



GUIDE UTILISATEUR

OTOWIN



ECHODIA une marque de Électronique du Mazet
ZA Route de Tence
43520 Le Mazet Saint Voy
FRANCE
Tél. : +33 4 71 65 02 16
Email : contact@electroniquedumazet.com
Web : www.electroniquedumazet.com

Firmware 1.3.1x
Logiciel 1.1.0.x

Instructions d'utilisation & Description technique

**Merci de lire attentivement cette notice avant d'utiliser votre nouvel appareil !
Ce manuel fait partie intégrante de l'appareil et doit être conservé jusqu'à sa destruction.**

**Ce matériel a été conçu et fabriqué pour un usage de diagnostic otologique.
L'utilisation est réservée à des professionnels qui ont suivi la formation adéquate.**

En cas de panne ou d'incompréhension sur ce manuel, prendre contact avec votre distributeur (voir tampon sur la dernière page) ou avec Électronique du Mazet au :

Tel : (33) 4 71 65 02 16 - Fax : (33) 4 71 65 06 55



Table des matières

| | | |
|----------|--|-----------|
| 1 | Informations et sécurité | 4 |
| 1.1 | À propos du présent manuel | 4 |
| 1.2 | Présentation de l'appareil | 4 |
| 1.2.1 | Usage prévu | 4 |
| 1.2.2 | Population visée | 5 |
| 1.2.3 | Performances attendues | 5 |
| 1.2.4 | Contre-indications | 5 |
| 1.2.5 | Effets secondaires | 5 |
| 1.2.6 | Unités de mesure | 5 |
| 1.2.7 | Accessoires | 5 |
| 1.3 | Avertissements | 6 |
| 1.4 | Risques résiduels | 7 |
| 1.4.1 | Arrêt de l'appareil en cours de fonctionnement | 7 |
| 1.4.2 | Cas particulier d'utilisation | 7 |
| 1.5 | Installation de l'appareil | 7 |
| 1.5.1 | Recharge de l'appareil | 7 |
| 1.6 | Symboles utilisés | 7 |
| 1.7 | Étiquette signalétique | 9 |
| 1.8 | Confidentialité des données patients | 9 |
| 1.9 | Cybersécurité | 10 |
| 1.9.1 | Bonnes pratiques pour la sécurité informatique | 10 |
| 1.9.2 | Informations techniques | 10 |
| 2 | Généralités d'utilisation de l'OTOWIN | 11 |
| 2.1 | Prise en main de l'appareil | 11 |
| 2.1.1 | Mise sous tension / démarrage | 11 |
| 2.1.2 | Calibration de l'écran tactile | 11 |
| 2.1.3 | Mot de passe | 11 |
| 2.1.4 | Ecran d'accueil | 12 |
| 2.1.5 | Extinction de l'appareil | 12 |
| 2.2 | Configurations générales | 13 |
| 2.2.1 | Configuration de l'audiométrie | 14 |
| 2.2.1 | Gestion des opérateurs | 14 |
| 2.2.2 | Étalonnage | 15 |
| 2.2.3 | Sélection du casque branché sur la prise Jack | 15 |
| 3 | Introduction et préparation du patient | 16 |
| 3.1 | Matériel | 16 |
| 3.1.1 | Préparation du patient | 17 |
| 4 | Mesure en mode ambulatoire | 18 |
| 4.1 | Gestion des patients | 18 |
| 4.1.1 | Création d'un patient | 18 |
| 4.1.2 | Suivi des patients | 19 |
| 4.2 | Audiométrie | 19 |
| 4.2.1 | Mode patient | 20 |
| 4.2.2 | Mode médecin automatique | 20 |
| 4.2.3 | Mode médecin manuel | 21 |
| 4.2.4 | Test de Weber | 21 |
| 4.2.5 | Consultation de la mesure | 22 |
| 5 | L'utilisation du logiciel OTOWIN | 23 |
| 5.1 | Configuration minimum requise | 23 |
| 5.2 | Installation | 23 |
| 5.2.1 | Installation de l'application | 23 |
| 5.2.1 | Installation des pilotes USB | 24 |
| 5.3 | Gestion des patients | 25 |
| 5.3.1 | Création d'un nouveau patient | 25 |

| | | |
|----------|---|-----------|
| 5.3.2 | Importation d'un patient | 26 |
| 5.3.3 | Suppression d'un patient | 27 |
| 5.4 | Configuration | 28 |
| 5.4.1 | Base de données | 28 |
| 5.4.2 | Logiciel médical | 29 |
| 5.4.3 | Opérateur | 29 |
| 5.4.4 | Stimulation | 29 |
| 5.4.5 | Mode automatique | 30 |
| 5.4.6 | Indices audiométriques | 30 |
| 5.4.7 | Impression | 30 |
| 5.4.8 | A propos | 31 |
| 5.5 | Mise à jour | 31 |
| 5.5.1 | Mise à jour de l'appareil OTOWIN | 31 |
| 5.6 | L'audiométrie sur le logiciel OTOWIN | 32 |
| 5.7 | Exploitation sur OTOWIN | 34 |
| 5.7.1 | Ouverture d'une mesure | 34 |
| 5.7.2 | Description de la fenêtre de consultation | 35 |
| 5.8 | Utilisation du clavier | 36 |
| 5.9 | Utilisation du micro | 36 |
| 6 | Maintenance et entretien | 37 |
| 6.1 | Contrôles périodiques | 37 |
| 6.2 | Nettoyage | 37 |
| 6.2.1 | Boîtier | 37 |
| 6.2.2 | Accessoires | 38 |
| 6.3 | Dysfonctionnement | 38 |
| 6.3.1 | Anomalies de fonctionnement possibles | 38 |
| 6.3.2 | Service après-vente et garantie | 39 |
| 6.4 | Transport et stockage | 40 |
| 6.5 | Mise au rebut | 40 |
| 7 | Caractéristiques techniques | 41 |
| 7.1 | Caractéristiques techniques générales de l'appareil | 41 |
| 7.1.1 | Paramètres de test : | 42 |
| 7.2 | Standards/Certifications | 42 |
| 7.2.1 | Tableau de conformité CEM | 42 |
| 7.2.2 | Déclaration CE | 44 |
| 7.3 | Fabriquant | 45 |

Chapitre 1

Informations et sécurité

1.1 À propos du présent manuel

Ce manuel d'utilisation et de maintenance est publié pour faciliter la prise en main de votre appareil OTOWIN depuis la phase initiale de réception, puis la mise en service jusqu'aux étapes successives d'utilisation et de maintenance.

En cas de difficulté de compréhension de ce manuel, prendre contact avec votre revendeur / distributeur ou avec le fabricant Électronique du Mazet.

Ce document doit être conservé dans un endroit sûr, à l'abri des agents atmosphériques, où il ne puisse pas être détérioré.

Ce document garantit que les appareils et leur documentation sont à jour techniquement au moment de la commercialisation. Cependant, nous nous réservons le droit d'apporter des modifications à l'appareil et à sa documentation sans aucune obligation de mise à jour des présents documents.

Dans le cas du transfert de l'appareil à une tierce partie, il est obligatoire d'informer Électronique du Mazet des coordonnées du nouveau possesseur de l'appareil. Il est impératif de fournir au nouveau possesseur tous les documents, accessoires et emballages relatifs à l'appareil.

Seul un personnel informé du contenu du présent document peut être autorisé à utiliser l'appareil. Le non-respect d'une quelconque des instructions contenues dans ce présent document affranchit Électronique du Mazet et ses distributeurs agréés des conséquences d'accidents ou de dommages pour le personnel ou pour les tierces personnes (entre autres, les patients).

1.2 Présentation de l'appareil

Notre gamme d'appareil de diagnostic otologique audiométrique est conçue pour le dépistage, la documentation, le suivi et le diagnostic des fonctions auditives. Elle est destinée aux oto-rhino-laryngologues, audiologistes ainsi qu'aux personnels de santé exerçant en milieu professionnel ou scolaire.

L'audiométrie est un examen comportemental permettant d'évaluer rapidement l'acuité auditive. Via un stimulateur acoustique, des sons, des mots ou des phrases à différentes intensités sonores sont présentées au sujet. Celui-ci retranscrit sa perception à l'opérateur qui pourra, selon le test utilisé, dépister une baisse d'acuité auditive, déterminer un seuil absolu de perception ou encore un seuil d'intelligibilité.

1.2.1 Usage prévu

L'OTOWIN est destiné au milieu de la médecine du travail pour réaliser le dépistage et le suivi audiométrique des salariés. Il intègre le test d'audiométrie tonale en conduction aérienne et osseuse. Son interface dédiée et sa compatibilité avec plusieurs logiciels de gestion de patient en font l'outil idéal pour les services de santé au travail. Il est compatible avec différents stimulateurs acoustique, aériens ou osseux qui peuvent être inclus dès l'acquisition du matériel ou faire l'objet d'une mise à jour ultérieure.

L'OTOWIN est destiné à réaliser les diagnostics otologiques suivants :

| |
|---------------|
| Audiométrie : |
| -Tonale (CA) |
| -Osseuse (CO) |

1.2.2 Population visée

Âges : L'appareil peut être utilisé sur tout type de patient ayant la capacité de répondre à la présence, ou non, d'un stimulus acoustique (>5ans)

Types de patient : homme / femme / enfant

Cadre de la consultation : Médecine du travail / diagnostic ORL

1.2.3 Performances attendues

Les appareils sont conçus pour réaliser des diagnostics otologiques suivant les normes ISO 60645 :

| Familles | Diagnostics otologiques | Normes |
|---------------|---|----------------------------|
| Audiométrie : | - Tonale Conduction Aérienne (CA) - Tonale Conduction Osseuse (CO) | IEC 60645-1 :2017 - Type 3 |

1.2.4 Contre-indications

Nous recommandons de ne pas faire de diagnostic (ou de prendre des précautions) lors du diagnostic sur des patients avec peaux lésées, plaie ouverte ou présentant une hypersensibilité acoustique

Les contre-indications ne sont pas exhaustives et nous conseillons à l'utilisateur de se renseigner en cas de doute.

1.2.5 Effets secondaires

Pas d'effets secondaires identifiés à ce jour

1.2.6 Unités de mesure

Pour tous ces appareils, les unités de mesures sont exprimées selon les Unités du système international :

| Grandeur de base | Unité | |
|---------------------|----------------------|-----------------|
| | Nom | Symbole |
| Fréquence | Hertz | Hz |
| Intensité (Décibel) | Acoustique Perçue | dB SPL dB HL |

1.2.7 Accessoires

Cet appareil est livré en version standard avec les accessoires suivants :

- Cordon Mini-USB 2m

L'appareil est en contact avec le patient par le biais de parties appliquées dont certaines peuvent être fournies par Electronique du Mazet. Ces accessoires peuvent être à usage unique ou réutilisables.




L'utilisation d'accessoires non préconisés par le fabricant ne saurait engager sa responsabilité

Liste des accessoires compatibles :

| Dénomination | réf | Fabriquant |
|---------------------------------------|--------|-----------------------|
| Casque DD45 | 301765 | Radioear |
| Casque DD65 | 301475 | Radioear |
| Casque DD450 | 302427 | Radioear |
| Ecouteurs intra-auriculaire (inserts) | 040070 | Electronique du Mazet |
| Vibrateur osseux B71 | 040060 | Electronique du Mazet |
| Poignée de réponse audiométrie | 040084 | Electronique du Mazet |
| Cordon Mini-USB 2m | 300618 | Lindy |
| Adaptateur secteur USB (EU) | 301526 | CUI |
| Adaptateur secteur USB (USA) | 040048 | CUI |
| Adaptateur secteur USB (UK) | 040047 | CUI |

| | | |
|--|-------|----|
| Bouchons mousses ER3-14A 13mm (50 pcs) | 40116 | 3M |
| Bouchons mousses ER3-14B 10mm (50 pcs) | 40117 | 3M |

1.3 Avertissements

| | |
|--|---|
| Dans ce manuel les avertissements et informations indiqués ont la signification suivante : | |
|  | L'étiquette d' avertissement indique les conditions ou les procédures qui peuvent exposer le patient et/ou l'utilisateur à un risque. |
|  | L'étiquette d' attention indique les conditions ou les procédures qui pourraient entraîner un dysfonctionnement de l'équipement. |
|  | L'étiquette d' information fait référence à des avis ou des renseignements qui ne sont pas liés à des risques d'accidents ou de dysfonctionnement de l'appareil. |



ATTENTION : L'appareil doit être manipulé par un opérateur qualifié (personnel hospitalier, médecin, etc.). Le patient ne doit pas être en contact avec l'appareil autrement que par l'intermédiaire des accessoires.



ATTENTION : L'appareil doit être branché sur un ordinateur avec une alimentation certifiée médicale (double isolation selon norme ISO 60601-1)



ATTENTION : Aucune modification de l'appareil n'est autorisée. Il est formellement interdit d'ouvrir le boîtier de l'appareil.



ATTENTION : L'appareil est conforme aux normes de compatibilité électromagnétique applicables. Si vous constatez un dysfonctionnement dû à des interférences ou autres en présence d'un autre appareil, contactez Électronique du Mazet ou le distributeur qui vous donneront des conseils afin d'éviter ou de minimiser d'éventuels problèmes.



ATTENTION : Le fonctionnement à proximité immédiate (ex : 1 m) d'un APPAREIL EM de thérapie à ondes courtes ou à micro-ondes peut provoquer des instabilités de la puissance de sortie du STIMULATEUR



ATTENTION : L'appareil doit être utilisé avec les accessoires déterminés par le constructeur comme compatibles avec l'appareil (voir 1.2.7).



ATTENTION : L'appareil ne doit pas être accessible au patient. Il ne doit pas être mis en contact avec le patient.



ATTENTION : l'ordinateur ne doit en aucun cas se trouver dans un espace accessible au patient



ATTENTION : Assurez-vous de respecter les consignes d'entretien listées dans le 6.Maintenance et entretien



ATTENTION : La batterie ne peut être remplacée que par les techniciens d'Électronique du Mazet ou leurs distributeurs.



L'appareil collecte des données. Il est de la responsabilité du praticien d'appliquer et d'être en conformité avec le Règlement Général sur la Protection des Données 2016/679 du Parlement Européen. Lors d'un retour auprès du Service Après-Vente, le praticien doit effacer les données afin qu'elles ne soient pas divulguées.

1.4 Risques résiduels

Des parties appliquées de trop vieilles ou de mauvaise qualité peuvent altérer la qualité du contact avec le patient et provoquer un inconfort. Veillez à les changer régulièrement.

Des microbes ou virus peuvent être transmis d'un patient à un autre par l'intermédiaire des parties appliquées. Veillez à respecter les conditions d'hygiène préconisées par le fabricant de la partie appliquée.

En cas de pénétration d'eau dans l'appareil, celui-ci peut dysfonctionner. Dans ce cas, débrancher l'appareil, et déconnecter les câbles. Dans tous les cas, éviter la présence d'eau dans l'environnement proche de l'appareil.

1.4.1 Arrêt de l'appareil en cours de fonctionnement

En cas d'arrêt de l'appareil en cours de traitement,

-En mode autonome : la mesure en cours d'acquisition va s'arrêter ; la sauvegarde en continue des données mesurées permet d'éviter de perdre les mesures effectuées jusqu'alors.

-En mode connecté à l'ordinateur (sans batterie) : la mesure en cours sera perdue.

