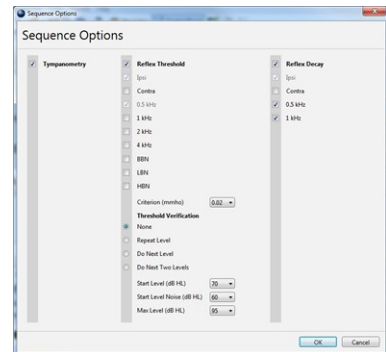
## 7.6 Teste em sequência

É possível realizar o teste de imitância numa sequência.

- Na área **Seqüência** (Sequence) do painel de controlo, clique no botão **Opções de seqüência** (Sequence Options) para seleccionar testes e definições específicas.
- Clique nas caixas de verificação junto aos testes que pretende incluir na seqüência.
- Se for necessário, modifique as definições de reflexo que pretende incluir nas seqüências de teste automáticas.



**Nota** • Pode ativar uma opção para iniciar seqüências diretamente a partir do botão **Iniciar** (Start) do painel de ombro.



## 7.7 Timpanometria

É possível gravar um timpanograma como medição separada ou como parte de uma seqüência de triagem ou de diagnóstico. Numa seqüência, a timpanometria é automaticamente seguida do teste de reflexo.

A seguir é apresentada a descrição para realizar a timpanometria como teste único. Isto significa que a função de seqüência não está ativada.

### Ativar a sonda

Se a sonda não estiver ativada (a luz da sonda está desligada), ative-a:

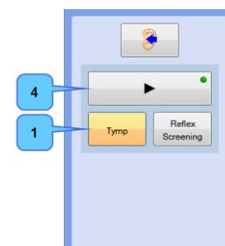
- A sonda de diagnóstico: Prima o botão **Ouvido** (Ear) no Zodiac ou o botão **Iniciar/Parar** (Start/Stop) no painel de controlo.
- A sonda Quick Check: Prima o botão **Ouvido** (Ear) na sonda.



A sonda acende-se com a cor do ouvido para indicar que está ativada.

### Iniciar o teste

1. Clique no botão **Timp.** (Tymp) no painel de controlo. Certifique-se de que apenas o botão **Timp.** (Tymp) é selecionado.
2. Coloque a sonda no ouvido do paciente.
3. Peça ao paciente que fique sentado muito quieto e em silêncio durante o teste, sem mover a cabeça nem o queixo.
4. Clique no botão **Iniciar** (Start) para iniciar o teste.



Um pequeno ponto verde no canto do botão Iniciar indica que este pode ser iniciado remotamente a partir do botão da sonda. Se necessário, selecione **Ferramentas > Opções** (Tools > Options) para alterar esta definição.

### Parar o teste

O teste para automaticamente, mas pode ser parado manualmente, se for necessário.

1. Clique no botão **Parar** (Stop) no Painel de Controlo ou no botão **Iniciar/Parar** (Start/Stop) na sonda.
2. O teste é imediatamente interrompido.

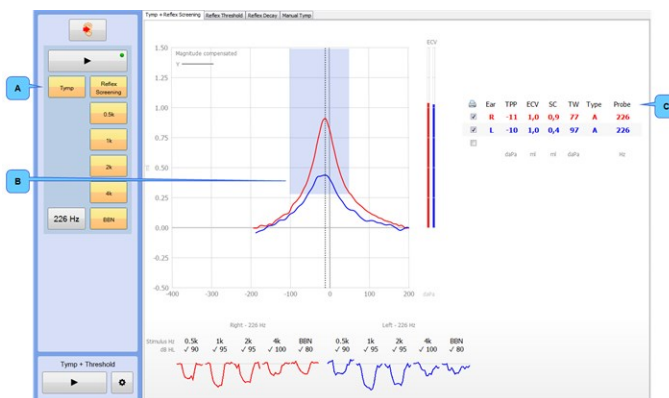
### Efetuar um novo varrimento de timpanometria

1. Para efetuar um novo varrimento, clique no botão **Iniciar**.

Caso pretenda substituir um timpanograma, clique para destacar a curva que pretende substituir na tabela de resultados.

## 7.7.1 O ecrã Timpanometria

Quando a medição for iniciada, verá a medição a ser efetuada em tempo real no ecrã.



- A. Seleções do Painel de Controlo
- B. Gráfico de timpanometria
- C. Tabela de resultados

### A. Seleções do Painel de Controle

O tipo de medição e o tom da sonda em Hz.

### B. Gráfico de timpanometria

A área do gráfico mostra as curvas timpanométricas e pode ser automaticamente redimensionada para se ajustar às curvas.

- Curvas timpanométricas
- Pressão e escalas de admissão
- Barra de volume no canal auditivo
- **Área da norma**

O volume do canal auditivo é mostrado à direita do gráfico.

### C. Tabela de resultados

A tabela de resultados apresenta os resultados relacionados com a curva selecionada atualmente. Quando clica numa linha de resultados, a curva correspondente é destacada na área do gráfico de timpanometria.

Para substituir uma medição única, apague uma curva e ajuste as seleções da medição para refazer a medição única.

- **Verificação da sonda** (Probe check) (o tom da sonda em Hz)
- **TPP** (TPP) (pressão de pico timpanométrica)
- **ECV** (ECV) (volume no canal auditivo equivalente)
- **SA** (SA) (admissão estática), ou **SC** (SC) (conformidade estática) quando são utilizadas unidades de volume equivalente
- **TW/Rácio** (TW/Ratio) (largura timpanométrica/rácio timpanométrico). Descreve a inclinação da curva.
- **Tipo** (Type) (os tipos Jerger A, As, Ad, B, C, D e E indicam a forma da curva de 226 Hz). Pode definir o tipo a ser determinado automaticamente, podendo depois alterá-lo manualmente, se necessário.

### Editar resultados

Para editar os resultados da medição na tabela de resultados, clique com o botão direito do rato na linha da medição que pretende editar e selecione no menu.

- **Mover para cima** (Move up)
- **Mover para baixo** (Move down)
- **Definir como primário** (Set as Primary)
- **Alterar tipo** (Change Type)
- **Mudar ouvido...** (Swap Ear...)
- **Apagar curva** (Delete Curve)
- **Apagar todas as curvas para este ouvido** (Delete all curves for this ear)



## 7.8 Teste ETF-I (função da trompa de Eustáquio - intacto)

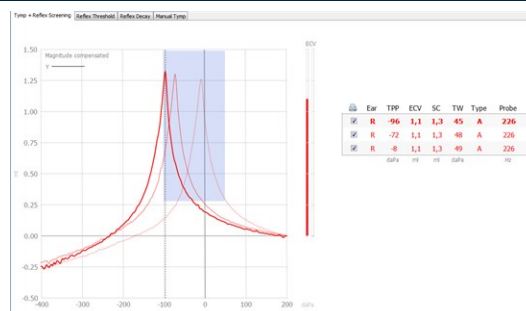
**Nota** • Este teste está disponível apenas se o MADSEN Zodiac suportar o teste de diagnóstico.

### Procedimento

As três linhas de resultados na tabela de resultados de timpanometria serão utilizadas para este teste.

Caso pretenda imprimi-las, certifique-se de que as três estão selecionadas na tabela de resultados de timpanometria.

1. Selecione o ecrã de teste **Triagem de timp. e do reflexo** (Tymp. and Reflex Scr.).
2. Grave um timpanograma.
3. Dê instruções ao paciente para que este efetue uma manobra de Valsalva ou de Toynbee.
4. Grave um segundo timpanograma.
5. Compare os timpanogramas dos passos 1 e 3 no timpanograma de múltiplas camadas.
6. Poderá ser útil repetir o procedimento utilizando diferentes técnicas e manobras numa sequência de teste para avaliar perfeitamente o funcionamento da trompa de Eustáquio.



**Nota** • Também pode utilizar a timpanometria manual para ETF-I. Na timpanometria manual, pode facilitar as manobras de equalização mantendo a pressão entre as medições.

## 7.9 Teste de reflexo acústico

O MADSEN Zodiac determina automaticamente reflexos acústicos utilizando diferentes níveis de estímulo.

**Nota** • Recomenda-se que realize um teste timpanométrico antes de efetuar qualquer medição de reflexo acústico, e que determine o limiar do reflexo acústico antes de efetuar uma medição do decaimento do reflexo.

## Níveis de alta intensidade

**Nota** • Para evitar que o teste automático seja interrompido devido aos níveis elevados de intensidade de estímulo ao atingir os limites de aviso, recomenda-se que defina a intensidade máx. para 100 dB HL. É sempre possível complementar as medições do reflexo automático com testes manuais, se necessário.

**Aviso** • O nível de pressão do som no canal auditivo aumenta quando realiza um teste em pacientes com canais auditivos pequenos. Deverá respeitar sempre as recomendações e práticas locais de apresentação de estímulos altos.

Sempre que um nível de intensidade exceder o nível de aviso (> 100 dB HL), será apresentada uma mensagem de aviso e, em seguida, ser-lhe-á perguntado se pretende continuar ou se pretende avançar para o tipo de estímulo seguinte.

### 7.9.1 Teste de limiar do reflexo

É possível gravar um limiar do reflexo como medição separada ou como parte de uma sequência de diagnóstico. No teste em sequência, o teste sugere automaticamente o nível de limiar. Analise sempre com cuidado este resultado e, se necessário, ajuste-o.

A seguir é apresentada a descrição para realizar o teste de limiar do reflexo como teste único. Isto significa que a função de sequência não está ativada.

**Nota** • Recomenda-se que realize um teste timpanométrico antes de efetuar qualquer medição de reflexo acústico, e que determine o limiar do reflexo acústico antes de efetuar uma medição do decaimento do reflexo.

### Iniciar o teste

1. Selecione o teste manual.
2. Peça ao paciente que fique sentado muito quieto e em silêncio durante o teste, sem mover a cabeça nem o queixo.
3. Prepare o paciente para os níveis sonoros elevados no teste.
4. Clique no botão do reflexo **Ipsi** (Ipsi) ou do reflexo **Contra** (Contra).
5. Selecione a frequência que pretende testar: Clique no botão de seta aplicável.
6. Se necessário, pode desviar a pressão para estabilizar as medições: Clique no botão de seta aplicável.
7. Defina o nível de estímulo. Clique no botão de seta aplicável.

**Nota** • Se atingir o limite de aviso, será avisado sobre um nível elevado de intensidade de estímulo.

8. Clique no botão **Apresentar** (Present) para apresentar um estímulo único.
9. Se necessário, repita estas etapas até que tenha recolhido as medições pretendidas.

**Aviso** • Se o paciente estiver incomodado com o teste, pare o teste. O teste é imediatamente interrompido. Os resultados já medidos são mantidos.

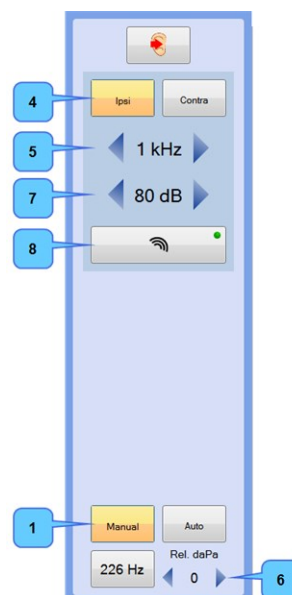
### Parar o teste

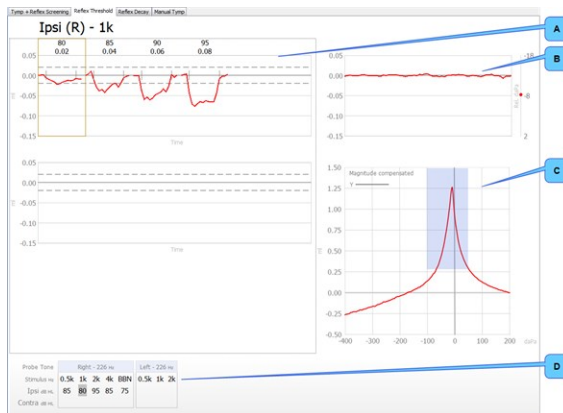
O teste para automaticamente, mas pode ser parado manualmente, se for necessário.

1. Clique no botão **Parar** (Stop) no Painel de Controlo ou no botão **Iniciar/Parar** (Start/Stop) na sonda.
2. O teste é imediatamente interrompido.

#### 7.9.1.1 O ecrã Limiar do reflexo

Quando a medição for iniciada, verá a medição a ser efetuada em tempo real no ecrã.





- A. Curvas de deflexão de limiar do reflexo
- B. Gráfico da linha de base ao vivo
- C. Timpanograma
- D. Tabela de dados de limiares

**A. Curvas de deflexão de limiar do reflexo**

A área do gráfico mostra as curvas de deflexão do reflexo, o nível associado e os valores numéricos de deflexão.

- Curvas de deflexão do reflexo  
Os valores numéricos listados por cima de cada gráfico (por exemplo, Ipsi, 1 k, 80 dB HL) indicam o lado do estímulo, a deflexão máx. da curva e a intensidade de estímulo utilizada.
- O limiar determinado está demarcado (definição opcional).
- A linha tracejada horizontal no gráfico de reflexo indica o critério do reflexo predefinido.

**B. Gráfico da linha de base ao vivo**

O gráfico da linha de base ao vivo inicia a medição da linha de base quando o ajuste da sonda é obtido com sucesso. Ilustra a estabilidade das condições de medição físicas. A estabilidade é diretamente refletida nas curvas de deflexão se for realizada uma medição.

No caso dos timpanogramas particularmente acentuados, a estabilidade da linha de base pode, muitas vezes, ser melhorada desviando a pressão alvo da pressão de pico timpanométrica.

**C. Timpanograma**

O timpanograma primário é mostrado nesta vista.

**D. Tabela de dados de limiares**

Pode clicar nas medições individuais na tabela de dados para visualizar e editar as curvas de deflexão correspondentes. Esta tabela apresenta as definições e os resultados da medição.

- Tom da sonda em Hz
- Lado do estímulo (Ipsi é o ouvido da sonda, e Contra é o ouvido oposto)
- Frequência de estímulo
- Nível de limiar, se determinado, ou Sem resposta, se determinado  
Caso não tenha sido determinado um limiar específico, a medição é indicada por um marcador

Editar resultados	
<p>Selecione uma curva para editar as propriedades.</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Apagar</b> (Delete)</li> <li>• <b>Trocar dados entre o ouvido esquerdo e o ouvido direito</b> (Swap Data Between Left and Right Ear)</li> <li>• <b>Definir o limiar</b> (Set Threshold)</li> <li>• <b>Definir sem resposta</b> (Set No Response)</li> <li>• <b>Remover informação do limiar</b> (Remove Threshold Information)</li> </ul>

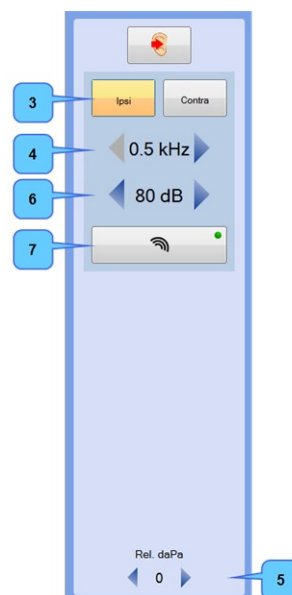
## 7.9.2 Teste de decaimento do reflexo

**Aviso** • O teste de decaimento do reflexo é um teste de supra-limiar, em que os níveis de estímulo são muito elevados durante um período de tempo prolongado. Certifique-se de que não existem contraindicações para realizar o teste.

**Nota** • Recomenda-se que realize um teste timpanométrico antes de efetuar qualquer medição de reflexo acústico, e que determine o limiar do reflexo acústico antes de efetuar uma medição do decaimento do reflexo.

### Iniciar o teste

1. Peça ao paciente que fique sentado muito quieto e em silêncio durante o teste, sem mover a cabeça nem o queixo.
2. Prepare o paciente para os níveis sonoros elevados no teste. Uma medição demora cerca de 10 segundos.
3. Clique no botão do reflexo **Ipsi** (Ipsi) ou do reflexo **Contra** (Contra).
4. Selecione a frequência que pretende testar: Clique no botão de seta aplicável.
5. Se necessário, pode desviar a pressão para estabilizar as medições: Clique no botão de seta aplicável.
6. Defina o nível de estímulo. O nível é mostrado na área cinzenta dos valores on-line do ecrã.
7. Clique no botão **Apresentar** para iniciar o teste para o estímulo predefinido.
8. Se necessário, repita estas etapas até que tenha recolhido as medições pretendidas.