1.4.2 Cas particulier d'utilisation

Pas de cas particuliers recensés. Voir le §1.2.4 pour les contre-indications

1.5 Installation de l'appareil

Vérifier que l'appareil ne soit pas détérioré ; dans le cas où vous auriez un doute quant à l'intégrité de l'appareil et que son bon fonctionnement pourrait être remis en cause, contactez Électronique du Mazet ou votre distributeur.

Si l'appareil était stocké au froid et qu'il y a eu risque de condensation, laissez l'appareil en repos pendant au moins 2h, à température ambiante, avant la mise sous tension.

Avant la première utilisation, un nettoyage de l'appareil et de ses accessoires est conseillé voir **6.Maintenance et entretien**

1.5.1 Recharge de l'appareil

L'appareil est livré avec un cordon USB. Vous avez le choix entre deux solutions pour recharger votre appareil, par un PC ou par le secteur (voir 1.2.7). Une fois branché, la charge commence automatiquement et un logo représentant une prise électrique s'affiche dans la barre de titre. Ce logo apparaît en gris lorsque l'OTOWIN est en charge et en vert lorsque la batterie est complètement chargée.

La batterie de l'appareil est chargée avant expédition, néanmoins il est conseillé d'effectuer une charge avant la première utilisation (nous vous conseillons d'effectuer une recharge de 12h avant la première utilisation).

En utilisant la solution de connexion de l'appareil à un ordinateur via le cordon USB, la charge sera plus lente que par le biais d'un adaptateur secteur (voir 1.2.7).





Il est préférable, pour garantir la longévité de la batterie, de réaliser des cycles de charge/décharge aussi complets que possible. Charger l'appareil au maximum et ne le mettre à charger que lorsque celui-ci a atteint un niveau de batterie critique.











Pour couper l'alimentation de l'appareil et s'isoler du réseau d'alimentation, il faut déconnecter le bloc secteur.






1.6 Symboles utilisés

| | |
|---|-------------------|
| Face avant | |
|  | Nom de l'appareil |

| Haut de l'appareil | |
|---|---|
|  | Attention : Mise en route/ Arrêt de l'appareil |
| USB | Port Mini-USB pour la recharge de l'appareil, ou une connexion à un PC (échange de données) |

| Bas de l'appareil | |
|---|---|
| AUX | -Connexion de la poire réponse en audiométrie |
| Audio | -Connexion du stimulateur en audiométrie |
|  | Connexion pour le casque |

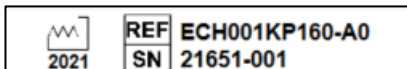
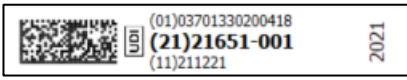
| Face Arrière | |
|---|---|
|  | Avertissement : ce logo attire votre attention sur un point précis |
|  | Instructions de fonctionnement : ce logo vous informe que les instructions de fonctionnement doivent lues pour utiliser l'appareil en tout sécurité |
|  | Partie appliquée de type BF : les parties appliquées non fournies par Electronique du Mazet sont en contact électrique avec le patient, flottantes et non connectées à la terre. |
|  | Recyclage : cet appareil doit être éliminé dans une structure de récupération et de recyclage appropriée. Consulter le fabricant. |
|  | Courant Continu |
|  | Numéro de série |
|  | Fabriquant |

| | |
|---|----------------------------------|
|  | Année de fabrication |
|  | Pays de production |
|  | Référence produit |
|  | Marquage CE |
|  | Identifiant unique du dispositif |

1.7 Étiquette signalétique

Les informations et caractéristiques sont reportées au dos de chaque appareil sur une étiquette signalétique :



| Appareil : | Etiquette signalétique appareil |
|--------------------------|---|
| OTOWIN ECH001KP160-A0 |  |
| |  |

1.8 Confidentialité des données patients

L'appareil collecte des données. Il est de la responsabilité du praticien d'appliquer et d'être en conformité avec le Règlement Général sur la Protection des Données 2016/679 du Parlement Européen. Lors d'un retour auprès du Service Après-Vente, le praticien doit effacer les données des patients de l'appareil fin qu'elles ne soient pas divulguées. Le praticien a la possibilité de faire une copie de sauvegarde des données en les enregistrant dans le logiciel OTOWIN (voir paragraphe 5.3.2) avant de supprimer les patients de l'appareil (voir paragraphe 5.3.3.2).

L'appareil OTOWIN est destiné à être utilisé uniquement par des professionnels de santé autorisés. Afin de garantir la confidentialité des données patients et éviter leur divulgation à des tiers non autorisés, un mot de passe peut être défini lors du premier démarrage de l'appareil. Reportez-vous au paragraphe 2.1.3 pour plus d'information.



ECHODIA vous conseille de renouveler régulièrement le mot de passe de votre appareil. Il est de plus conseillé d'activer le mécanisme de verrouillage des postes informatiques sur lesquels vous avez installé le logiciel OTOWIN au-delà d'une courte période d'inactivité.

1.9 Cybersécurité

L'appareil et son logiciel OTOWIN étant des systèmes informatisés s'intégrant dans des systèmes d'information plus large, certaines règles et bonnes pratiques sont à mettre en place afin d'assurer la sécurité des patients et des utilisateurs.

Électronique du Mazet ne fournit pas et n'a pas la maîtrise de l'environnement de fonctionnement de ses produits, il est donc de la responsabilité du praticien de s'assurer du respect des recommandations qui vont suivre.

1.9.1 Bonnes pratiques pour la sécurité informatique

- Maintenir vos logiciels à jours, y compris le système d'exploitation (Windows ou MacOS)
- Utilisez les comptes du système d'exploitation afin de hiérarchiser les accès.
- Utilisez des mots de passe fort pour accéder aux comptes
- Verrouillez le poste informatique lorsqu'il n'est pas utilisé
- Sauvegardez régulièrement la base de données OTOWIN (voir 5.4.1)
- Vérifiez l'authenticité des logiciels tiers que vous installez
- Utilisez un antivirus et un pare-feu
- L'appareil et l'OTOWIN n'ayant pas besoin d'accéder à internet, isolez, dans la mesure du possible, le poste du réseau.
- Vérifiez régulièrement sur echodia.fr si des mises à jour sont disponibles

1.9.2 Informations techniques

- Le logiciel OTOWIN est un programme Java
- Il embarque son propre environnement d'exécution java (JRE+JVM) pour ne pas interférer avec d'autres logiciels. (installée dans le même dossier, par défaut : *C:\Program Files\Echodia\Echosoft\jre*)
- Les configurations du logiciel ainsi que la base de donnée sont enregistrés dans le dossier *.echosoft* du dossier utilisateur (ex : *C:\Users\romain\echosoft*).
- Le logiciel utilise le port 32145 de la boucle local (localhost / 127.0.0.1) afin de vérifier qu'il n'y a pas plusieurs instances du logiciel lancées en même temps.
- Le logiciel utilise un driver USB propriétaire afin de communiquer avec l'appareil

Chapitre 2

Généralités d'utilisation de l'OTOWIN

2.1 Prise en main de l'appareil

2.1.1 Mise sous tension / démarrage

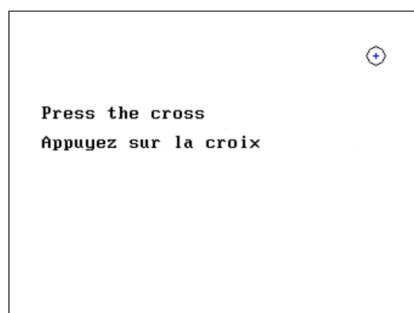
La mise sous tension de l'appareil peut s'effectuer sans aucun autre périphérique branché.

Mettre l'appareil sous tension grâce à l'interrupteur situé sur le dessus de l'appareil (si celui-ci ne démarre pas assurez-vous que la batterie de l'appareil est chargée)

2.1.2 Calibration de l'écran tactile

Lors de la première mise en service, une étape de calibration de l'écran tactile est nécessaire. La fenêtre suivante apparait :

Il s'agit d'une calibration de l'écran en cinq points. Il suffit de maintenir appuyé le stylet sur les croix au centre de chacun des cercles qui apparaissent successivement.



La calibration est importante pour le confort d'utilisation. Il est vivement conseillé de la réaliser en posant l'appareil sur une table et en utilisant le stylet.

2.1.3 Mot de passe

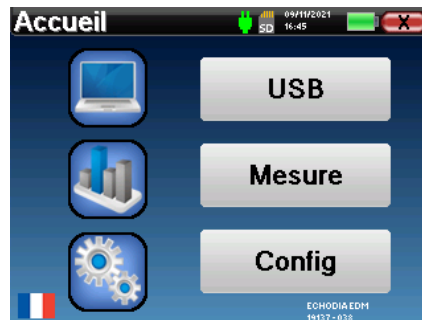
Après la calibration de l'écran, apparaissent les fenêtres de définition du mot de passe. Si vous choisissez de mettre en place un mot de passe, il vous sera demandé à chaque démarrage de l'appareil. Pour ce faire, cliquez sur « Verrouillez l'appareil avec un mot de passe » puis définissez votre mot de passe en cliquant sur « Modifier mot de passe ». Le mot de passe doit contenir entre 1 et 15 caractères, et vous sera demandé deux fois afin de s'assurer de la bonne saisie de celui-ci.



Vous pouvez accéder à la fenêtre de configuration du mot de passe ultérieurement depuis le menu « Config » puis « Système ». Cette fenêtre vous permet de modifier le mot de passe, mais aussi d'activer ou de désactiver le verrouillage. En cas d'oubli de votre mot de passe, veuillez contacter **ECHODIA** afin de recevoir un code de déverrouillage.

2.1.4 Ecran d'accueil

Une fois cette étape effectuée, la page d'accueil apparaît :



Plusieurs informations apparaissent sur cette page. Elle contient les trois principaux choix possibles au démarrage de l'appareil :

- **USB** : permet d'activer le port USB de l'appareil afin de récupérer, stocker et analyser sur un ordinateur des mesures faites avec l'appareil. L'activation du port USB de l'appareil est aussi nécessaire pour la réalisation de mesures depuis un ordinateur via le logiciel OTOWIN.
- **Mesure** : mode principal, il permet de réaliser et de consulter des mesures.
- **Config** : configuration générale des différentes options de l'appareil.

La page d'accueil permet de choisir la langue du système. Ce choix se fait en cliquant sur le drapeau situé en bas à gauche de l'écran.

En bas à droite apparaît l'opérateur sélectionné, et juste en dessous, le numéro de série de l'appareil.

Une barre de titre est présente sur toutes les fenêtres de l'appareil. De gauche à droite se trouvent :

- Le titre de la fenêtre en cours.
- L'indicateur de mise en charge (Gris : appareil en charge. Vert : appareil chargé).
- La date et l'heure.
- Le niveau de batterie.
- Un bouton de retour à la fenêtre précédente (dans le cas de l'écran d'accueil, il permet de mettre l'appareil hors tension).

2.1.5 Extinction de l'appareil

Pour mettre l'appareil hors tension, il est possible de cliquer sur le bouton de retour présent en haut à droite de l'écran d'accueil. Un message de confirmation d'extinction apparaît alors :

Il est aussi possible d'appuyer sur le bouton de mise sous tension présent en haut de l'appareil pour faire apparaître cet écran depuis n'importe quelle fenêtre de navigation.

Mode économiseur d'énergie : lorsque vous n'êtes pas en cours de mesure, l'appareil se met hors tension automatiquement au bout de 5 minutes d'inactivité.

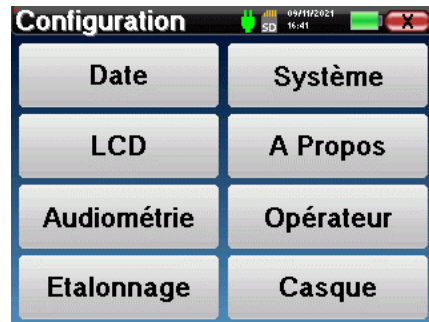


Il est possible de forcer l'extinction de l'appareil en maintenant enfoncé pendant 4 secondes le bouton de mise sous tension présent en haut de l'appareil.

2.2 Configurations générales

Certains paramètres du fonctionnement général de l'appareil sont configurables. Il est ainsi possible de configurer l'heure, la date, la luminosité et l'orientation de l'écran. Pour cela, il suffit d'entrer dans le menu de configuration depuis l'écran d'accueil.


La date et l'heure sont configurables depuis la fenêtre «Date et Heure».



 Le changement d'heure été/hiver n'est pas automatique.

Le menu «LCD» permet d'ajuster la luminosité de l'écran grâce à une jauge réglable. Le bouton «Rotation» permet de faire pivoter l'affichage de 180°. Cela peut s'avérer utile selon l'endroit et la position dans laquelle l'appareil est utilisé. Il est aussi possible de procéder à une nouvelle calibration de l'écran tactile.



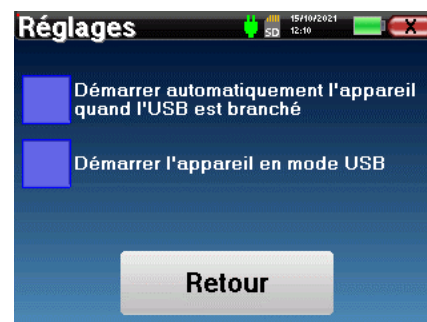
 Il se peut qu'après une certaine durée d'utilisation (plusieurs mois), l'écran tactile présente une dérive (ex : le clic sur les boutons perd en précision). Il est conseillé de réaliser une nouvelle calibration de l'écran.

Le menu «Système» informe sur les versions matérielles et logicielles de l'appareil, ainsi que sur la quantité de mémoire libre sur l'appareil OTOWIN.

Le bouton « Restaurer paramètres d'usine » permet de réinitialiser les paramètres de mesures aux valeurs par défaut.

Si vous choisissez de mettre en place un verrouillage par mot de passe, il vous sera demandé à chaque démarrage de l'appareil (voir 2.1.3).

Le bouton « Réglages » permet d'accéder au menu d'activation des modes de démarrage optimisés pour les opérateurs qui utilisent (principalement) de l'appareil connecté à l'ordinateur (OTOWIN). Les réglages permettent de démarrer l'appareil directement en "mode USB" ainsi que la possibilité d'un démarrage automatique dès que la connexion avec l'ordinateur a été reconnue.



Le menu «A propos» contient les coordonnées de la société **Electronique du Mazet**.



2.2.1 Configuration de l'audiométrie



Cliquez sur «**Sélection fréquences**» afin de préconfigurer les fréquences à parcourir pendant le test. Une fois les fréquences choisies, cliquez sur «**OK**» pour valider.

Le bouton «**Masquage et puissance**» ouvre une fenêtre vous permettant de régler le niveau du bruit de masquage ainsi que la puissance de début des protocoles automatiques. Cliquez sur «**OK**» pour valider.



Toutes les fréquences peuvent être sélectionnées, cependant, les fréquences de stimulation maximales et minimales peuvent être limitées au moment du test en fonction des caractéristiques du stimulateur.

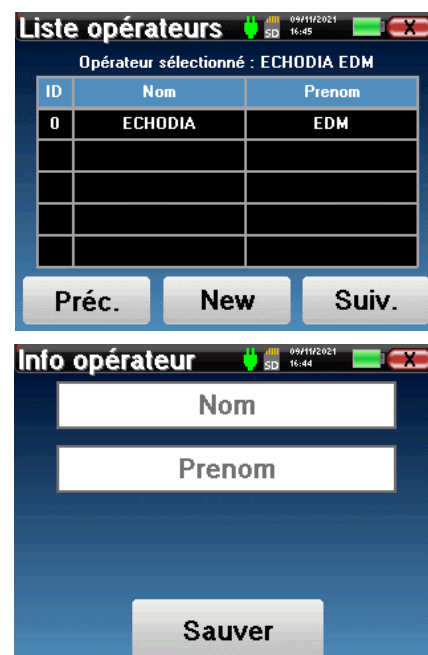
2.2.1 Gestion des opérateurs

Cette section permet sélectionner les opérateurs qui réalisent les mesures. Chaque mesure prise sera liée à cet opérateur.

La liste de ces opérateurs est accessible dans cette fenêtre. L'opérateur sélectionné apparaît sur le dessus du tableau et sur l'écran d'accueil, juste au-dessus du numéro de série de l'appareil.

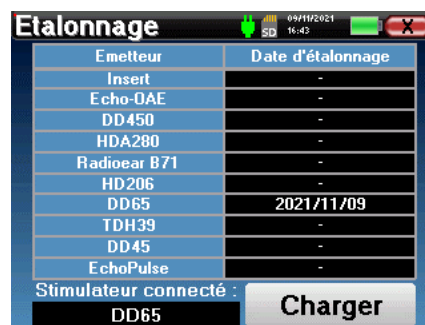
Lorsque l'appareil est démarré pour la première fois, aucun opérateur n'existe. Pour créer un nouvel opérateur, cliquez sur le bouton «**New**», remplissez les informations relatives à l'opérateur, puis cliquez sur «**Sauver**».

Après avoir sélectionné un opérateur, celui-ci restera enregistré même après l'extinction de l'appareil. Pour changer d'opérateur il faut revenir à ce menu.



2.2.2 Etalonnage

Le menu «**Etalonnage**» permet de consulter les valeurs de calibrations acoustiques fixées sur votre appareil et le stimulateur connecté.



| Emetteur | Date d'étalonnage |
|--------------|-------------------|
| Insert | - |
| Echo-DAE | - |
| DD 450 | - |
| HDA280 | - |
| Radioear B71 | - |
| HD 206 | - |
| DD65 | 2021/11/09 |
| TDH39 | - |
| DD45 | - |
| EchoPulse | - |

Stimulateur connecté : **DD65** **Charger**



Ne modifiez pas ces valeurs, seul **ECHODIA** ou votre revendeur sont agréés pour réaliser cette calibration.



Un étalonnage de l'appareil OTOWIN doit être réalisé une fois par an pour garantir la qualité des mesures. Veuillez prendre contact avec votre distributeur pour planifier cette calibration.



Certaines de ces options nécessitent un mot de passe pour être modifiées. Il s'agit du numéro de série de votre appareil, indiqué au dos de celui-ci sur la ligne S/N. Ce numéro est aussi affiché en bas à droite sur la page de démarrage.

2.2.3 Sélection du casque branché sur la prise Jack

Dans la plupart des cas, l'appareil est livré avec un seul casque, qui est correctement configuré en usine. Cependant, vous avez la possibilité de changer le type de casque qui sera reconnu lorsqu'il sera connecté à la prise Jack. La fenêtre de réglage des paramètres s'ouvre. Cliquez sur «**Casque**» pour accéder à la sélection du casque qui sera reconnu lorsqu'il sera connecté à la prise Jack. Sélectionnez le modèle de casque que vous allez utiliser et cliquez sur «**Sauver**».



Casque jack

Sélectionnez le casque branché à la prise jack de votre appareil

| | |
|---------------------------------|--|
| <input type="checkbox"/> HD202 | <input type="checkbox"/> DD45 HI |
| <input type="checkbox"/> TDH39 | <input checked="" type="checkbox"/> DD45 |
| <input type="checkbox"/> HDA280 | <input type="checkbox"/> DD450 |
| <input type="checkbox"/> Insert | |

Sauver



Ne connectez jamais un casque qui n'a pas été calibré pour votre appareil !



Il est extrêmement important de choisir le bon modèle de casque pour s'assurer que l'étalonnage est correctement pris en compte au moment de l'utilisation.



Les stimulateurs connectés à l'entrée «**Audio**» sont automatiquement reconnus par l'appareil.

Chapitre 3



Introduction et préparation du patient



L'**Audiométrie** est l'examen de base de l'audition. Ce test permet de vérifier rapidement toute la chaîne de transmission du son jusqu'au cerveau de manière discriminante. La mesure est obtenue par l'émission d'une onde sonore calibrée en fréquence dont on va faire diminuer la puissance tant que le patient l'entend. Les sons sont émis par un stimulateur acoustique dans l'une des oreilles, puis dans l'autre.

L'**Audiométrie Tonale aérienne** permet la recherche des seuils auditifs pour chaque oreille, dans une gamme de fréquences allant de 125Hz à 8kHz. Si l'**Audiométrie Tonale osseuse** évalue les performances de l'oreille interne et du nerf auditif, la conduction aérienne teste l'intégralité de la fonction acoustique, de l'oreille externe jusqu'au nerf auditif. L'interprétation de l'audiogramme qui en résulte, permet de mesurer le degré de perte auditive et le type de surdité. L'audiométrie tonale autorise aussi la détermination du seuil d'inconfort, ou encore la recherche de fréquence d'éventuels acouphènes.

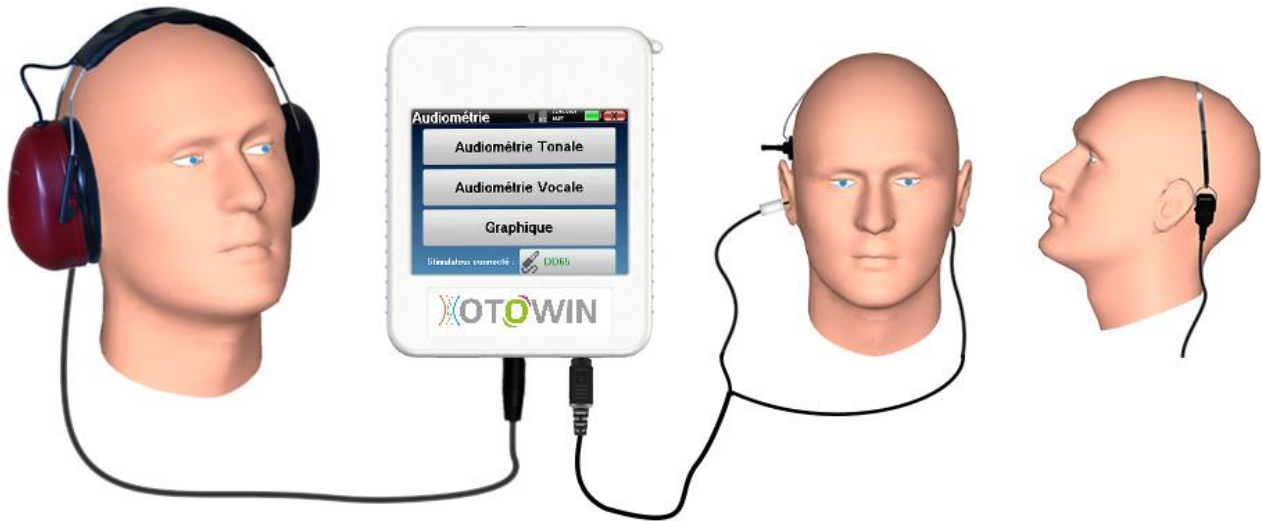
3.1 Matériel

Pour réaliser une mesure d'**Audiométrie**, vous avez besoin du matériel suivant :


| Eléments communs aux différentes configurations | |
|--|----------------|
|  | Boîtier OTOWIN |
| Audiométrie aérienne | |
|  | |
| 1 casque d'audiométrie ou les écouteurs intra-auriculaire (inserts) | |

| Audiométrie osseuse | | | |
|---|--------------------|---|--|
|  | Vibreur osseux B71 |  | Bouchon mousse ER3-14A 13mm ou Bouchon mousse ER3-14B 10mm |

3.1.1 Préparation du patient



Assurez-vous à l'aide d'un otoscope que le conduit auditif n'est pas obstrué par un bouchon de cérumen. Cette intervention doit être réalisée par une personne habilitée.

- Branchez le casque d'audiométrie au connecteur «Audio» ou à la prise Jack  du boîtier OTOWIN.
- Expliquez au patient la procédure de réalisation d'une audiométrie,
- Placez le casque d'audiométrie sur la tête du patient.

Chapitre 4

Mesure en mode ambulatoire

4.1 Gestion des patients

L'appareil OTOWIN permet une bonne organisation des mesures grâce à son système avancé de gestion par patients.

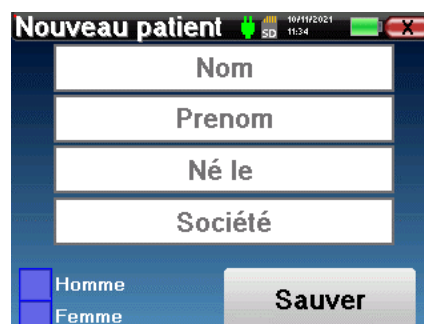
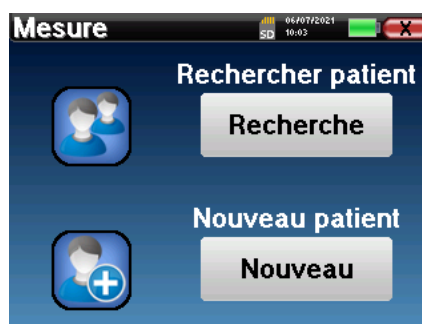
Depuis la page d'accueil, sélectionnez le mode «**Mesure**» : s'offre alors le choix de rechercher un patient existant ou d'en créer un nouveau.

4.1.1 Création d'un patient

Dans le cas de la création d'un nouveau patient, cinq informations sont demandées : le **nom**, le **prénom**, la **date de naissance**, la **société** et le **genre**.

Pour saisir ces informations il suffit de cliquer sur le champ voulu, le clavier s'affiche alors à l'écran.

Il est possible d'utiliser un clavier numérique en cliquant sur la touche «**123**» en bas à gauche.



Le fait de renseigner la **date de naissance** et le **genre** du patient permet de tracer les normales audiométriques.



Pour créer un nouveau patient, il est impératif d'indiquer un **Nom** et un **Prénom**. Notez qu'il est tout de même conseillé de rentrer la date de naissance afin de permettre au logiciel OTOWIN d'organiser au mieux les patients dans la base de données.



Le format de saisie de la date doit être sous la forme **JJ/MM/AAAA**. L'appareil OTOWIN formate automatiquement la saisie.

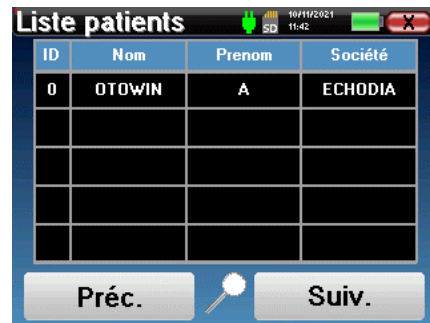
Ici, les informations du patient sont succinctes. Vous pourrez les renseigner plus en détails lors de l'exportation des données vers le logiciel OTOWIN. Se référer au paragraphe 3.2

4.1.2 Suivi des patients

Une fois le patient créé, sa fiche est enregistrée sur la carte mémoire. Il est alors possible de la retrouver en cliquant sur le bouton «**Recherche**».

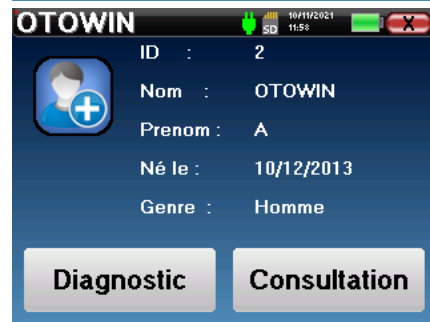
Un tableau s’affiche avec la liste des patients classés dans l’ordre inverse de leurs enregistrements (le dernier patient ajouté apparaît en tête de liste).

La liste des patients s’affiche avec leurs nom, prénom et société. Il est possible d’effectuer une recherche en cliquant sur la loupe située en bas de l’écran.



Pour sélectionner un patient, cliquez sur la ligne correspondante. Une nouvelle page apparaît, récapitulant les informations relatives au patient.

S’offre maintenant le choix de réaliser une nouvelle mesure ou de consulter des mesures préalablement sauvegardées.

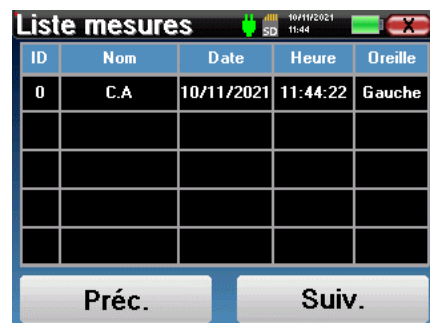


Si le patient n’a pas encore de mesure associée, seul le bouton «**Diagnostic**» est visible.

Le bouton «**Consultation**» donne accès à un tableau de mesures permettant de revenir sur les diagnostics précédemment réalisés pour ce patient.

Afin de retrouver les mesures du patient sélectionné, leurs informations principales sont affichées (type, date, heure et oreille).

Le bouton «**Diagnostic**» permet de lancer une nouvelle audiométrie.



4.2 Audiométrie

Se référer au paragraphe 4.1 afin d’obtenir les instructions à suivre pour la création d’un patient et le lancement d’une nouvelle mesure.

Lorsque vous sélectionnez «**Diagnostic**» vous pouvez choisir parmi quatre différents modes :

- Mode patient automatique,
- Mode médecin automatique,
- Mode médecin manuel,
- Mode Weber.

Le dernier bouton vous permet de voir quel stimulateur est actif et de **basculer entre les deux sorties d’audio**. Ainsi, il est possible de connecter le casque et le vibreur osseux (chacun dans l’une des sorties audio) et de switcher entre les deux en cliquant sur ce bouton.



Pour la configuration des fréquences utilisées, du bruit de masquage ainsi que la puissance de début des protocoles automatiques, veuillez-vous référer au paragraphe 2.2.1.

4.2.1 Mode patient

Le mode patient permet des transitions de puissances et de fréquences automatiques. Le médecin préconfigure le test (voir paragraphe 2.2.1) et le patient est ensuite complètement autonome.

Au départ, un écran d'attente s'affiche. En cliquant sur « **oui** », un message avec une brève description de l'audiométrie sera envoyé au casque du patient, qui devra cliquer sur la poire-réponse pour signaler qu'il entend le son. Ensuite, la fenêtre de mesure **Audiométrie** s'ouvre.

L'appareil va balayer automatiquement les fréquences préconfigurées et augmenter ou diminuer la puissance des stimulations acoustiques selon les réponses du patient.

Le patient doit simplement cliquer sur la poire-réponse dès qu'il entend le son. Si le clic a bien été pris en compte, le bouton «**OK**» devient orange.

Une fois le protocole d'acquisition terminé, la courbe se construit. Vous avez à présent le choix entre sauvegarder les données en cliquant sur «**Sauver**», ou les supprimer en quittant cette fenêtre grâce à la croix de retour.



Pour obtenir plus de détails sur les options de consultation des courbes, veuillez-vous référer au paragraphe 4.2.5.