**Aviso** • Se o paciente estiver incomodado com o teste, pare o teste. O teste é imediatamente interrompido. Os resultados já medidos são mantidos.

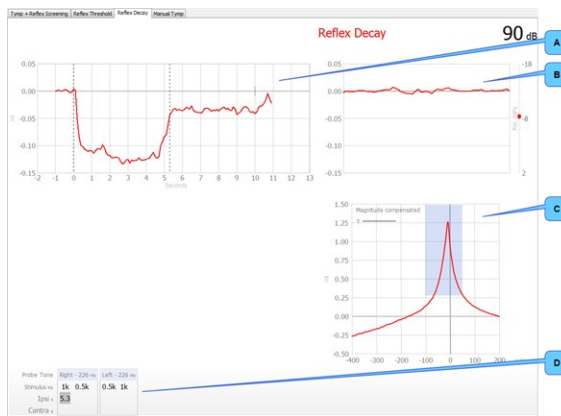
**Parar o teste**

O teste para automaticamente, mas pode ser parado manualmente, se for necessário.

1. Clique no botão **Parar** (Stop) no Painel de Controlo ou no botão **Iniciar/Parar** (Start/Stop) na sonda.
2. O teste é imediatamente interrompido.

**7.9.2.1 O ecrã Decaimento do reflexo**

Quando a medição for iniciada, verá a medição a ser efetuada em tempo real no ecrã.



- A. Gráfico de decaimento do reflexo
- B. Gráfico da linha de base ao vivo
- C. Timpanograma
- D. Tabela de dados de decaimento

**A. Gráfico de decaimento do reflexo**

O gráfico apresenta o tempo de meia-vida e a curva de decaimento do reflexo para o estímulo selecionado.

- Marcador de definição de estímulo (se necessário, clique e arraste para ajustar)
- Marcador de meia-vida (se necessário, clique e arraste para ajustar)
- Linha de tempo em segundos
- Marcadores de estímulo ligado/estímulo desligado
- Curva de deflexão para o estímulo selecionado

**B. Gráfico da linha de base ao vivo**

O gráfico da linha de base ao vivo inicia a medição da linha de base quando o ajuste da sonda é obtido com sucesso. Ilustra a estabilidade das condições de medição físicas. A estabilidade é diretamente refletida nas curvas de deflexão se for realizada uma medição.

No caso dos timpanogramas particularmente acentuados, a estabilidade da linha de base pode, muitas vezes, ser melhorada desviando a pressão alvo da pressão de pico timpanométrica.

**C. Timpanograma**

O timpanograma primário é mostrado nesta vista.

### Tabela de dados de decaimento

Pode clicar nas medições individuais na tabela de dados para visualizar e editar as curvas correspondentes. Esta tabela apresenta as definições e os resultados da medição.

- Tom da sonda em Hz
- Lado do estímulo
- Frequência de estímulo
- Marcadores de estímulo ligado/estímulo desligado

### Editar resultados

Se necessário, clique e arraste para ajustar	<ul style="list-style-type: none"> <li>• O marcador de definição de estímulo</li> <li>• O marcador de meia-vida</li> </ul>
Selecione a curva para editar as propriedades.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Apagar curva</b> (Delete Curve)</li> <li>• <b>Apagar curva para o ecrã tátil</b> (Delete Curve for Touchscreen)</li> </ul>

## 8 Imprimir resultados de teste a partir do OTOsuite


Utilize a função de impressão do OTOsuite para imprimir um relatório de teste.

### Timpanometria

- Clique nas caixas de verificação na coluna **Imprimir** (Print) para selecionar ou anular a seleção das curvas que pretende incluir no relatório de teste.

Dependendo do relatório selecionado, apenas os timpanogramas superiores podem ser incluídos no relatório.

Selecione um modelo de relatório que possa imprimir o número de curvas necessário.

	Ear	TPP	ECV	SC	TW	Type	Probe
<input checked="" type="checkbox"/>	R	-140	0,6	0,5	62	C	226
<input checked="" type="checkbox"/>	R	-195	1,3	0,2	52	AS	226
<input checked="" type="checkbox"/>	L	70	1,1	1,1	77	C	226
<input checked="" type="checkbox"/>	L	80	2,0	0,4	64	C	226
		daPa	ml	ml	daPa		Hz

## 9 Resolução de problemas

### 9.1 Problemas da sonda - causas possíveis

O teste poderá ser complicado por uma série de fatores que podem resultar em fugas ou problemas com a sonda.

- A extremidade auricular não encaixa bem
- A extremidade auricular não está corretamente inserida no canal auditivo

- A abertura da ponta da sonda está obstruída pela parede do canal auditivo
- A extremidade auricular poderá estar velha ou endurecida
- A ponta da sonda não foi corretamente encaixada no corpo da sonda
- Os pelos no canal auditivo ficam entre a extremidade auricular e a parede do canal auditivo
- A ponta da sonda está obstruída por resíduos ou fluido
- Execute uma verificação da sonda para descartar uma avaria da sonda.

## 10 Assistência, limpeza e calibração

**Aviso** • Nunca desmonte o MADSEN Zodiac. Contacte o seu fornecedor. As peças dentro de MADSEN Zodiac só devem ser verificadas ou reparadas por pessoal autorizado.

### 10.1 Assistência

**Aviso** • Para garantir a segurança e para não anular a garantia, a assistência e a reparação do equipamento elétrico médico devem ser efetuadas apenas pelo fabricante do equipamento ou por pessoal de assistência em oficinas autorizadas. Em caso de qualquer defeito, faça uma descrição detalhada do(s) defeito(s) e contacte o seu fornecedor. Não utilize um dispositivo defeituoso.

#### Substituição da sonda

A sonda de diagnóstico e, se aplicável, a sonda Quick Check, estão permanentemente ligadas ao dispositivo.

**Atenção** • A sonda Zodiac só deve ser desligada ou substituída por um técnico de assistência autorizado.

### 10.2 Limpar o dispositivo

**Atenção** • Certifique-se de que cumpre os regulamentos locais de controlo de infeções.

**Atenção** • Utilize apenas os agentes de limpeza indicados para limpar o dispositivo.

Consulte [Agentes de limpeza recomendados](#) ► 33.

#### Frequência

Recomendamos que defina um horário para limpar o Zodiac e os acessórios como sondas e/ou auriculares.



**Pré-requisitos**

- Antes de efetuar a limpeza, desligue o MADSEN Zodiac e separe-o de qualquer fonte de alimentação externa.
- Se necessário, desligue o auricular contralateral do MADSEN Zodiac.

**Limpar a correia de ombro**

Consulte [Limpar a correia de ombro](#) ► 33.

**Limpeza da ponta da sonda**

Consulte [Limpeza da sonda e da ponta da sonda](#) ► 33.

**Descartável**

Não existem requisitos especiais para a eliminação de itens descartáveis, tais como as extremidades auriculares e o fio de limpeza da ponta da sonda, ou seja, podem ser eliminados de acordo com os regulamentos locais.

**10.2.1 Agentes de limpeza recomendados**

**Atenção** • Utilize apenas os agentes de limpeza indicados para limpar o dispositivo.

Para limpar o dispositivo, recomendamos que utilize apenas toalhetes desinfetantes que não sejam à base de álcool (p. ex., Audiowipe) ou um pano ligeiramente humedecido com um agente de limpeza recomendado, para garantir um controlo de infeções adequado e a vida útil máxima do dispositivo.

São recomendadas as seguintes soluções químicas:

**Superfície do armário e sondas**

- Toalhetes desinfetantes que não sejam à base álcool (p. ex., Audiowipe)
- Compostos de amónio (p. ex., cloreto de dimetil benzil amónio), em concentrações não superiores a 0,1%.
- Soluções de aldeído (p. ex., glutaraldeído),
- Agentes oxidantes (p. ex., peróxido de hidrogénio em concentrações não superiores a 3%)
- Ortoftalaldeído em concentrações não superiores a 0,6%.