Les données sauvegardées sont consultables dans le menu «**Consultation**» du patient.

4.2.2 Mode médecin automatique

Le mode médecin automatique permet des transitions de puissances et de fréquences automatiques. Tout au long du test, l'appareil affiche la puissance et la fréquence de stimulation en cours. Ce mode permet donc au médecin de réaliser le test tout en vérifiant son bon déroulement.

La fenêtre de mesure **Audiométrie Tonale** s'ouvre. L'appareil va balayer automatiquement les fréquences pré-configurées et augmenter ou diminuer la puissance des stimulations acoustiques. Un indicateur clignotant rouge situé en haut à gauche de l'écran permet de savoir quand les stimulations ont lieu.

Cliquez sur «**Oui**» ou «**Non**» en fonction des réponses du patient.

Cliquez sur «**Relancer**» si vous voulez rejouer la stimulation.



Une fois le protocole d'acquisition terminé, la courbe se construit. Vous avez à présent le choix entre sauvegarder les données en cliquant sur «**Sauver**», ou les supprimer en quittant cette fenêtre grâce à la croix de retour.



Pour obtenir plus de détails sur les options de consultation des courbes, veuillez-vous référer au paragraphe 4.2.5.

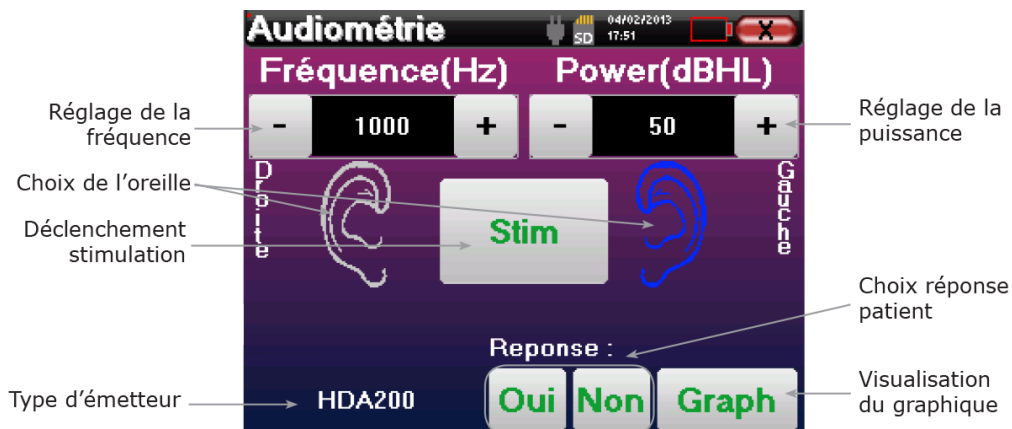


Les données sauvegardées sont consultables dans le menu «**Consultation**» du patient.

4.2.3 Mode médecin manuel

Le mode médecin manuel permet des transitions de puissances et de fréquences manuellement. Ce mode permet donc au médecin de réaliser un protocole de test librement.

La fenêtre ci-dessous s'ouvre : elle permet de régler les paramètres de stimulation.



Pour chaque stimulation (déclenchée avec le bouton «Stim») veuillez indiquer par «Oui» ou «Non» si le patient entend le stimulus afin que la courbe se construise correctement.

Cliquez sur «Graph» pour consulter la courbe à tout moment. Vous aurez alors le choix entre **sauvegarder** les données en cliquant sur «Sauver», les **supprimer** en quittant la fenêtre grâce à la croix de retour ou de **continuer** la mesure, en cliquant sur l'une des cases du tableau récapitulatif.



Pour obtenir plus de détails sur les options de consultation des courbes, veuillez-vous référer au paragraphe 4.2.5.



Les données sauvegardées sont consultables dans le menu «Consultation» du patient.

4.2.4 Test de Weber

Le test de Weber permet de détecter si le patient présente une forte latéralisation de l'audition. Ceci permet ensuite de régler au mieux la puissance du bruit de masquage controlatéral.

Installation du patient

Le test de Weber se réalise avec le stimulateur osseux placé au milieu du front du patient.



Déroulement de la mesure

La fenêtre ci-dessous s'ouvre, elle permet de régler les paramètres de stimulation.




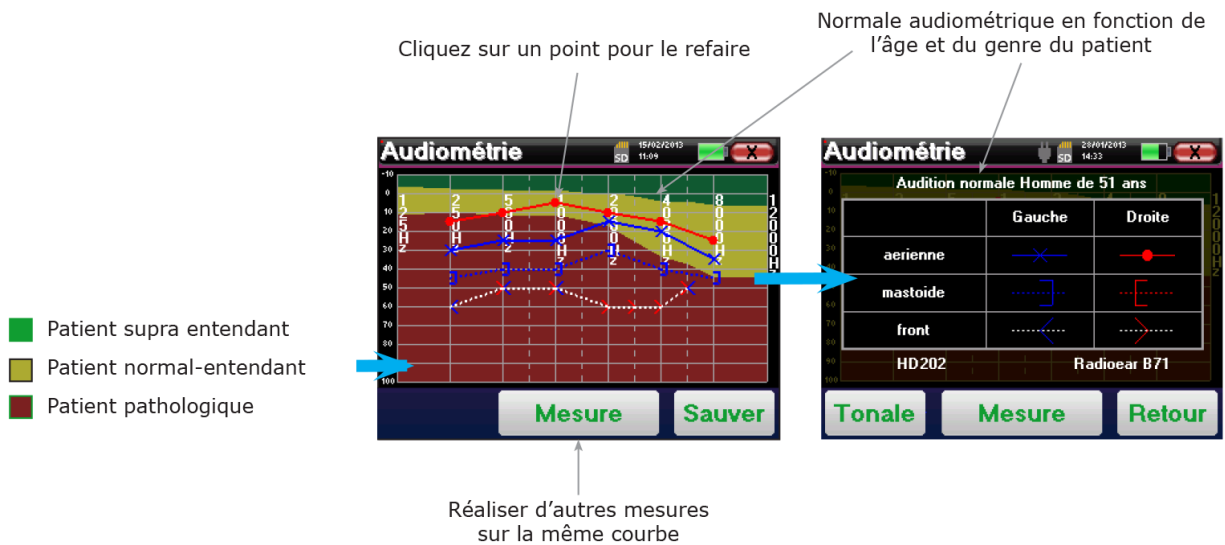
Le but est de déterminer pour chaque fréquence quel est le seuil auquel le patient n'entend plus que d'un seul côté. Pour chaque stimulation, indiquez si le patient entend à gauche, à droite ou des deux côtés.

Cliquez sur «Graph» pour consulter la courbe à tout moment. Vous aurez alors le choix entre **sauvegarder** les données en cliquant sur «Save», les **supprimer** en quittant la fenêtre grâce à la croix de retour ou de **continuer** la mesure avec le bouton «Mesure»

-  Pour obtenir plus de détails sur les options de consultation des courbes, veuillez-vous référer au paragraphe 4.2.5.
-  Les données sauvegardées sont consultables dans le menu «**Consultation**» du patient.

4.2.5 Consultation de la mesure

-  Se référer au paragraphe 4.1 pour plus de détails sur la gestion des patients.



- Le bouton « **Mesure** » permet de reprendre la mesure en conservant les informations déjà présentes dans les graphiques.
- Le graphique
 - L'échelle des ordonnées représente la puissance de stimulation en dB HL,
 - L'échelle des abscisses représente la fréquence en Hz,
 - Le fond de la courbe représente la normale audiométrique pour ce patient selon son âge et genre.
 1. La zone verte indique une audition "plus" que normale,
 2. La zone jaune indique une audition normale,
 3. La zone rouge représente une perte auditive par rapport aux normales audiométriques.
- L'image de droite montre les informations obtenues en cliquant sur le graphique
 - Critères utilisés pour la normale audiométrique (genre et âge)
 - Légende des symboles utilisés dans les graphiques
 - Les courbes rouges avec des cercles représentent les mesures aériennes réalisées sur l'oreille droite,
 - Les courbes bleues avec des croix représentent les mesures aériennes réalisées sur l'oreille gauche,
 - Les pointillés bleus avec des crochets représentent les mesures osseuses réalisées sur l'oreille gauche,
 - Les pointillés rouges avec des crochets représentent les mesures osseuses réalisées sur l'oreille droite,
 - Les pointillés blancs avec des crochets rouges et bleus représentent le test de Weber.
 - Stimulateurs utilisés pour l'audiométrie aérienne et osseuse (ou l'operateur)

-  Cliquez sur le graphique pour afficher la légende.

Chapitre 5

L'utilisation du logiciel OTOWIN

5.1 Configuration minimum requise

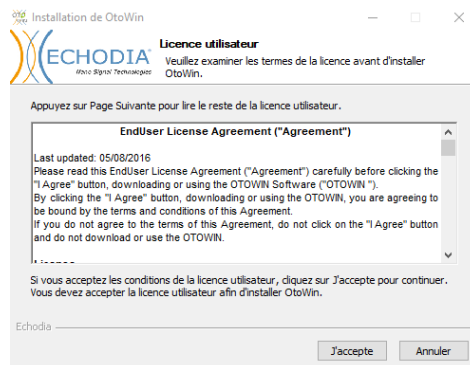
| | |
|------------------------|---|
| Processeur | Intel ou AMD – Dual Core 2 Ghz |
| Mémoire RAM | 4Go |
| Espace disque dur | 1Go |
| Affichage | 1280*720 |
| USB | 1 port USB 2.0 |
| Système d'exploitation | Windows 7/8/10/11, Mac OSX |
| Alimentation | Type classe II conforme à la norme EN 60601-1 |

5.2 Installation

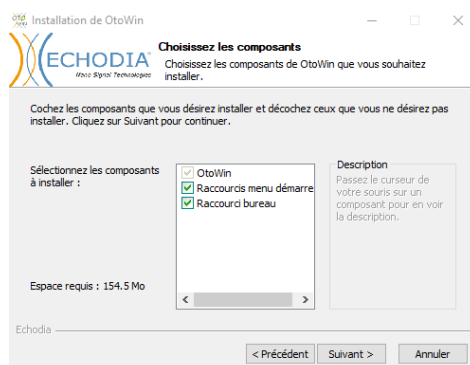
5.2.1 Installation de l'application

Le logiciel OTOWIN est fourni sous la forme d'un fichier exécutable qui permet une installation automatique de l'application sur votre ordinateur. Le fichier d'installation du logiciel est disponible sur la clé USB fournie avec l'appareil.

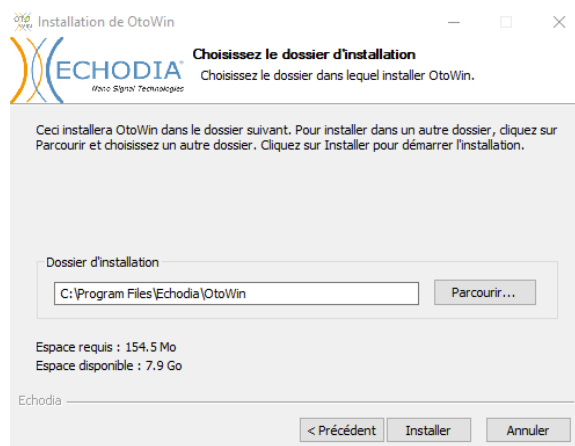
Au lancement de l'installation, vous devez accepter l'accord de licence utilisateur.



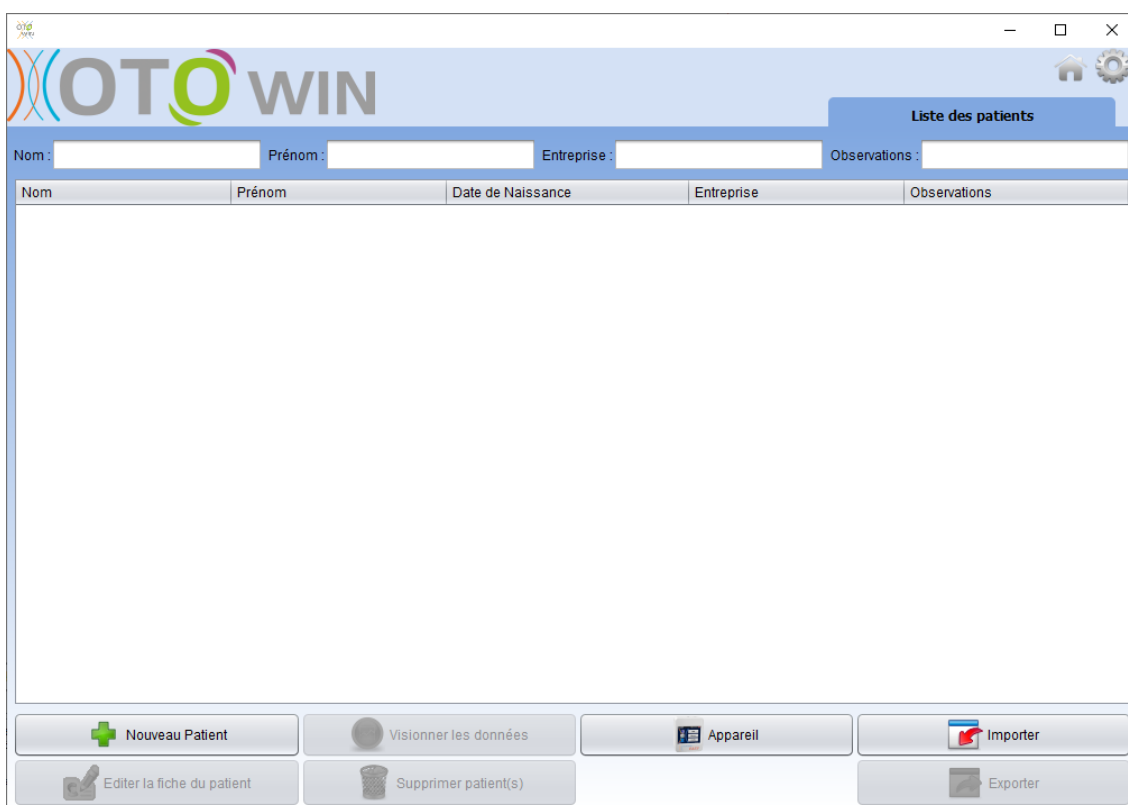
Vous pourrez alors choisir de placer une icône dans le menu démarrer et sur le bureau.



Vous pourrez enfin choisir l'emplacement où iront s'installer les fichiers de l'application (Par défaut "C :/Program Files/Echodia/OTOWIN").