**Atenção** • As peças de plástico deterioram-se se forem mergulhadas num agente de limpeza.

**10.2.2 Limpar a correia de ombro**

Utilize um pano macio ligeiramente humedecido com pouca quantidade de agente de limpeza para limpar a correia de ombro e o bloco de controlo.

Caso seja necessária uma limpeza mais completa da correia de ombro, pode removê-la do bloco de controlo.

**10.2.3 Limpeza da sonda e da ponta da sonda**

Apesar de as sondas serem concebidas para serem facilmente limpas, é necessário ter cuidado para assegurar que estas têm uma longa vida útil.

**Nota** • Verifique os canais de som da ponta da sonda sempre que tenha utilizado a sonda. Mesmo pequenas quantidades de cerume ou vénix podem obstruir os canais de som. Limpe os canais de som, se necessário.

**Nota** • A precisão dos testes só é garantida se utilizar as extremidades auriculares aprovadas especificamente para o MADSEN Zodiac pela Otometrics.

Os resíduos no canal auditivo que obstruem os tubos da sonda podem levar a leituras de volume no canal auditivo anormalmente elevadas, mensagens de fuga e a outros resultados pouco vulgares. Verifique os canais da ponta da sonda sempre que utilizar a sonda. Mesmo pequenas quantidades de cerume ou vénix podem obstruir os canais da sonda.

**Aviso** • Caso tenha realizado um teste num canal auditivo infetado, coloque uma nova ponta da sonda na sonda. Também poderá ser necessário limpar o anel da sonda.

### Limpeza da sonda

- Limpe a sonda com um toalhete desinfetante, p. ex. Audiowipe, entre pacientes ou substitua-a por uma sobreselente.
- Limpe o cabo com um toalhete desinfetante, p. ex. Audiowipe.
- Limpe o suporte da sonda com um toalhete desinfetante, p. ex. Audiowipe.
- Em alternativa, utilize um pano húmido não flocoso com uma pequena quantidade do agente de limpeza recomendado.

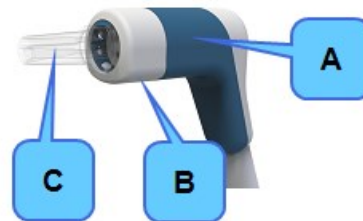
### Limpeza ou substituição da ponta da sonda

O sistema é fornecido com pontas de sonda de substituição. Se necessário, pode substituir rapidamente uma ponta da sonda e limpar ou eliminar a ponta da sonda usada no final do dia.

Se a ponta da sonda estiver apenas ligeiramente obstruída, utilize o fio de limpeza da ponta da sonda para limpar os canais da ponta da sonda.

**Nota** • Deverá respeitar sempre as normas de higiene locais de desinfeção.

- A. Corpo da sonda
- B. Anel da sonda
- C. Ponta de sonda



1. Para remover a ponta da sonda, segure na sonda pelo corpo e rode o anel da sonda ligeiramente para a esquerda. Deste modo, a ponta da sonda soltar-se-á.



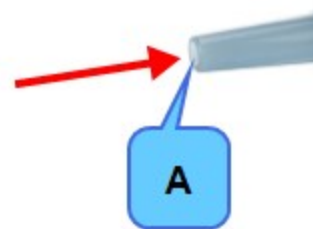
**Atenção** • Mesmo a mais pequena quantidade de humidade pode dissolver qualquer cerume residual e, deste modo, contaminar as peças sensíveis no corpo da sonda.

2. Retire a ponta da sonda.



3. Verifique se os canais de som da ponta da sonda estão obstruídos. Pode colocar uma nova ponta na sonda ou utilizar o fio de limpeza da ponta da sonda fornecida para limpar os canais de som.

**Atenção** • Nunca limpe os canais de som no corpo da sonda, visto que isto poderá provocar danos na sonda.



A. Canais de som

4. Coloque a ponta da sonda na sonda e rode o anel da sonda para a direita de modo a encaixar a ponta da sonda no devido lugar na sonda.

#### 10.2.4 As cavidades de teste

Se uma cavidade de teste ficar contaminada não a utilize. Elimine-a e substitua-a por uma nova.

### 10.3 Calibração

O dispositivo e as sondas são fornecidos totalmente calibrados.

- O dispositivo é calibrado de fábrica em dB SPL ou dB HL utilizando os limiares equivalentes da referência indicada. dB HL está relacionado com os níveis de pressão do som,  $\text{dB SPL} = \text{dB re } 20 \mu\text{Pa}$ .
- Os valores de calibração da sonda são gravados no conjunto da sonda e acompanham a sonda. As sondas podem ser utilizadas imediatamente. Isto também se aplica ao auricular contralateral.

### Verificação da sonda

A sonda deve ser verificada diariamente.

Consulte [Verificação da sonda](#) ► 36.

Podem ser executadas verificações adicionais de admissão da sonda. Consulte o MADSEN Zodiac Manual de referência.

**Nota** • Caso o ambiente de teste se altere, por exemplo se a humidade aumentar, ou se for realizar um teste a uma altitude diferente, efetue uma verificação da sonda para verificar se o sistema mede corretamente.

### Calibragem anual

- O dispositivo e a(s) sonda(s) devem ser calibrados uma vez por ano por um departamento de assistência autorizado.

**Aviso** • As regras e regulamentos governamentais locais, se forem aplicáveis, devem ser também sempre respeitados.

## 10.4 Verificação da sonda

Para assegurar que a sonda está a funcionar corretamente, recomenda-se que efetue uma verificação da sonda no início de cada dia.

**Atenção** • Limpe e desinfete sempre a ponta da sonda antes de a inserir numa cavidade de teste.

**Nota** • Caso o ambiente de teste se altere, por exemplo se a humidade aumentar, ou se for realizar um teste a uma altitude diferente, efetue uma verificação da sonda para verificar se o sistema mede corretamente.

1. Utilize uma nova ponta da sonda, ou certifique-se de que a ponta da sonda foi limpa e desinfetada antes de a colocar na cavidade de teste. Isto serve para assegurar que a ponta da sonda não influencia o teste de sonda e que a cavidade de teste não está contaminada.
2. Insira a ponta da sonda sem a extremidade auricular na cavidade de teste de 2 cc.
3. Selecione a função da verificação da sonda:

A partir do OTOSuite:

- Clique no ícone **Verificação da sonda** (Probe check) na barra de ferramentas.

A verificação da sonda inicia automaticamente. Caso não o faça, clique no botão **Iniciar** (Start) para iniciar a verificação.

A sonda é verificada quanto a oclusão e fugas. Se o resultado da verificação da sonda indicar um valor de 1,9 - 2,1 mmho/cc/ml a 226 Hz, a sonda está OK. Caso contrário, recomendamos que efetue uma calibração de admissão.

Podem ser executadas verificações adicionais de admissão da sonda. Consulte o MADSEN Zodiac Manual de referência.

### Se existir um erro de sonda

Em caso de erro de sonda, a sonda pode estar obstruída ou avariada.

- Se a sonda estiver obstruída, limpe ou substitua a ponta da sonda.
- Se a sonda estiver avariada, contacte o departamento de assistência autorizado para efetuar a reparação.

## 11 Especificações técnicas

### Identificação do tipo

O MADSEN Zodiac é do tipo 1096 da GN Otometrics A/S

### Sistema de medição de conformidade

Tom da sonda:	226 Hz a 85 dB SPL $\pm$ 3 dB 678 Hz a 72 dB SPL $\pm$ 3 dB 800 Hz a 70,5 dB SPL $\pm$ 3 dB 1000 Hz a 69 dB SPL $\pm$ 3 dB
Nível do tom da sonda dinâmico:	O nível do tom da sonda será compensado para se adaptar a vários volumes no canal auditivo. O nível de saída será reduzido em volumes < 1,7 ml O nível de saída será aumentado em volumes > 2,3 ml
DHT:	< 1% em 2 cc
Precisão da frequência:	$\pm$ 0,5%
Intervalo:	0,2 ml a 5,0 ml $\pm$ 5% ou 0,05 ml, consoante o que for superior * 5,0 ml a 8,0 ml $\pm$ 15% *
	* A precisão indicada requer que a calibração seja efetuada à altitude em que o dispositivo será colocado em funcionamento

### Reflexo acústico

#### Sensibilidade

Limiar do reflexo e decaimento do reflexo:	0,01, 0,02, 0,03, 0,04 ou 0,05 mmho
Triagem do reflexo:	0,04 mmho

Tamanho do incremento dB: Diagnostic: 5, 10 dB Clinical: 1, 2, 5, 10 dB

### Estimulação contralateral

Tons puros: 500 Hz, 1000 Hz, 2000 Hz, 4000 Hz  
 Precisão da frequência: ± 0,5%  
 Intervalo: BBN, LPN, HPN a 50 a 110 dB SPL \* ±3 dB  
 \* medido nos respetivos acopladores

#### *Auricular contralateral:*

#### *Auricular TDH-39 contralateral:*

Intervalo:	500 Hz a 50 a 115 dB HL ± 3 dB 1000 Hz a 50 a 120 dB HL ± 3 dB 2000 Hz a 50 a 120 dB HL ± 3 dB 4000 Hz a 50 a 120 dB HL ± 3 dB	500 Hz a 50 a 115 dB HL ± 3 dB 1000 Hz a 50 a 120 dB HL ± 3 dB 2000 Hz a 50 a 115 dB HL ± 3 dB 4000 Hz a 50 a 115 dB HL ± 3 dB
DHT:	< 5% para níveis inferiores a 110 dB HL < 10% para níveis superiores a 110 dB HL	< 2,5% para níveis inferiores a 110 dB HL < 5% para níveis superiores a 110 dB HL

### Estimulação ipsilateral

Tom: 500 Hz, 1000 Hz, 2000 Hz, 4000 Hz  
 Precisão da frequência: ± 0,5%  
 Intervalo de limiar: 500 Hz a 50 a 105 dB HL ± 3 dB  
 1000 Hz a 50 a 110 dB HL ± 3 dB  
 2000 Hz a 50 a 110 dB HL ± 3 dB \*  
 4000 Hz a 50 a 100 dB HL ± 3 dB  
 \* Para tons da sonda acima dos 226 Hz, podem começar a ocorrer artefactos a níveis superiores a 105 dB HL  
 Intervalo de triagem: 500 Hz a 70 a 100 dB HL ± 3 dB  
 1000 Hz a 70 a 105 dB HL ± 3 dB  
 2000 Hz a 70 a 105 dB HL ± 3 dB \*  
 4000 Hz a 70 a 105 dB HL ± 3 dB  
 \* Para tons da sonda acima dos 226 Hz, podem começar a ocorrer artefactos a níveis superiores a 105 dB HL  
 DHT: < 5% para níveis inferiores a 110 dB HL  
 < 10% para níveis superiores a 110 dB HL  
 Intervalo: BBN, LPN, HPN a 50 a 110 dB SPL \* ±3 dB (\* medido no acoplador de calibração)  
 Intervalo de triagem: BBN a 50 a 90 dB SPL \* ±3 dB (\* medido no acoplador de calibração)  
 Tamanho do incremento dB: 1, 2, 5, 10 dB  
 Intervalo de decaimento: 50 a 100 dB HL\* (\* podem começar a ocorrer artefactos a níveis superiores a 95 dB HL em 0,5 cc)

### Características temporais

	Decaimento do reflexo, limiar do reflexo contralateral e triagem	Limiar do reflexo ipsilateral e triagem	Estimulação contralateral - Tom da sonda > 226 Hz
Latência inicial/terminal:	0 ms	0 ms <sup>[1]</sup>	0 ms
Tempo de aumento/queda:	250 ms	250 ms <sup>[1]</sup>	100 ms
Acima do limite/Abaixo do limite:	0 %	0%	0%

### Notas:

1. Tolerância +120/-0 ms

Características dos estímulos pulsantes (ipsilateral)	
Os estímulos pulsantes são utilizados para a triagem do reflexo ipsilateral e para o teste de limiar do reflexo.	
Período:	120 ms
Tempo de estímulo ligado:	56 ms
Tempo de estímulo desligado:	64 ms
Tempo de aumento/queda:	5,5 ms

Controlo de apresentação de estímulos	
Rácio Ligado-Desligado:	70 dB (para nível de estímulo > 95 dB HL)
Um SPL ponderado em Desligado:	Supra-auricular Contra TDH 39: 33 dB Auricular Contra: 23 dB

### Descrição da precisão de timpanometria (daPa/s)

Velocidade da bomba	TW mín., 5% erro (daPa)	TW mín., 10% erro (daPa)	SA mín., 5% erro (daPa)	SA mín., 10% erro (daPa)
50 daPa/s	9	7	6	4
100 daPa/s	17	14	11	8
200 daPa/s	24	20	18	14
400 daPa/s	38	31	31	23
600 daPa/s	53	43	42	32

## Ruído de banda larga

### Auscultador TDH-39 contralateral

Largura de banda:	250 - 6000 Hz. Tolerância de nível $\pm 5$ dB re. 1 kHz.
Descida:	O nível de espectro cai entre 6000 e 9500 Hz e permanece abaixo do nível -23 dB re. 1 kHz para frequências superiores a 9500 Hz.
Nível:	O nível de ruído é indicado em dB HL. Tolerância de $\pm 5$ dB.

### Auricular contralateral e sonda ipsilateral

Largura de banda:	400 - 4000 Hz. Tolerância de nível $\pm 5$ dB re. 1 kHz.
Descida:	O nível de espectro cai entre 4000 e 7000 Hz e permanece abaixo do nível -23 dB re. 1 kHz para frequências superiores a 7000 Hz.
Nível:	O nível de ruído é indicado em dB HL. Tolerância de $\pm 5$ dB.

## Ruído de passa-baixo

### Auscultador TDH-39 contralateral

Limite de banda:	1600 Hz (ponto nominal -3 dB)
Descida:	A descida situa-se entre -12 e -18 dB/oitava acima dos 1600 Hz, com uma tolerância adicional de $\pm 6$ dB. Acima dos 8500 Hz, o nível de espectro permanece abaixo do nível -34 dB re. 1600 Hz.
Nível:	O nível de ruído é indicado em dB HL. Tolerância de $\pm 5$ dB.

### Auricular contralateral e sonda ipsilateral

Largura de banda:	1600 Hz (ponto nominal -3 dB)
Descida:	A descida situa-se entre -12 e -18 dB/oitava acima dos 1600 Hz, com uma tolerância adicional de $\pm 6$ dB. Acima dos 8500 Hz, o nível de espectro permanece abaixo do nível -34 dB re. 1600 Hz.
Nível:	O nível de ruído é indicado em dB HL. Tolerância de $\pm 5$ dB.

## Ruído de passa-alto

### Auscultador TDH-39 contralateral

Limite de banda:	1600 Hz (ponto nominal -3 dB)
Descida:	A descida situa-se entre +12 e +18 dB/oitava abaixo dos 1600 Hz, com uma tolerância adicional de $\pm 6$ dB.
Nível:	O nível de ruído total é indicado em dB HL. Tolerância de $\pm 5$ dB.

### Auricular contralateral e sonda ipsilateral

Largura de banda:	1600 Hz (ponto nominal -3 dB)
Descida:	A descida situa-se entre +12 e +18 dB/oitava acima dos 1600 Hz, com uma tolerância adicional de $\pm 6$ dB.
Nível:	O nível de ruído é indicado em dB HL. Tolerância de $\pm 5$ dB.