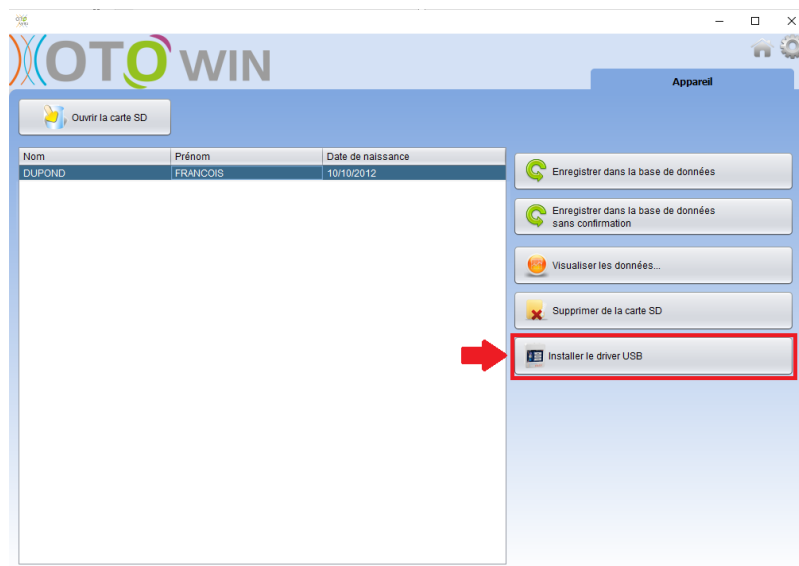
Cliquez sur «**Installer**» puis «**Fermer**» pour terminer l'installation.
Une fois le logiciel lancé, vous obtenez la fenêtre suivante :



5.2.1 Installation des pilotes USB


L'appareil OTOWIN est doté d'un pilote USB générique de stockage de masse ; il est donc reconnu et installé automatiquement. Ce pilote vous permettra de transférer vos données acquises en mode ambulatoire dans la base de données du logiciel.

Vous pouvez utiliser aussi votre appareil OTOWIN en le pilotant directement depuis un ordinateur (PC ou Mac). Cette fonctionnalité nécessite l'installation d'un pilote USB. L'installation du pilote est automatiquement lancée pendant l'installation du logiciel, il se peut cependant que vous ayez besoin de réaliser une installation manuelle pour cela, lancez le logiciel puis, dans la fenêtre de base du logiciel, cliquez sur «**Appareils**», puis sur «**Données**». La fenêtre centrale change, en bas à droite cliquez sur «**Installer le driver USB**».



Le logiciel lance l'installation du driver.

Une fois l'installation terminée, il est nécessaire de débrancher puis de rebrancher l'appareil pour finaliser le processus d'installation.



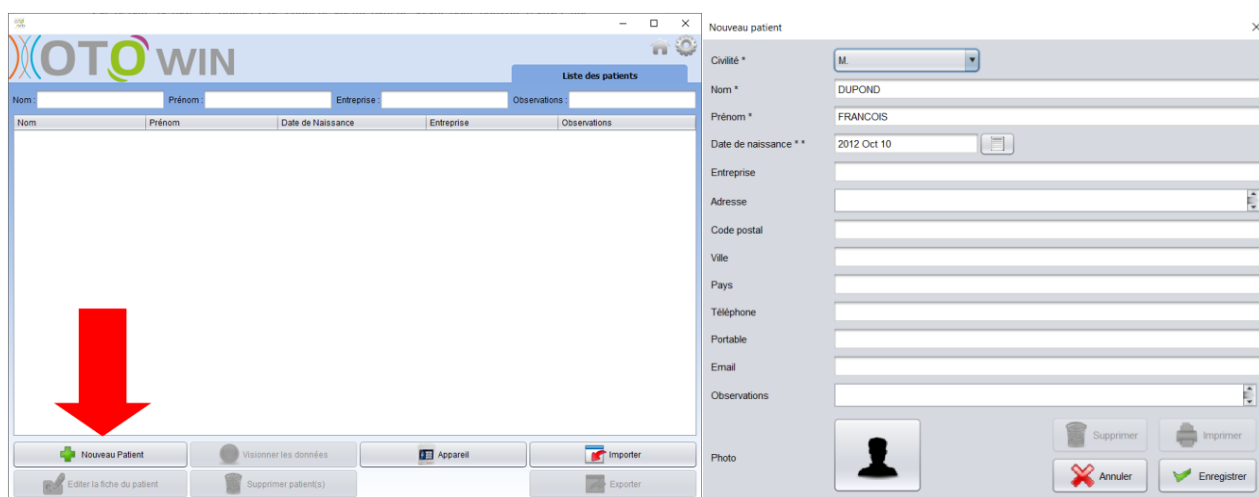
Afin d'optimiser la durée de vie de la batterie de votre OTOWIN, l'écran s'éteint au bout de 2 min lorsque que le mode USB est activé et que l'appareil est branché à un ordinateur. Pour rallumer votre appareil, cliquez sur le bouton On/Off.

5.3 Gestion des patients

Le logiciel OTOWIN permet de réaliser, stocker et consulter des mesures. Il intègre une base de données dans laquelle peuvent être stockées les informations de patients ainsi leurs mesures respectives.

5.3.1 Création d'un nouveau patient

Par défaut, la base de données ne contient aucun patient, avant pour pouvoir réaliser une mesure il est nécessaire d'en créer un nouveau. Pour cela, il faut cliquer que le bouton **Nouveau Patient** dans l'encart en bas à gauche de l'écran.



Plusieurs types d'informations sont disponibles, certaines sont obligatoires telles que la civilité, le nom, le prénom et la date de naissance. En effet, la date de naissance est utilisée pour afficher les normales audiométriques, il est donc important de la renseigner correctement.

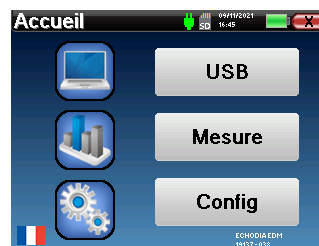
Toutes les informations relatives à un patient peuvent être modifiées. Pour accéder à l'écran de la fiche du patient, sélectionnez-le et cliquez sur le bouton **Editer la fiche du patient** dans le coin inférieur gauche de l'écran principal.

5.3.2 Importation d'un patient

Le logiciel OTOWIN permet de consulter les mesures réalisées depuis l'appareil. Connectez l'appareil à l'ordinateur afin d'importer les données des patients sur le logiciel OTOWIN.

Démarrez l'appareil et connectez-le à l'ordinateur via le câble USB fourni. Depuis l'écran d'accueil sélectionnez le menu «USB» l'appareil sera alors détecté par l'ordinateur.

Lors du premier branchement l'installation du pilote USB se fera automatiquement. Se référer au paragraphe 5.2.1.



Lancez le logiciel OTOWIN. Se rendre dans la rubrique «Appareil» puis cliquez sur «Données».

Si l'appareil est correctement connecté et le pilote USB fonctionnel, la liste des patients doit se rafraichir automatiquement.

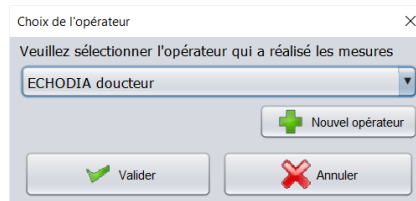
S'offrent alors les deux possibilités d'importer le(s) patient(s) sélectionné(s) à la base de données, ou synchroniser tous les patients (si aucun patient n'est sélectionné) :

- **Enregistrer dans la base de données**
- **Enregistrer dans la base de données sans confirmation**



Cliquez sur **Enregistrer dans la base de données** sans sélectionner aucun patient, si vous voulez importer tous les patients, ou sélectionnez le ou les patients à importer, puis cliquez sur **Enregistrer dans la base de données**.

Pour enregistrer un patient dans la base de données, il est nécessaire d'indiquer le médecin ou l'opérateur qui a effectué les mesures. Si l'opérateur existe déjà dans la base de données, il suffit de le sélectionner et ensuite cliquer sur **Valider**. Dans le cas contraire, il est possible d'en créer un nouveau (voir le paragraphe 2.2.1 pour savoir comment créer un opérateur).

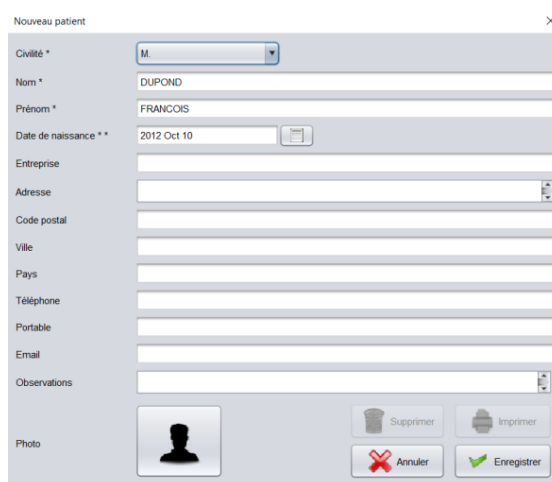


Une fiche d'information patient détaillée est proposée. Vous pouvez ajouter des indications telles que l'entreprise, son adresse, son numéro de téléphone, etc.

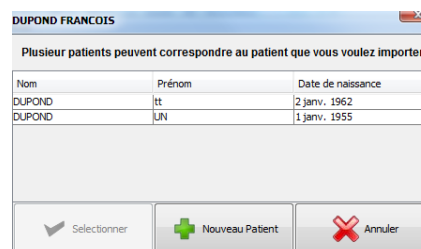
Une fois renseignée et validée (en cliquant sur le bouton **Enregistrer**), une série de traitements est exécutée par le logiciel.

Si le patient a correctement été importé, son nom apparaît dans la rubrique «**Patient**» du logiciel OTOWIN.

Si le patient existe déjà dans la base de données, il sera automatiquement reconnu et synchronisé avec le patient de l'appareil.





Si plusieurs patients présents dans la base de données sont susceptibles de correspondre au patient qui est en cours d'importation, le logiciel OTOWIN propose la possibilité de choisir le patient correspondant ou simplement d'en créer un nouveau.



Le mode **Enregistrer dans la base de données sans confirmation** permet d'ajouter de manière plus rapide les patients de l'appareil OTOWIN à la base de données du logiciel. Le logiciel va automatiquement balayer la liste de patients présents sur l'appareil OTOWIN afin de les ajouter au logiciel. Si le patient n'existe pas il sera automatiquement créé avec les informations présentes sur l'appareil. Au contraire, si le patient est déjà présent dans la base de données, il sera automatiquement synchronisé.


Ce mode de synchronisation a l'avantage de ne demander aucune intervention de la part de l'utilisateur.

 Pour utiliser ce mode, il est conseillé d'avoir soigneusement renseigné les informations des patients au moment de leur création sur l'appareil OTOWIN (nom, prénom, date de naissance et genre).

 Si vous sélectionnez des patients dans la liste avant de lancer l'enregistrement dans la base de données, le logiciel synchronise uniquement les patients sélectionnés. Si vous avez beaucoup de patients stockés sur l'appareil, il est conseillé de sélectionner uniquement ceux qui n'ont pas déjà été synchronisés afin que le processus soit plus rapide.

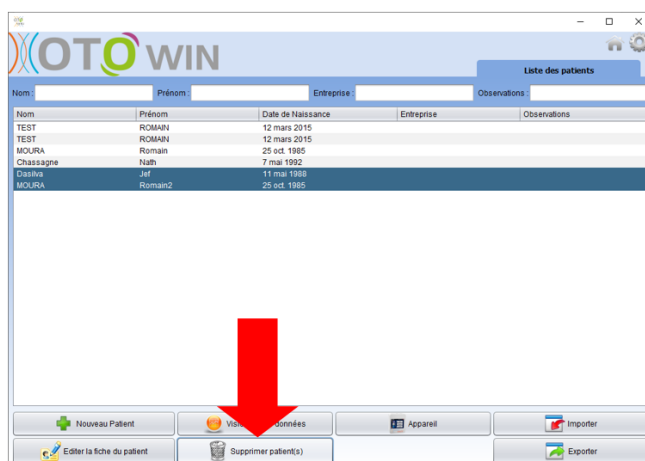
5.3.3 Suppression d'un patient

Grâce au logiciel OTOWIN, il est possible de supprimer des patients enregistrés dans la base de données ainsi que les patients sauvegardés sur l'appareil.

 La suppression d'un patient, que ce soit dans le logiciel ou dans l'appareil, est irréversible !

5.3.3.1 Suppression d'un patient du logiciel OTOWIN

Un patient peut être supprimé de la base de données du logiciel OTOWIN via l'écran d'accueil. Le bouton « Supprimer patient(s) » permet de supprimer de manière définitive le ou les patients sélectionnés

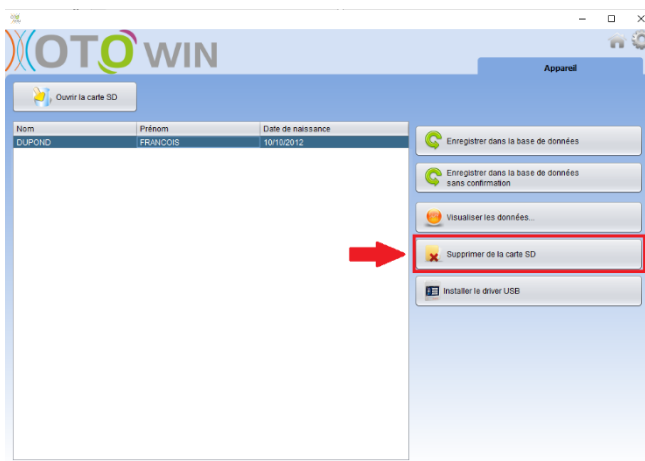


5.3.3.2 Suppression d'un patient de l'appareil OTOWIN

Un patient peut être supprimé de la mémoire de l'appareil OTOWIN via la fenêtre «Données» de la rubrique «Appareil». Le bouton «Supprimer de la carte SD» permet de supprimer de manière définitive le patient de l'appareil.

Il est possible de sélectionner plusieurs patients dans la liste avant de les supprimer.

Il est possible de sélectionner plusieurs patients dans la liste avant de les supprimer.



5.4 Configuration

Le logiciel OTOWIN propose tout un panel de configurations afin de vous permettre d'ajuster au mieux le fonctionnement du logiciel à vos besoins. La fenêtre de configuration est accessible en cliquant sur la roue crantée située en haut à droite de la fenêtre principale du logiciel.



La fenêtre de configuration s'affiche sous forme d'onglets latéral qui permet d'accéder aux différentes catégories de configurations détaillées ci-dessous.

5.4.1 Base de données

Le logiciel OTOWIN propose des options afin de gérer la base de données où sont stocker toutes les mesures ainsi que les informations concernant les patients et les médecins.

Une première information permet de connaître l'emplacement de la base de données, par défaut celle-ci se trouve dans le dossier de l'utilisateur. Cet emplacement peut être modifié via les boutons présents en dessous.



Les options sont les suivantes :

- **Sélectionner une autre base de données** : sélection d'une base de données localisée dans un autre dossier. Il est possible de sélectionner une base de données localisé sur votre machine, sur une clé USB ou encore sur un volume partagé en réseau*.
- **Relocaliser la base de données** : déplacer la base de données en cours d'utilisation vers un autres dossier. Il est possible de sélectionner un dossier local, une clé USB ou encore un volume partagé en réseau*.
- **Créer une nouvelle base de données** : création d'une base de données vierge. Il est possible de sélectionner un dossier local, une clé USB ou encore un volume partagé en réseau*.
- **Utiliser la base de données par défaut** : revenir à la configuration par défaut (stockage de la base de données dans .otowin situé dans le dossier utilisateur).



La modification de l'emplacement de la base de données reste enregistrée, cette emplacement sera donc utiliser pour tous les futurs lancements du logiciel.