**Valores RETSPL de estímulo de reflexo ANSI e IEC**

Frequências (Hz)	Sonda ipsi-lateral HA-1 <sup>[2]</sup>	Auricular HA-1 <sup>[2]</sup>	Auricular HA-2 <sup>[2]</sup>	Auscultador supra-auricular IEC 60318-3/NBS 9A <sup>[1]</sup>	Auscultador supra-auricular IEC 60318-1 <sup>[1]</sup>
500	6,0	6,0	5,5	11,5	13,5
1000	0,0	0,0	0,0	7,0	7,5
2000	2,5	2,5	3,0	9,0	9,0
4000	0,0	0,0	5,5	9,5	12,0
BBN <sup>[3]</sup>	6,5	6,0	8,0	12,0	13,5
LBN <sup>[3]</sup>	7,5	9,5	8,5	10,5	11,5
HBN <sup>[3]</sup>	4,0	5,0	7,5	12,5	14,5

**Notas:**

1. De ANSI/ASA S3.6-2010, Tabela 5.
2. De ANSI/ASA S3.6-2010, Tabela 7.
3. Baseado no estudo interno da Otometrics

**Sistema de pressão atmosférica**

Intervalo:	Normal +200 a -400 daPa/s. Aumentado +400 a -600 daPa/s
Taxa de varrimento de pressão:	50, 100, 200, 400, 600 daPa/s $\pm$ 20% em 20% a 80% do intervalo de pressão total
Precisão da pressão:	$\pm$ 10% ou $\pm$ 10 daPa, consoante o que for superior Para tons da sonda acima dos 226 Hz e volumes abaixo de 0,7 cc, podem ocorrer $\pm$ 10 daPa adicionais.
Direção de medição da bomba:	Positivo para negativo ou negativo para positivo
Segurança:	Segurança separada +530 daPa e -730 daPa $\pm$ 70 daPa

**Unidades do gráfico**

Unidade do gráfico de admissão, eixo Y:	ml, cc, mmho, $\mu$ l
Unidade do gráfico, eixo X:	daPa, seg

**Ecrã do dispositivo**

Visor:	7 polegadas, 15:9 WVGA
Resolução:	480 x 800 píxeis

### Conector de porta USB

Tipo: Porta de dispositivo USB

### Fonte de alimentação

Fonte de alimentação externa: XP Power, tipo AFM60US24  
Saída: 24 V, 2,5 A  
Entrada: 100-240 V CA, 50-60 Hz, 1,5 A

### Consumo de energia

Consumo de energia: < 70 VA

### Ambiente de funcionamento

Temperatura: +15 °C a +35 °C (59 °F a +95 °F)  
Humidade do ar: 10% a 90%, sem condensação  
Pressão atmosférica: 600 hPa a 1060 hPa  
Tempo de aquecimento: < 10 min. Caso o dispositivo seja armazenado em condições ambientais de funcionamento diferentes das especificadas, este deve aquecer durante as 24 horas antes de ser colocado em funcionamento.

### Correção da altitude

A admissão de uma cavidade depende da pressão atmosférica. Isto significa que quando a pressão atmosférica se altera, a relação entre mmho e ml altera-se também. A tabela seguinte pode ser utilizada para calcular a diferença.

Altitude (m)	Aumento em mmho (%)
0	0
500	6
1000	13
1500	20
2000	27
2500	36
3000	45

### Armazenamento e manuseamento

Temperatura: -20 °C a +60 °C (-4 °F a +140 °F)  
Humidade relativa: < 90 %, sem condensação  
Pressão atmosférica: 500 hPa a 1060 hPa

**Dimensões (AxLxP)**

Versão Independente:	190 mm x 248 mm x 261 mm (7,5" x 9,8" x 10,3")
Versão Baseado em PC:	100 mm x 240 mm x 240 mm (3,9" x 9,4" x 9,4")

**Dimensões da sonda (AxLxP)**

Sonda Quick Check:	28 mm x 22 mm x 100 mm (1,1" x 0,9" x 3,9")
Sonda de diagnóstico:	10 mm x 10 mm x 25 mm (0,4" x 0,4" x 1,0")

**Peso**

Versão Independente:	2,65 kg/5,85 lb
Versão Baseado em PC:	1,65 kg/3,64 lb

**Funcionalidades opcionais (Independente)**

Impressora:	Impressora integrada. Imprime 832 linhas pontilhadas em papel com 112 mm de largura
-------------	---

Acoplador de 2 cc

**Calibração**

O equipamento deve ser calibrado regularmente de acordo com as normas EN 60645-5 e ANSI S3.39

**Desempenho essencial**

O MADSEN Zodiac não tem desempenho essencial e, por conseguinte, os requisitos aplicáveis são conforme indicados a seguir:

1. Impedância/admissão conforme definida pelas normas EN 61027 Tipo 1, ANSI S3.39 Tipo 1.
2. Segurança básica conforme definida pela norma IEC 60601-1.

Todas as informações exigidas pelas normas IEC 60601-1-2:2007, #5.2.2.1-#5.2.2.10 estão disponíveis no MADSEN Zodiac Guia do Usuário.

**Normas**

Segurança:	IEC 60601-1, UL 2601-1, CAN/CSA - C22.2 NO 601.1-90 ANSI/AAMI ES60601-1 + AMD 1, CAN/CSA-C22.2 N.º 60601-1 MADSEN Zodiac: EN 60601-1, Classe II, Alimentação externa, Tipo BF, IPX0
CEM:	EN 60601-1-2
Impedância/admissão:	Clinical/Diagnostic: EN 60645-5 Tipo 1, ANSI S3.39 Tipo 1
Fonte de alimentação:	Fonte de alimentação externa de classe I

**Descartável**

MADSEN Zodiac pode ser eliminado como resíduo eletrônico normal, de acordo com REEE e os regulamentos locais.

## 11.1 Acessórios

Os acessórios listados dependem da configuração do MADSEN Zodiac fornecido.

- Sonda de diagnóstico, Classic
- Sonda de diagnóstico, Comfort
- Sonda Quick Check
- Extremidades auriculares
- Caixa de extremidades auriculares
- Auricular Otometrics, contralateral
- Auscultador contralateral, TDH-39
- Auricular para auscultadores contralaterais
- Gancho da correia de ombro
- Suporte da sonda Quick Check, montado na parede ou no dispositivo
- Cavidade de 2 cc para verificação da sonda
- Kit de cavidade multifrequência
- Disco de instalação SW OTOsuite
- Cabo de alimentação
- MADSEN Zodiac Guia do Usuário
- MADSEN Zodiac Manual de referência
- Cabo de conexão USB
- Unidade de fonte de alimentação
- Rolo de papel para impressora integrada
- Pontas de sonda
- Kit de montagem na parede para dispositivo baseado em PC
- Kit de limpeza da sonda

## 11.2 Notas sobre CEM (compatibilidade eletromagnética)


- MADSEN Zodiac faz parte de um sistema médico elétrico, estando assim sujeito a precauções especiais de segurança. Por este motivo, as instruções de instalação e de operação fornecidas neste documento deverão ser totalmente respeitadas.
- Os dispositivos de comunicação de alta-frequência portáteis e móveis, tais como telemóveis, podem interferir com o funcionamento do MADSEN Zodiac.

<b>Recomendações e declaração do fabricante - emissões eletromagnéticas para todos os equipamentos e sistemas</b>		
MADSEN Zodiac é destinado a ser utilizado no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O utilizador do MADSEN Zodiac deverá assegurar que este é utilizado num ambiente deste tipo.		
Teste de emissões	Conformidade	Ambiente eletromagnético - recomendações

Emissões de RF CISPR 11	Grupo 1	MADSEN Zodiac utiliza energia de RF apenas no seu funcionamento interno. Assim, as emissões de RF são muito baixas e não é provável que causem quaisquer interferências em equipamento eletrônico nas imediações.
Emissões de RF CISPR 11	Classe B	MADSEN Zodiac é adequado para utilizar em todos os ambientes, incluindo os domésticos e os relacionados diretamente com redes públicas de alimentação de baixa tensão que abastecem edifícios de habitação.
Emissões de harmónicas IEC 61000-3-2	Não aplicável	
Flutuações de tensão/cintilação IEC 61000-3-3	Não aplicável	