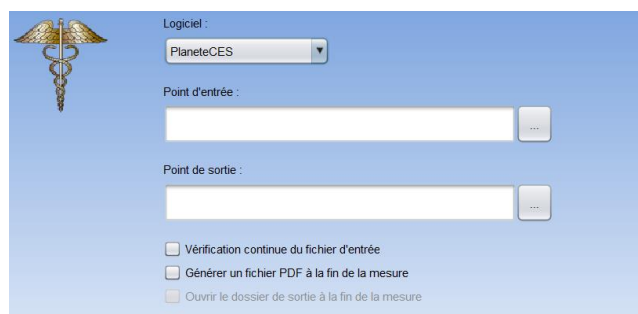


*Dans le cas de l'utilisation d'une base de données sur un lecteur réseau, il est déconseillé d'avoir des accès en écriture (création de patient, enregistrement de mesures, etc...) par plusieurs utilisateurs en même temps.

5.4.2 Logiciel médical

Cette section permet de configurer un logiciel tiers de gestion de patients afin d'importer les courbes d'audiométrie.

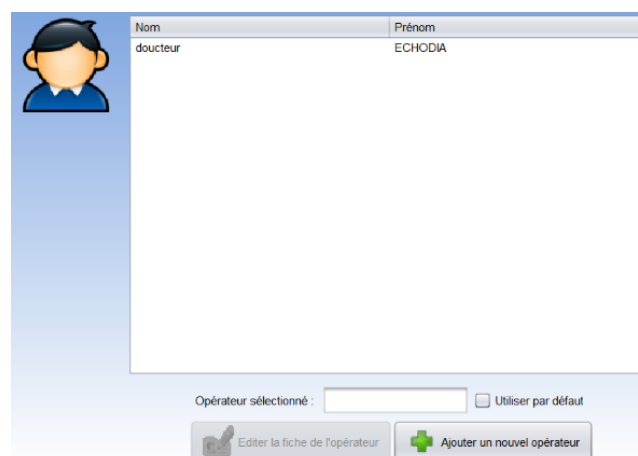
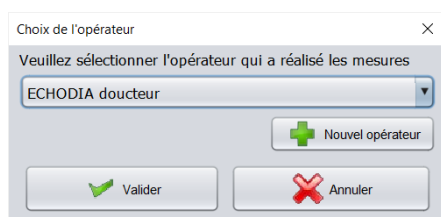
Un premier menu déroulant permet de sélectionner le logiciel utilisé. Il faut ensuite définir l'emplacement où le logiciel OTOWIN doit venir chercher les informations du patient. Enfin il faut définir l'emplacement où le logiciel OTOWIN doit venir déposer les résultats une fois la mesure terminée, ainsi le logiciel tiers peut récupérer les courbes.



5.4.3 Opérateur

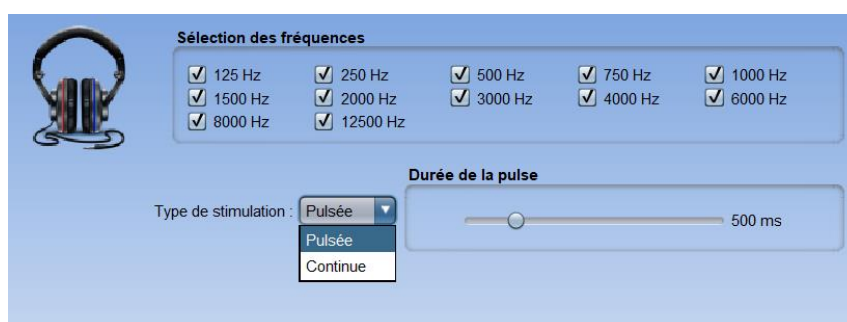
Cette section permet gérer les opérateurs qui réalisent les mesures.

A chaque nouvelle audiométrie le logiciel OTOWIN demande de sélectionner l'opérateur qui réalise la mesure. La liste de ces opérateurs est accessible dans cette fenêtre, il est ainsi possible de modifier leurs informations, de les supprimer ou d'en créer de nouveaux.



5.4.4 Stimulation

Cette section permet de modifier les caractéristiques de la stimulation.



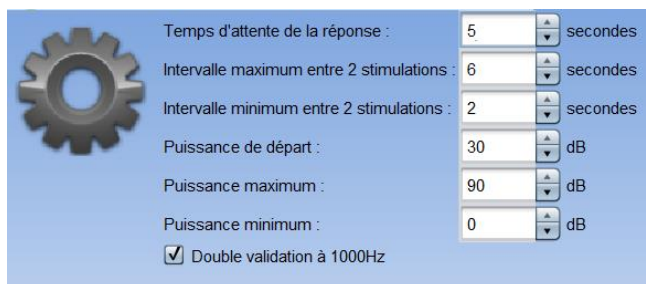
Le premier encadré permet de sélectionner les fréquences qui seront disponibles lors de la mesure (aussi bien en mode manuel qu'en mode automatique).

La seconde option permet de choisir le type de stimulation ; pulsée ou continue. Dans le cas d'une stimulation pulsée, il est possible de régler le temps de chaque pulses.

5.4.5 Mode automatique

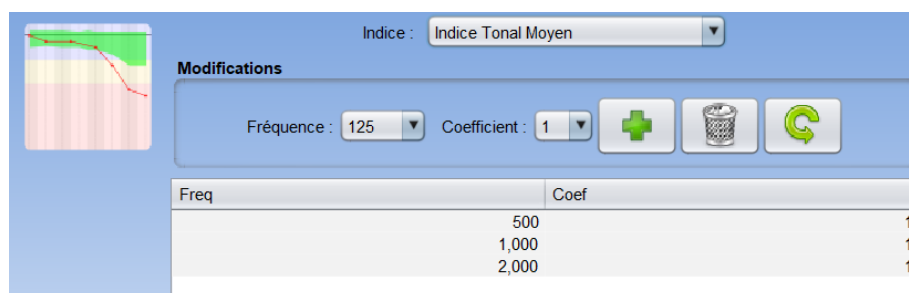
Cette section permet de modifier le déroulement du mode automatique en audiométrie.

- **Temps d'attente de la réponse** : Définit le temps que le système va laisser au patient pour répondre, ceci correspond aussi au temps de la stimulation. Au-delà de ce délai, le système considère que le patient n'a pas entendu la stimulation.
- **Intervalle min/max entre 2 stimulations** : Définit l'intervalle moyen pendant lequel le système va marquer une pause entre 2 stimulations (la durée de la pause est une valeur aléatoire tirée dans cette intervalle).
- **Puissance de départ** : Définit la puissance à laquelle le test en mode automatique va commencer.
- **Puissance min/max** : Définit les extremums de puissance sur lesquels le système va s'arrêter pour la détection de seuils. Dans cet exemple, même si le patient entend à 0dB, il système n'ira pas chercher un seuil plus bas. De même, si à 90dB le patient n'a toujours rien entendu, le système ne va pas chercher un seuil plus haut.



5.4.6 Indices audiométriques

Cette section permet de régler la méthode de calcul des indices audiométriques affichés lors de la consultation des courbes.



Il faut tout d'abord choisir l'indice à modifier dans la première liste déroulante.

Pour chaque indice, le tableau central indique sur quels paramètres le calcul est basé. De manière générale, le calcul utilise la moyenne de la puissance de seuil (pondérée ou non) à différentes fréquences. Ces fréquences et ces pondérations (coefficient) sont réglables grâce aux options disponibles dans l'encadrer central.

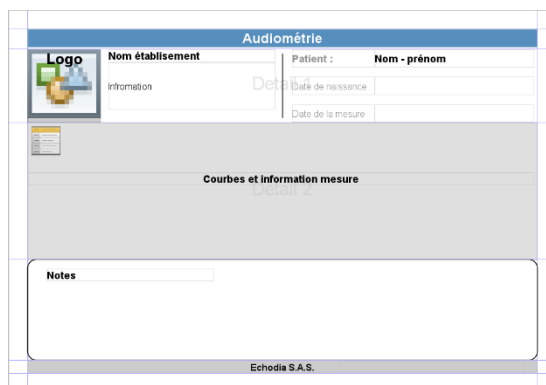
5.4.7 Impression

Cette section permet de modifier l'entête des fiches de mesures qui vont être imprimées.



Un premier champ ("nom de l'établissement") est modifiable, il apparaît en gras dans l'entête de la fiche d'impression. Ensuite, il est possible d'ajouter une description, adresse et/ou numéro de téléphone. Enfin, le logo est modifiable, pour cela il suffit de cliquer dessus et d'indiquer l'emplacement d'un fichier image (png, jpg, bmp, etc...).

Les fiches d'impression se présentent de la façon suivante :



 Les notes peuvent être saisis depuis le logiciel

5.4.8 A propos

Cette section donne des informations générales sur le logiciel OTOWIN



La version du logiciel ainsi que son chemin d'installation sur l'ordinateur sont indiquées. Il est possible aussi de consulter l'historique des modifications logiciels et la version numérique du guide utilisateur depuis cette fenêtre.

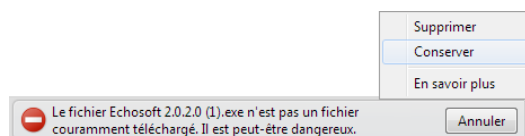
5.5 Mise à jour

L'ECHODIA s'efforce chaque jour de répondre aux attentes des utilisateurs et de faire évoluer ses produits. À ce titre, elle met **régulièrement** et **gratuitement** à disposition des mises à jour intégrant de nouvelles fonctionnalités ou contribuant à l'amélioration de vos produits.

Pour profiter de ces mises à jour, vérifiez régulièrement sur notre site web (<http://echodia.fr/telechargements/>) si la dernière version disponible correspond à votre version actuelle.

Utilisez le menu **À propos** (voir 5.4.8) pour vérifier la version de votre logiciel et comparer avec celui de l'onglet OTOWIN de la page web. Si une nouvelle version est disponible, vous pouvez la télécharger gratuitement. Si l'OTOWIN est lancé, fermez-le et installez la nouvelle version comme indiqué dans la section 5.2. Celui-ci remplacera votre ancienne version sans écraser les données patientes.

Certains navigateurs jugent le logiciel OTOWIN comme potentiellement dangereux, acceptez et continuez. Lancer l'installation en double cliquant sur le fichier téléchargé.



5.5.1 Mise à jour de l'appareil OTOWIN

Si votre appareil OTOWIN est connecté en mode USB à votre ordinateur, au démarrage du logiciel OTOWIN, une vérification du micrologiciel de l'appareil est lancée. Si une version plus récente est disponible, le logiciel vous propose automatiquement de faire une mise à jour. Cliquez sur « oui » pour lancer le téléchargement de la nouvelle version. Lorsque la nouvelle version pour votre appareil a été téléchargée, un pop-up vous indique que «**La mise à jour s'est correctement déroulée**». Redémarrez l'appareil et suivez les informations à l'écran pour finaliser l'installation

5.6 L'audiométrie sur le logiciel OTOWIN

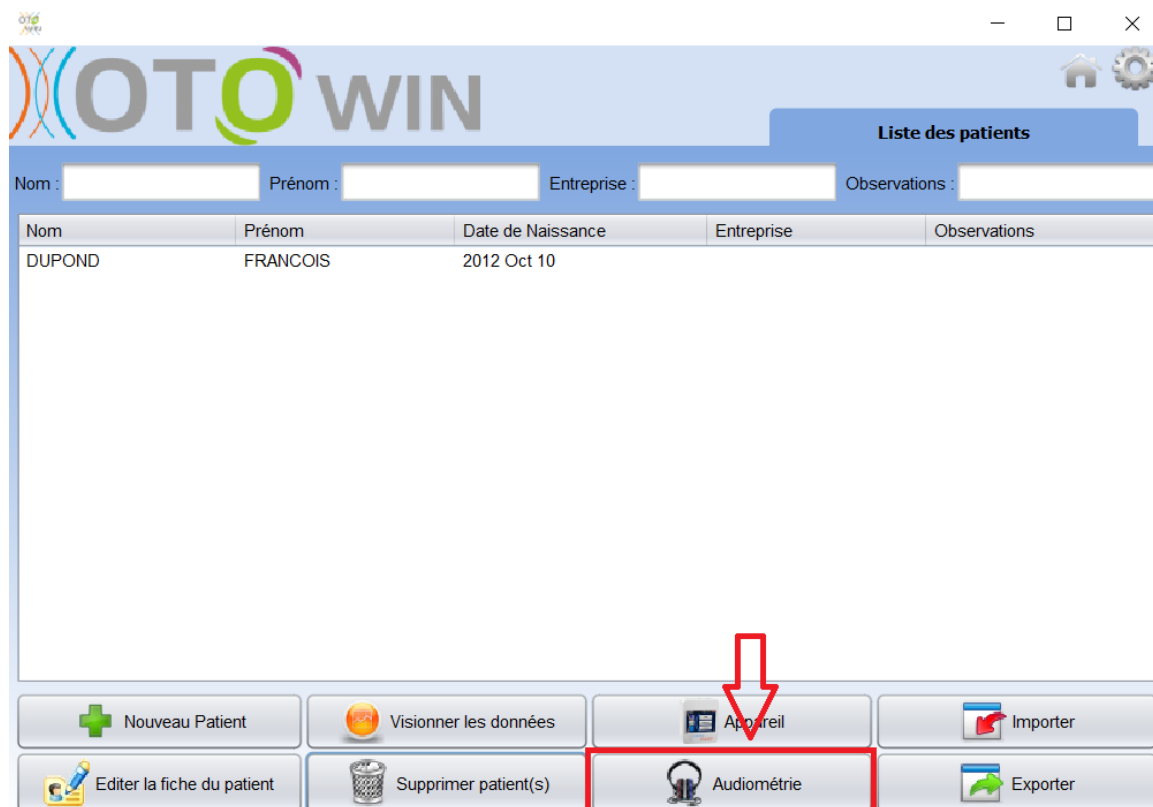
Le logiciel OTOWIN permet d'utiliser l'appareil comme un périphérique afin de réaliser des tests depuis votre ordinateur (PC ou mac). Ceci vous permet de piloter l'appareil afin de visualiser les courbes et les résultats en temps réel.



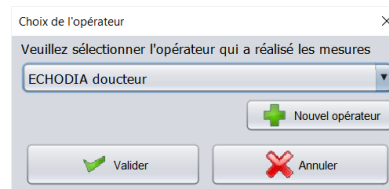
Se référer au paragraphe 5.2 afin d'installer le logiciel OTOWIN et les drivers nécessaires pour réaliser des mesures.

Lancez le logiciel OTOWIN, la fenêtre ci-dessous s'ouvre. Connectez l'appareil à votre ordinateur et cliquez sur le bouton **USB** dans l'écran d'Accueil de votre appareil. Après la connexion, le bouton **Audiométrie** devient disponible, sinon vérifiez si le driver a été correctement installé.

Si le sujet existe déjà dans la base de données, il suffit de le sélectionner. Dans le cas contraire, il est possible d'en créer un nouveau (voir 5.3.1). Sélectionnez le sujet, puis cliquez sur le bouton **Audiométrie**.



Sélectionnez le médecin ou l'opérateur qui réalise la mesure. Si l'opérateur existe déjà dans la base de données, il suffit de le sélectionner. Dans le cas contraire, il est possible d'en créer un nouveau (voir 5.4.3).



Afin d'optimiser la durée de vie de la batterie de votre appareil OTOWIN, l'écran s'éteint au bout de 2 minutes lorsque vous êtes en mode de mesure depuis le logiciel. Pour rallumer votre appareil, cliquez sur le bouton On/Off.



Se référer au chapitre 3 afin d'obtenir les instructions sur le matériel nécessaire et la préparation du patient.