<b>Recomendações e declaração do fabricante - imunidade eletromagnética para todos os equipamentos e sistemas</b>			
MADSEN Zodiac é destinado a ser utilizado no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O utilizador do MADSEN Zodiac deverá assegurar que este é utilizado num ambiente deste tipo.			
<b>Teste de imunidade</b>	<b>Nível de teste IEC 60601</b>	<b>Nível de conformidade</b>	<b>Ambiente eletromagnético - recomendações</b>
Descarga eletrostática (DES) IEC 61000-4-2	Contacto +/- 6 kV Ar +/- 8 kV	Contacto +/- 6 kV Ar +/- 8 kV	Os pavimentos devem ser de madeira, cimento ou azulejo cerâmico. Se os pavimentos estiverem cobertos com material sintético, a humidade relativa deverá ser de pelo menos 30 %.
Disparo/transiente elétrico rápido IEC 61000-4-4	+/- 2 kV para linhas de alimentação de tensão +/- 1 kV para linhas de entrada/saída	+/- 2 kV para linhas de alimentação de tensão +/- 1 kV para linhas de entrada/saída	A qualidade da alimentação de rede deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Sobretensão IEC 61000-4-5	+/- 1 kV linha(s) para linha(s) +/- 2 kV linhas(s) à terra	+/- 1 kV linha(s) para linha(s) +/- 2 kV linhas(s) à terra	A qualidade da alimentação de rede deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Quedas de tensão, interrupções curtas e variações de tensão nas linhas de entrada de alimentação elétrica IEC 61000-4-11	<5 % $U_T$ (>95 % de queda em $U_T$ ) para 0,5 ciclo 40 % $U_T$ (60 % de queda em $U_T$ ) para 5 ciclos 70 % $U_T$ (30 % de queda em $U_T$ ) para 25 ciclos <5 % $U_T$ (>95 % de queda em $U_T$ ) para 5 s	<5 % $U_T$ (>95 % de queda em $U_T$ ) para 0,5 ciclo 40 % $U_T$ (60 % de queda em $U_T$ ) para 5 ciclos 70 % $U_T$ (30 % de queda em $U_T$ ) para 25 ciclos <5 % $U_T$ (>95 % de queda em $U_T$ ) para 5 s	A qualidade da alimentação de rede deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico. Se o utilizador do MADSEN Zodiac necessitar de funcionamento contínuo durante as interrupções da alimentação, é recomendado que o MADSEN Zodiac seja alimentado por uma unidade de alimentação ininterrupta ou por uma bateria.
Campo magnético da frequência de alimentação (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Os campos magnéticos da frequência de potência devem ter níveis característicos de um local normal num ambiente comercial ou hospitalar normal.
$U_T$ é a tensão de rede CA anterior à aplicação do nível de teste.			

**Recomendações e declaração do fabricante - imunidade eletromagnética -- para equipamentos e sistemas NÃO relacionados com sistemas de suporte vital**

MADSEN Zodiac é destinado a ser utilizado no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O utilizador do MADSEN Zodiac deverá assegurar que este é utilizado num ambiente deste tipo.			
Teste de emissões	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético - recomendações
RF conduzida IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz	Os equipamentos de comunicações de RF portáteis e móveis não deverão ser utilizados mais perto de qualquer parte do MADSEN Zodiac, incluindo cabos, do que a distância calculada pela equação aplicável à frequência do transmissor. Distância de separação recomendada: $d = 1,2 \sqrt{P}$ $d = 1,2 \sqrt{P}$ para 80 MHz a 800 MHz $d = 2,3 \sqrt{P}$ para 80 MHz a 2,5 GHz, onde $P$ é a potência nominal máxima de saída do transmissor em watts (W), de acordo com o fabricante do transmissor, e $d$ é a distância de segurança recomendada em metros (m) As forças de campo dos transmissores de RF fixos, de acordo com o determinado por um inquérito eletromagnético local, <sup>a</sup> deverão ser inferiores ao nível de conformidade de cada gama de frequência. <sup>b</sup> Pode ocorrer interferência na proximidade do equipamento marcado com este símbolo: 
RF irradiada IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	3 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	
<p><b>Nota 1:</b> A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a distância de separação para a gama de frequência mais elevada.</p> <p><b>Nota 2:</b> Estas recomendações podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.</p> <p>a. As forças dos campos de transmissores fixos, como estações de base para rádio-telefones (telemóveis/sem fios) ou rádios móveis terrestres, rádios amadores, emissões de rádio AM e FM e emissões de TV, não podem ser previstas teoricamente com precisão. Para avaliar o ambiente eletromagnético devido a transmissores de RF fixos, deve ser considerado um exame eletromagnético do local. Se a força de campo medida no local onde o MADSEN Zodiac é utilizado exceder o nível de conformidade de RF aplicável referido acima, deverá certificar-se do funcionamento correto do MADSEN Zodiac. Se forem observados desempenhos anormais, podem ser necessárias medidas adicionais, tais como a reorientação ou a recolocação do MADSEN Zodiac.</p> <p>b. Acima da gama de frequência 150 kHz a 80 MHz, as forças dos campos devem ser inferiores a 3 V/m.</p>			

<b>As distâncias de separação recomendadas entre equipamentos de comunicação de RF portáteis e móveis e o MADSEN Zodiac.</b>			
O MADSEN Zodiac destina-se a ser utilizado num ambiente eletromagnético em que as perturbações de RF irradiada são controladas. O cliente ou o utilizador do MADSEN Zodiac pode ajudar a prevenir a interferência eletromagnética mantendo uma distância mínima entre equipamentos de comunicações de RF portáteis e móveis (transmissores) e o MADSEN Zodiac, segundo o recomendado abaixo, de acordo com a potência máxima de saída do equipamento de comunicações.			
Potência nominal máxima de saída do transmissor W	Distância de segurança de acordo com a frequência do transmissor m		
	150 kHz a 80 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	800 MHz a 2,5 GHz $d = 2,3 \sqrt{P}$

0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Para transmissores com potência nominal máxima de saída que não estejam listados acima, a distância de segurança  $d$  recomendada em metros (m) pode ser estimada utilizando a equação aplicável para a frequência do transmissor, onde  $P$  é a potência nominal máxima de saída do transmissor em watts (W), de acordo com o fabricante do transmissor.






**Nota 1:** A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a distância de separação para a gama de frequência mais elevada.



**Nota 2:** Estas recomendações podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

## 12 Normas e avisos



### 12.1 Definição de símbolos

#### MADSEN Zodiac

	<p>Equipamento elétrico abrangido pela Diretiva 2002/96/EC sobre eliminação de equipamentos elétricos e eletrónicos (WEEE).</p> <p>Todos os produtos elétricos e eletrónicos, baterias e acumuladores deverão ser separados no final da sua vida útil. Este requisito aplica-se na União Europeia. Não elimine estes produtos como resíduos domésticos não separados.</p> <p>Pode devolver o seu dispositivo e acessórios à Otometrics ou a qualquer fornecedor de Otometrics. Pode também contactar as autoridades locais para obter aconselhamento sobre a eliminação.</p>
	<p>Consulte os avisos e precauções no manual do utilizador.</p>
	<p>Consulte os avisos e precauções no manual do utilizador.</p>
	<p>Cumpra os requisitos de Tipo BF da norma IEC60601-1.</p>
	<p>Está em conformidade com a Diretiva de Dispositivos Médicos 93/42/CEE e a Diretiva RoHS (2011/65/CE). Cumpra a Diretiva de Equipamentos de rádio e equipamentos terminais de telecomunicações 1999/5/EC.</p>

	<p>MÉDICO - Equipamento Médico Geral em relação a choques elétricos, incêndio e perigos mecânicos apenas de acordo com equipamento médico geral ANSI/AAMI ES60601-1 (2005), CAN/CSA-C22.2 N.º 60601-1 (2008) 90 EA.</p> <p>OR</p> <p>MÉDICO - Equipamento Médico Geral em relação a perigo de choques elétricos, incêndio e perigos mecânicos apenas de acordo com as normas ANSI/AAMI ES60601-1 (2005) + AMD 1 (2012), IEC 60601-1-6, CAN/CSA-C22.2 N.º 60601-1 (2014) e CAN/CSA-C22.2 N.º 60601-1-6 (2011).</p>
	<p>Em França, é permitido utilizar o dispositivo apenas no interior.</p>
<p><b>FCC</b></p>	<p>Este dispositivo cumpre todas as regras da parte 15 da FCC. O funcionamento está sujeito às duas condições seguintes:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Este dispositivo não deve causar interferências prejudiciais.</li> <li>• Este dispositivo deve aceitar qualquer interferência recebida, incluindo interferências que possam causar um funcionamento indesejável.</li> </ul>
<p><b>IC</b></p>	<p>O termo "IC" antes da certificação/número de registo significa que foram cumpridas as especificações técnicas da indústria canadiana.</p>

#### Módulo de imitação do OTOsuite

 XXXX	<p>Está em conformidade com a Diretiva de Dispositivos Médicos 93/42/CEE e a Diretiva RoHS (2011/65/CE).</p>
	<p>Utilizado nos diálogos de mensagens de erro se o programa de software falhar. Consulte a informação detalhada na caixa de diálogo.</p>

## 12.2 Notas de aviso

Este manual contém informação e avisos que devem ser respeitados para assegurar o desempenho seguro dos dispositivos e software abrangidos por este manual. As regras e regulamentos governamentais locais, se forem aplicáveis, devem ser também sempre respeitados.