Il existe trois modes différents pour régler les caractéristiques de la stimulation acoustique :

- Déplacer le curseur de la souris sur les graphiques et cliquer pour lancer la stimulation,
- Contrôlez l'interface avec le clavier (Voir paragraphe 5.8),
- Utilisez le panneau de contrôle décrit ci-dessous.

Pour éviter tout bruit susceptible de donner une indication au patient et d'affecter les résultats des mesures, l'ordinateur utilisé pour les tests doit être équipé d'un clavier et d'une souris silencieux.

1. Indique l'oreille en test.
Peut être modifié avec les touches du clavier G/D, en cliquant sur le bouton ou en survolant le graphique correspondant avec la souris.
2. Choix de la fréquence testée.
Peut être modifié avec les flèches de gauche et droite du clavier mais aussi avec les flèches gauche et droite représentées en 4 ou en survolant la zone correspondante du graphique avec la souris.
3. Sélection de la puissance de la stimulation.
Peut être choisie avec les flèches haut et bas du clavier mais aussi avec les flèches haut et bas représentées en 4 ou en survolant la zone correspondante du graphique avec la souris.
4. Témoin indiquant que la stimulation est en cours.
Vert : pas de stimulation en cours.
Rouge : stimulation en cours.
5. Lance la stimulation.
Peut être lancé avec la barre d'espace ou en cliquant sur le graphique. Tant que le bouton est maintenu, la stimulation continue.
6. Validation de la réponse patiente.
La touche Entrée et la poire réponse ont le même effet qu'un clic sur ce bouton.
7. Curseur de sélection de l'écart entre la stimulation et le masquage sur l'oreille controlatérale.
8. Permet de créer une nouvelle mesure (si la mesure en cours n'est pas sauvée, un popup invite à le faire).
9. Lance le mode automatique selon les critères enregistrés dans les paramètres du logiciel (voir paragraphe 5.4.5)
Le mode automatique peut être interrompu en cliquant à nouveau sur ce bouton.
10. Permet de sauver la mesure en cours.
11. Permet la réalisation d'un test de Weber.

12. Permet d'accéder à la configuration du micro (Voir paragraphe 5.9)
13. Récapitulatif des informations du patient.
14. Historique des tests du patient
Un double-clic sur une mesure permet son affichage ombragé dans le graphique pour la comparer à la mesure en cours
15. Récapitulatif des informations concernant l'appareil utilisé.
16. Affichage du casque utilisé ainsi que sa date de calibration.
Le bouton « **Casque** » vous permet de voir quel stimulateur est actif et de basculer entre les deux sorties d'audio. Ainsi, il est possible de connecter le casque et le vibreur osseux (chacun dans l'une des sorties audio) et de basculer entre le test de conduction aérienne et osseuse
17. Permet de changer l'ordre dans lequel les graphiques de gauche et de droite sont présentés.
18. Affichage des normales audiométriques tirées de la norme ISO7029
19. La zone ombrée du graphique indique la puissance maximale que le stimulateur peut atteindre à chaque fréquence.
20. La croix représente la position actuelle du curseur de la souris, réaliser un clic gauche pour lancer la stimulation. Si le patient a entendu, vous pouvez valider sa réponse en appuyant sur Entrée.
21. Zone de saisie des notes
22. Export Excel de la mesure
Options d'impression de la mesure,
Pour plus de détails sur la présentation et l'exploitation des courbes, reportez-vous au paragraphe 5.7.2

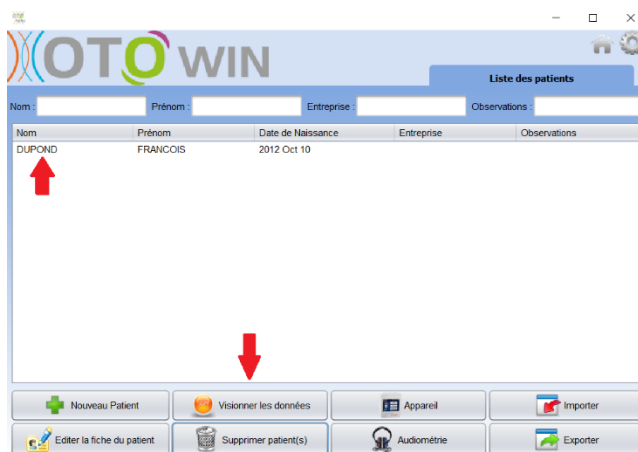
5.7 Exploitation sur OTOWIN



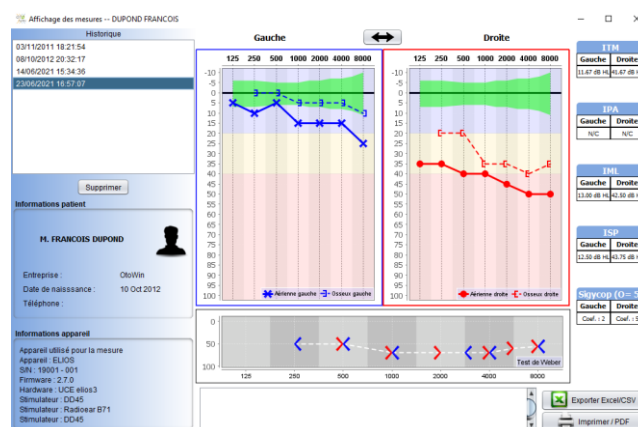
Se référer au paragraphe 5.2 et 5.3 afin d'installer le logiciel OTOWIN et importer les mesures réalisées en mode ambulateur.

5.7.1 Ouverture d'une mesure

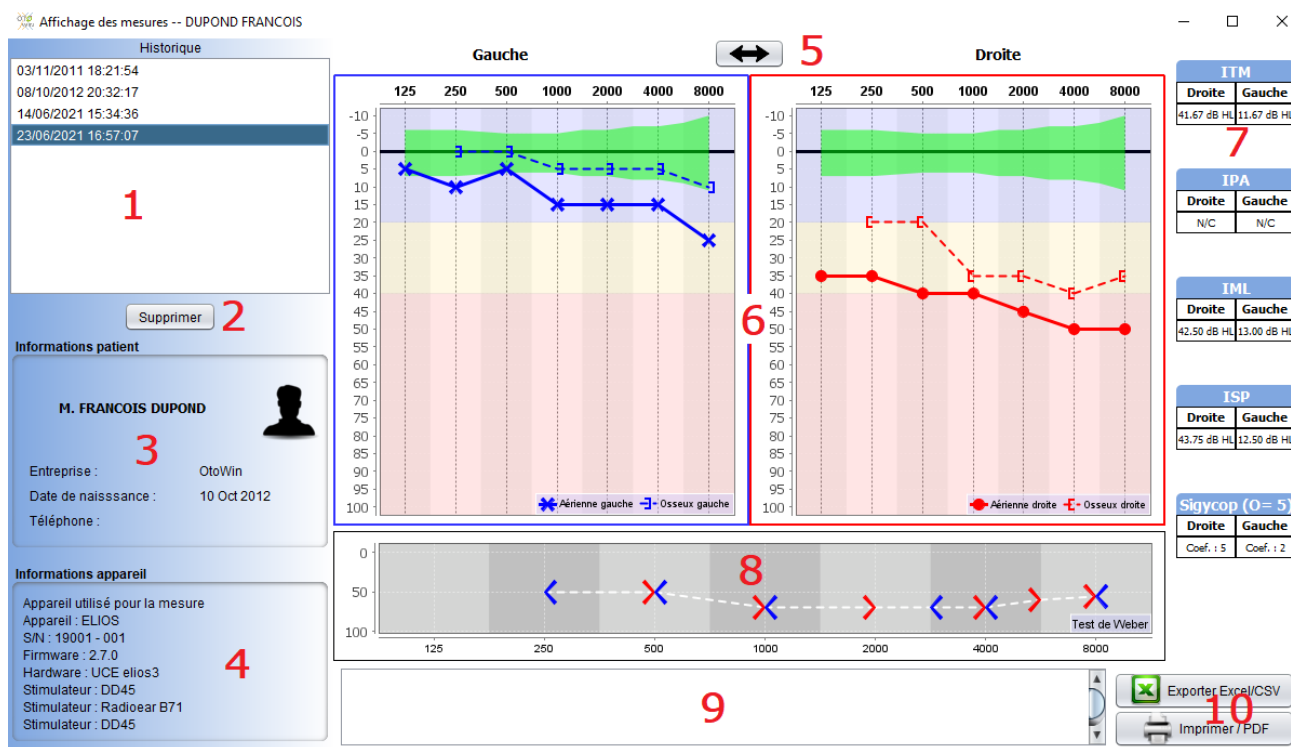
Double cliquez sur le patient voulu dans la **liste des patients**, ou sélectionnez le patient et cliquez sur **visionner les données**



Une nouvelle fenêtre de consultation de mesure s'ouvre. Les mesures s'affichent chronologiquement dans l'encadrer **Historique**. Sélectionnez une mesure. La partie centrale de la fenêtre affiche la courbe d'Audiométrie Tonale et toutes ses informations.



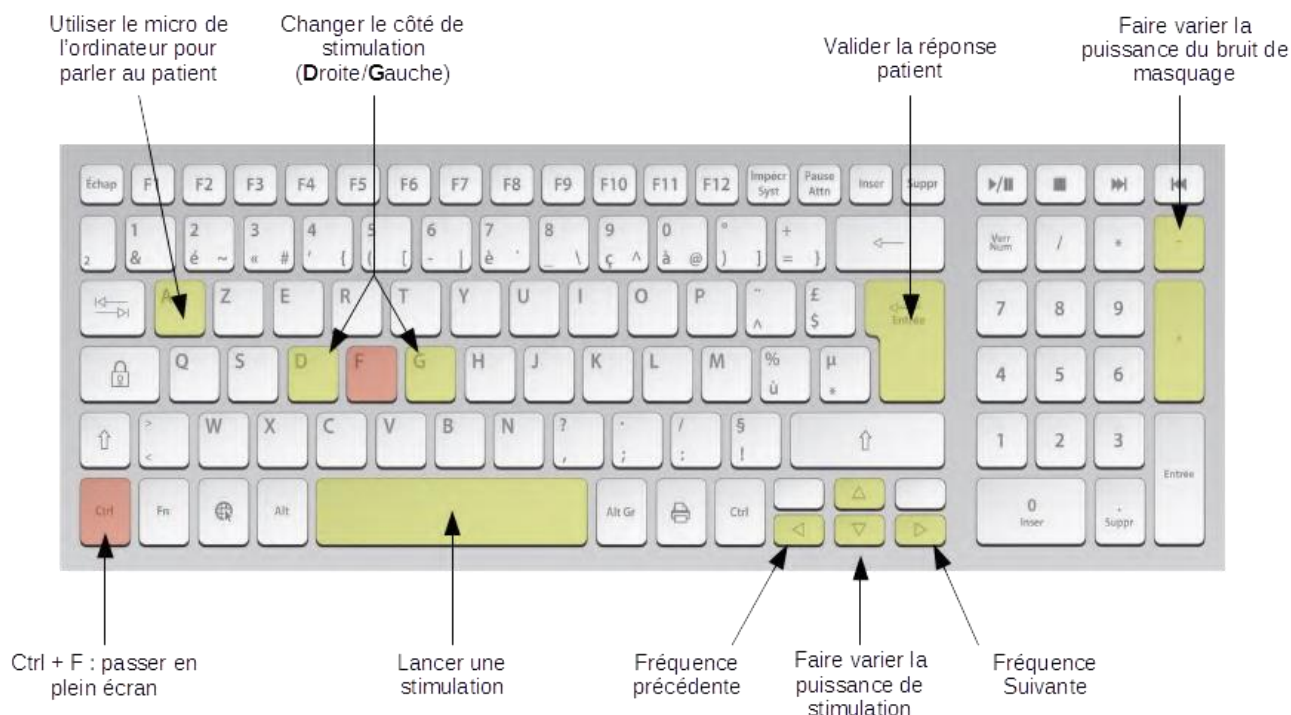
5.7.2 Description de la fenêtre de consultation



1. Historique des tests du patient
2. Supprime la mesure sélectionnée.
3. Récapitulatif des informations du patient
4. Récapitulatif des informations concernant l'appareil utilisé
5. Permet de changer l'ordre dans lequel les graphiques de gauche et de droite sont présentés
6. Zone d'affichage du graphique d'**Audiométrie Tonale** :
 - En abscisses : la fréquence en Hz,
 - En ordonnées : la puissance en dB HL,
 - La courbe bleue avec des croix : la mesure aérienne réalisée sur l'oreille gauche,
 - La courbe rouge avec des cercles : la mesure aérienne réalisée sur l'oreille droite,
 - Les pointillés bleus avec des crochets : la mesure osseuse réalisée sur l'oreille gauche,
 - Les pointillés rouges avec des crochets : la mesure osseuse réalisée sur l'oreille droite,
 - Symbole avec flèche vers le bas : le son a été présenté mais le patient n'a pas répondu,
7. Tableau récapitulatif des indices audiométriques standards (il est possible d'afficher les normales Sigycop en cliquant dessus),
8. Zone d'affichage du test de **Weber**,
 - En abscisses : la fréquence en Hz,
 - En ordonnées : la puissance en dB HL,
9. Zone de saisie de notes,
10.
 - Export excel de la mesure,
 - Options d'impression de la mesure,

5.8 Utilisation du clavier

En plus des contrôles visuels sur le logiciel, vous pouvez réaliser les audiométries manuellement avec le clavier de votre ordinateur.



5.9 Utilisation du micro

OTOWIN permet d'utiliser le micro de l'ordinateur afin de communiquer avec le patient, ceci dans le cas où le patient se trouve dans une cabine d'audiométrie et que l'opérateur est à l'extérieur.

La configuration du microphone s'effectue dans le troisième onglet en haut à gauche de la fenêtre d'audiométrie.



Il est possible de sélectionner le périphérique d'entrée (la liste de périphérique va dépendre de l'ordinateur et de la carte son).

Il est possible de régler le gain d'entrée (cela va dépendre de l'ordinateur et de la carte son). Enfin, il faut régler la puissance à laquelle sera envoyée le son dans le casque du patient.



Le volume sonore est à titre indicatif, il peut varier en fonction du microphone, de l'ordinateur et de l'éloction de l'opérateur.

Pour utiliser le microphone, il faut maintenir la touche «A» enfoncée et parler (l'indicateur lumineux en bas à gauche passe alors en rouge).

Chapitre 7

Maintenance et entretien

6.1 Contrôles périodiques

Avant de faire un test, pensez à vérifier :

- La présence du stimulus acoustique ainsi que la bonne calibration en puissance.
- L'absence d'interférences dans les signaux entrants.
- Le bon fonctionnement général de l'appareil.

Remplacez l'appareil et ses périphériques dans leur mallette d'origine après chaque utilisation.

L'appareil OTOWIN est fiable et sans danger pour le patient. Afin de maintenir cette sécurité, il est impératif de suivre les instructions d'utilisation fournies dans ce manuel.

Les appareils OTOWIN sont prévus pour une durée de vie de 5 ans.



Pour garantir la conservation des performances du dispositif tout au long de sa durée de vie, il est nécessaire de faire vérifier l'appareil par les techniciens d'Electronique du Mazet ou de ses distributeurs agréés tous les ans.



Tous les câbles fournis sont fabriqués dans des matériaux anti-interférences électromagnétiques. Pour maintenir ces propriétés, il est conseillé de ne pas plier, pincer ou tirer sur les câbles.