1. Esta classe de equipamento é permitida em estabelecimentos domésticos se for utilizada sob a jurisdição de um profissional de cuidados de saúde.
2. MADSEN Zodiac destina-se ao diagnóstico e à utilização clínica de audiologistas e outros profissionais de cuidados de saúde com formação para testar a audição dos seus pacientes.
3. Se suspeitar de uma infeção num ouvido, troque a extremidade auricular e utilize uma ponta da sonda limpa antes de prosseguir com o teste no outro ouvido.
4. Para prevenir a infeção cruzada, utilize pontas de auricular novas quando testa o cliente seguinte.
5. Os danos acidentais e o manuseamento incorreto podem ter um efeito negativo na funcionalidade do dispositivo. Contacte o seu fornecedor para obter aconselhamento.
6. Para garantir a segurança e para não anular a garantia, a assistência e a reparação do equipamento elétrico médico devem ser efetuadas apenas pelo fabricante do equipamento ou por pessoal de assistência em oficinas autorizadas. Em



caso de qualquer defeito, faça uma descrição detalhada do(s) defeito(s) e contacte o seu fornecedor. Não utilize um dispositivo defeituoso.

7. É recomendado que instale a unidade num ambiente que minimize a quantidade de eletricidade estática. Por exemplo, é recomendado um tapete antiestático.
8. Recomendamos que não empilhe o dispositivo com outros equipamentos nem o coloque num espaço com pouca ventilação, pois poderá afetar o desempenho do dispositivo. Se este for empilhado ou colocado junto a outros equipamentos, certifique-se de que o funcionamento do dispositivo não é afetado.
9. Não armazene nem opere o dispositivo com temperatura e humidade superiores às indicadas nas Especificações Técnicas, Transporte e armazenamento.
10. Mantenha a unidade afastada de líquidos. Não deixe criar humidade dentro da unidade. A humidade no interior da unidade pode danificar o instrumento e resultar num risco de choque elétrico para o utilizador ou paciente.
11. Não utilize o equipamento na presença de agentes inflamáveis (gases) ou em ambientes ricos em oxigénio.
12. Nenhuma peça pode ser aquecida, queimada ou utilizada de qualquer modo para finalidades diferentes das aplicações definidas na secção Finalidade de Utilização deste manual.
13. Perigo de asfixia! Não deixe as extremidades auriculares ao alcance de crianças sem vigilância.
14. O dispositivo e qualquer dispositivo a ser ligado que tenha uma fonte de alimentação própria deverá ser desligado antes de estabelecer quaisquer ligações. *Para desligar o dispositivo da alimentação da rede, puxe a ficha de rede da tomada de rede. Não posicione a unidade de modo que seja difícil puxar a ficha de rede da tomada.*
15. Por razões de segurança e devido aos efeitos sobre a CEM, os acessórios ligados à instalação de saída do equipamento devem ser idênticos aos do tipo que é fornecido com o sistema.
16. É recomendado que seja efetuada uma calibragem anual nos acessórios que contenham transdutores. Adicionalmente, é recomendado que seja efetuada uma calibração se o equipamento tiver sofrido qualquer dano potencial (por exemplo, queda dos auscultadores, dos auscultadores contralaterais ou das sondas no chão).  
Note que a calibragem foi efetuada apenas nos transdutores fornecidos! Se pretende utilizar outro transdutor para testar com este dispositivo, contacte primeiro o seu distribuidor local.
17. Os acessórios descartáveis, como as pontas de auricular, não devem ser reutilizados e devem ser substituídos entre pacientes para evitar a infeção cruzada.
18. Pode ocorrer ruído indesejável se o aparelho for exposto a um campo radioelétrico forte. Esse ruído pode interferir com o processo de registo de medições corretas. Muitos tipos de dispositivos elétricos, por exemplo, telemóveis, podem gerar campos radioelétricos. Recomendamos que a utilização desses dispositivos na proximidade deste aparelho seja restringida ao máximo.  
Do mesmo modo, recomendamos que o aparelho não seja utilizado na proximidade de dispositivos sensíveis a campos eletromagnéticos.
19. As alterações ou modificações que não tenham sido aprovadas expressamente pelo fabricante podem anular a autoridade do utilizador para operar o equipamento.
20. O dispositivo e a fonte de alimentação podem ser eliminados como resíduo eletrónico normal, de acordo com os regulamentos locais.



21. Utilize apenas a fonte de alimentação especificada.

Consulte as especificações técnicas, fonte de alimentação.

Ao montar um sistema médico elétrico, a pessoa que efetua a montagem deve ter em consideração que outros equipamentos ligados que não cumpram os mesmos requisitos de segurança deste produto (por exemplo, PC e/ou impressora) podem causar uma redução do nível global de segurança do sistema. O equipamento deve cumprir a norma UL/IEC 60950.

Ao selecionar os acessórios ligados ao dispositivo, devem ser tidos em conta os seguintes pontos:

- Utilização de equipamento ligado num ambiente com pacientes.
- Prova de que o equipamento conectado foi testado de acordo com a IEC 60601-1 (3ª) e/ou AAMI ES60601-1 e CAN/CSA-C22.2 N.º 60601-1-08 CAN/CSA.

Não toque na ficha de saída de CC da fonte de alimentação ou nos conectores do dispositivo ou dispositivos ligados e no paciente ao mesmo tempo.

22. Para cumprir a norma IEC 60601-1 (3.ª), o computador e a impressora devem ser colocados fora do alcance do cliente, ou seja, nunca a menos de, aproximadamente, 1,5 metros (5 pés).

23. Este equipamento foi testado e considerado em conformidade com os limites de serviço digital da Classe B, de acordo com a parte 15 das Regras FCC. Estes limites foram concebidos para proporcionar uma proteção razoável contra interferências prejudiciais numa instalação residencial. Este equipamento gera, utiliza e pode irradiar energia de frequência de rádio e, se não for instalado e utilizado de acordo com as instruções, pode causar interferências prejudiciais nas comunicações de rádio. No entanto, não existe a garantia de que não venham a ocorrer interferências numa determinada instalação. Se este equipamento causar interferências prejudiciais na receção de rádio ou televisão, o que pode ser determinado desligando e voltando a ligar o equipamento, o utilizador é aconselhado a tentar corrigir a interferência através de uma ou mais das medidas seguintes:

- Aumentar a separação entre o equipamento e o recetor.
- Ligar o equipamento a uma tomada num circuito diferente daquele onde o recetor está ligado.
- Consulte o revendedor ou um técnico experiente de rádio/TV para obter ajuda.

## 13 Outras referências

Para obter mais informações, consulte a Ajuda online em OTOSuite, que contém informação detalhada de referência sobre MADSEN Zodiac e os módulos OTOSuite.

Para obter instruções sobre a instalação do OTOSuite, consulte o OTOSuite Guia de Instalação no suporte de instalação do OTOSuite.

No MADSEN Zodiac Manual de referência, encontram-se informações detalhadas sobre a utilização do MADSEN Zodiac.

No MADSEN Zodiac Manual de referência, são descritos exemplos de resolução de problemas.

## 14 Fabricante

GN Otometrics A/S  
Hoerskaetten 9, 2630 Taastrup  
Dinamarca  
☎ +45 45 75 55 55  
✉ +45 45 75 55 59  
[www.otometrics.com](http://www.otometrics.com)

### **Distribuidor Autorizado no Brasil**

GN Resound Produtos Médicos LTDA  
Rua do Paraíso, 139 - 6/8 E 9 andar  
São Paulo - SP 04103-000  
Brasil  
☎ 11 3016 8387 ou 11 3016 8389

### 14.1 Responsabilidade do fabricante

O fabricante é considerado responsável pelos efeitos relacionados com a segurança, fiabilidade e desempenho do equipamento apenas se:

- Todas as operações de montagem, extensões, regulações, modificações ou reparações são efetuadas pelo fabricante do equipamento ou por pessoal autorizado pelo fabricante.
- A instalação elétrica à qual o equipamento está ligado cumprir os requisitos de EN/IEC.
- O equipamento deve ser usado de acordo com as instruções de utilização.

O fabricante reserva-se o direito de recusar toda a responsabilidade sobre a segurança da operação, fiabilidade e desempenho do equipamento assistido ou reparado por terceiros.