Les électrodes de surface ont une date de péremption, vérifiez impérativement cette date avant chaque utilisation.

6.2 Nettoyage



Cet appareil n'est pas stérile,
Les accessoires sont / ne sont pas stériles

6.2.1 Boîtier

Le boîtier ne nécessite qu'un nettoyage normal et périodique de sa surface externe qui pourrait être salie.

L'écran tactile doit être nettoyé avec un chiffon doux et sec, **sans produit ni eau.**

Ne nettoyer le reste de l'appareil qu'avec un chiffon sec ou très légèrement humide.



Ne pas utiliser de liquide ou de spray en projection directe ou en immersion pour nettoyer l'appareil, cela pourrait endommager les circuits électriques.

6.2.2 Accessoires

Afin d'assurer une parfaite hygiène, il est indispensable de nettoyer systématiquement tout matériel et équipement en contact direct avec le patient.



L'ensemble des consommables (électrodes de surface et bouchons) sont à usage unique, jetez-les après utilisation.




Les références des consommables compatible avec votre appareil sont listés dans le paragraphe 1.2.7. Vous pouvez commander les consommables auprès de votre distributeur, ou directement depuis notre boutique en ligne à l'adresse www.echodia-store.fr.

6.3 Dysfonctionnement

Si vous constatez un dysfonctionnement qui n'est pas commenté dans les documents d'accompagnement de l'appareil (voir ci-dessous), veuillez en informer votre distributeur ou le fabricant.

6.3.1 Anomalies de fonctionnement possibles

| Description de l'anomalie | Causes possibles | Actions |
|--|---|---|
| L'appareil ne démarre pas | Batterie déchargée | Laissez l'appareil branché sur le secteur pendant quelques heures puis rallumez-le. |
| | Batterie Hors Service | Prendre contact avec votre distributeur pour déclencher les démarches de service après-vente. |
| Le bouton « Mesure » n'est pas accessible sur la page d'accueil | - Carte mémoire HS  | Prendre contact avec votre distributeur pour changer de carte mémoire |
| Problème de son au moment de la mesure | - Vérifiez que le stimulateur acoustique est correctement connecté. | Connecter le stimulateur |
| | Stimulateur HS | Prendre contact avec votre distributeur pour déclencher les démarches de service après-vente. |
| Fuite de Gaz et/ou de liquide du boîtier (en cours de fonctionnement ou non) | Batterie HS | Si un liquide coule ou une odeur est diffusée par l'appareil même si l'appareil fonctionne correctement, il est impératif de le renvoyer au service maintenance. Veuillez prendre contact avec votre distributeur pour déclencher les démarches de service après-vente. |
| Problème de transfert de données au PC | - Batterie déchargée : | Laissez l'appareil branché sur le secteur pendant quelques heures puis reprenez la procédure de transfert. - Si le transfert ne fonctionne toujours pas, veuillez prendre contact avec votre Distributeur. |



En cas de chute de l'appareil ou de pénétration d'eau, il est impératif de faire contrôler l'appareil par Électronique du Mazet pour exclure tout risque (patient et utilisateur) lié à l'utilisation de l'appareil.

6.3.2 Service après-vente et garantie

Cet appareil est garanti par votre fournisseur aux conditions spécifiées dans ce document, à condition que :

- Seuls soient utilisés les accessoires fournis ou qualifiés par Électronique du Mazet
- Toute modification, réparation, extension, adaptation et réglage de l'appareil soit réalisée par Électronique du Mazet ou ses distributeurs agréés pour ces opérations.
- L'environnement de travail respecte toutes les exigences réglementaires et légales.
- L'appareil soit utilisé uniquement par du personnel compétent et qualifié. L'utilisation doit respecter les instructions du présent manuel de l'utilisateur.
- Les programmes soient utilisés uniquement pour les applications pour lesquels ils sont destinés et qui sont décrits dans ce manuel.
- L'appareil soit l'objet d'une maintenance régulière suivant les indications du constructeur.
- Toutes les exigences légales concernant l'utilisation de cet appareil soient respectées.
- L'appareil utilise uniquement les consommables ou semi consommables fournis ou spécifiés par le constructeur.
- Les parties de la machine et les pièces détachées ne soient pas remplacées par l'utilisateur.

L'utilisation inappropriée de cet appareil ou les négligences d'entretien décharge Électronique du Mazet et ses distributeurs agréés de toute responsabilité dans le cas de défauts, pannes, dysfonctionnements, dommages, blessures et autres...

La garantie est annulée dans le cas du non-respect strict des instructions d'utilisation contenues dans ce manuel.

La garantie est de 24 mois à partir de la date de livraison de l'appareil.

Les frais de transport et d'emballage ne sont pas inclus dans la garantie.

Électronique du Mazet, ou son distributeur, s'engage à fournir les plans, la liste des pièces détachées, les instructions et outils nécessaires pour réparer l'appareil à la seule condition que le personnel technique qualifié ait été formé sur ce produit spécifique.

Dans le cas d'une expédition de l'appareil veuillez respecter les instructions suivantes :

- Débranchez tous les accessoires et jetez tous les consommables utilisés (à usage unique).
- Décontaminer et nettoyer l'appareil et ses accessoires.
- Utiliser l'emballage d'origine, avec notamment les flasques de maintien.
- Joindre tous les accessoires de l'appareil.
- Caler les différents éléments.
- Veiller à la bonne fermeture de l'emballage.



L'appareil collecte des données. Il est de la responsabilité du praticien d'appliquer et d'être en conformité avec le Règlement Général sur la Protection des Données 2016/679 du Parlement Européen. Lors d'un retour auprès du Service Après-Vente, le praticien doit effacer les données afin qu'elles ne soient pas divulguées. Le praticien a la possibilité de faire une copie de sauvegarde des données en les enregistrant dans le logiciel OTOWIN (voir paragraphe 5.3.2) avant de supprimer les patients de l'appareil (voir paragraphe 5.3.3.2).

Adresse d'expédition :

Électronique du Mazet
ZA Route de Tence
43520 Le Mazet St Voy
France

Tel : (33) 4 71 65 02 16

Fax : (33) 4 71 65 06 55

Courriel : sav@electroniquedumazet.com

6.4 Transport et stockage

Lors du transport et du stockage de l'appareil celui-ci doit être soigneusement rangé dans la mallette dans laquelle il a été livré (son emballage d'origine) ou dans un emballage le protégeant de toute agression extérieure.

Stocker dans un lieu propre et sec à température ambiante

6.5 Mise au rebut

Dès qu'une détérioration quelconque est constatée, le produit doit être nettoyé avec un produit de désinfection à large spectre puis doit être retourné au fabricant.

Si l'appareil venait à ne plus fonctionner ou s'avérait être inutilisable, il est demandé de le renvoyer au fabricant ou de le déposer dans un point de collecte **ecosystem**.

En effet dans le cadre de son engagement en faveur de l'environnement ; Électronique du Mazet finance la filière de recyclage **ecosystem** dédiée aux DEEE Pro qui reprend gratuitement les matériels électriques d'éclairage, les équipements de contrôle et de surveillance, et les dispositifs médicaux usagés (Plus d'informations sur www.ecosystem.eco).

Chapitre 8

Caractéristiques techniques

7.1 Caractéristiques techniques générales de l'appareil



Les appareils destinés à être utilisés dans des endroits où la pression ambiante se situe en dehors de la plage 98kPa et 104kPa doivent être recalibrés sur le lieu en question, dans des conditions de pression et de température ambiantes typiques, afin d'éviter un décalage des niveaux de pression acoustique de référence.

| | |
|------------------------------------|---|
| Température de stockage | -20°C < T° < 60°C |
| Température d'utilisation | 15°C < T° < C à 35°C. |
| Taux d'humidité | 40 < % < 90 |
| Altitude de fonctionnement | < 1000 mètres (entre 98kPa et 104kPa) |
| | |
| Dimensions | 90 x 110 x 36 mm |
| Poids | 239g |
| | |
| Tension | 5V DC |
| Courant absorbé | <1A |
| Batterie | Lithium-Ion Polymère 5000 mA/h |
| Autonomie | 3-4 heures en mesure |
| Statut | Niveau de batterie affiché à l'écran |
| Chargement | Via Mini-USB, depuis un ordinateur ou l'adaptateur secteur (voir 1.2.7) |
| | |
| Résolution | 320 x 240 @ 65000 couleurs |
| Tactile | Écran résistif utilisable avec le doigt, ou avec un stylet |
| Énergie/confort | Sélection du niveau de rétro éclairage, rotation de l'affichage |
| | |
| Stockage des données | Enregistrement sur mémoire interne de l'appareil (>2000 mesures) |
| Transfert des données | Copie des données via le logiciel OTOWIN par USB |
| | |
| Équipement de classe IIa médicale. | |
| Partie appliquée de type BF. | |

7.1.1 Paramètres de test :

| Mesure | Caractéristiques |
|--------------------|--|
| Audiométrie Tonale | -Intensité sonore CA : de -10 à 110 dB HL -Intensité sonore CO : de -10 à 80 dB HL -Pas d'intensité disponible : 5 dB -Stimulation acoustique : de 125Hz à 8kHz -Bruit de masquage à bande étroite : 1/3 d'octave -Fonctionnement manuel -Fonctionnement automatique |

| Fréquence centrale (Hz) | Bruit de masquage | | | Audiométrie CA | Audiométrie CO |
|-------------------------|-------------------------|-------------------------|--|--|--|
| | Coupure inférieure (Hz) | Coupure supérieure (Hz) | Puissance max.* (dB EM) min = -10 dB EM | Puissance max.* (dB HL) min = -10 dB HL | Puissance max.* (dB HL) min = -10 dB HL |
| 125 | 111 | 140 | 80 | 80 | |
| 250 | 223 | 281 | 95 | 100 | 50 |
| 500 | 445 | 561 | 95 | 110 | 60 |
| 750 | 668 | 842 | 95 | 110 | 70 |
| 1 000 | 891 | 1 120 | 95 | 110 | 80 |
| 1 500 | 1 340 | 1 680 | 95 | 110 | 80 |
| 2 000 | 1 780 | 2 240 | 95 | 110 | 70 |
| 3 000 | 2 670 | 3 370 | 95 | 110 | 70 |
| 4 000 | 3 560 | 4 490 | 95 | 110 | 70 |
| 6 000 | 5 350 | 6 730 | 85 | 100 | 50 |
| 8 000 | 7 130 | 8 980 | 80 | 90 | 50 |

*Selon le type de stimulateur choisi, l'appareil est capable d'atteindre des valeurs maximales légèrement supérieures à celles indiquées



Les informations relatives aux transducteurs et à la méthode de calibration utilisée se trouvent sur le certificat d'étalonnage.

7.2 Standards/Certifications


7.2.1 Tableau de conformité CEM

| Conformité CEM suivant IEC 60601-1-2 (2014) 4th Edition (EN 60601-1-2 : 2015) | | |
|--|------------|--|
| Les appareils de la gamme Echodia sont prévus pour être utilisés dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Il convient que le client ou l'utilisateur de l'appareil s'assure qu'il est utilisé dans un tel environnement. | | |
| Essai d'émissions | Conformité | Environnement électromagnétique – directives |
| Emissions RF CISPR 11 | Groupe 1 | Les appareils de la gamme Echodia utilisent de l'énergie RF uniquement pour ses fonctions internes. Par conséquent, ses émissions RF sont très faibles et ne sont pas susceptibles de provoquer des interférences dans un appareil électronique voisin. |
| Emissions RF CISPR 11 | Classe B | Les appareils de la gamme Echodia conviennent à l'utilisation dans tous les locaux, y compris dans les locaux domestiques et ceux directement reliés au réseau public d'alimentation électrique basse tension alimentant des bâtiments à usage domestique. |
| Emissions harmoniques IEC 61000-3-2 | Classe A | |

| | | | |
|---|--|----------|--|
| Fluctuations de tension / Papillotement flicker IEC 61000-3-3 | | Conforme | |
|---|--|----------|--|

| Conformité CEM suivant IEC 60601-1-2 (2014) 4th Edition (EN 60601-1-2 : 2015) | | | |
|---|---|---|---|
| Les appareils de la gamme Echodia sont prévus pour être utilisés dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Il convient que le client ou l'utilisateur de l'appareil s'assure qu'il est utilisé dans un tel environnement. | | | |
| Essai d'IMMUNITE | Niveau d'essai IEC 60601-1-2 | Niveau de conformité | Environnement électromagnétique – directives |
| Décharges électrostatiques (DES) IEC 61000-4-2 | ± 8 kV en contact ± 15 kV dans l'air | ± 8 kV en contact ± 15 kV dans l'air | Il convient que les sols soient en bois, en béton ou en carreaux de céramique. Si les sols sont recouverts de matériaux synthétiques, il convient que l'humidité relative soit d'au moins 30 % |
| Transitoires rapides en salves IEC 61000-4-4 | ± 2 kV pour lignes d'alimentation électrique ± 1 kV pour lignes d'entrée/sortie | ± 2 kV pour lignes d'alimentation électrique | Il convient que la qualité du réseau d'alimentation électrique soit celle d'un environnement typique commercial ou hospitalier. |
| Surtension transitoire IEC 61000-4-5 | ± 1 kV entre phases ± 2 kV entre phase et terre | ± 1 kV entre phases ± 2 kV entre phase et terre | Il convient que la qualité du réseau d'alimentation électrique soit celle d'un environnement typique commercial ou hospitalier. |
| Creux de tension, coupures brèves et variations de tension sur des lignes d'entrée d'alimentation électrique IEC 61000-4-11 | 0% UT : 0,5 cycle à 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 et 315 degrés 0% UT : 1 cycle et 70% UT ; 25/30 cycles Monophasé : à 0 degré 0 % UT ; 250/300 cycles | 0% UT : 0,5 cycle à 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 et 315 degrés 0% UT : 1 cycle et 70% UT ; 25/30 cycles Monophasé : à 0 degré 0 % UT ; 250/300 cycles | Il convient que la qualité du réseau d'alimentation électrique soit celle d'un environnement typique commercial ou hospitalier. Si l'utilisateur de l'appareil exige le fonctionnement continu pendant les coupures du réseau d'alimentation électrique, il est recommandé d'alimenter Les appareils de la gamme Echodia à partir d'une alimentation en énergie sans coupure ou d'une batterie. NOTE UT est la tension du réseau alternatif avant l'application du niveau d'essai. |
| Champ magnétique à la fréquence du réseau électrique (50/60 Hz) IEC 61000-4-8 | 30 A/m 50Hz ou 60Hz | 30 A/m 50Hz ou 60Hz | Il convient que les champs magnétiques à la fréquence du réseau électrique aient les niveaux caractéristiques d'un lieu représentatif situé dans un environnement typique commercial ou hospitalier. |

| Conformité CEM suivant IEC 60601-1-2 (2014) 4th Edition (EN 60601-1-2 : 2015) | | | |
|--|---|---|--|
| Les appareils de la gamme Echodia est prévu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Il convient que le client ou l'utilisateur de l'appareil s'assure qu'il est utilisé dans un tel environnement. | | | |
| Essai d'IMMUNITE | Niveau d'essai IEC 60601-1-2 | Niveau de conformité | Environnement électromagnétique – directives |
| Perturbations RF conduites IEC 61000-4-6 | 3 Vrms 150 kHz à 80 MHz 6 Veff dans les bandes ISM entre 0,15 MHz et 80 MHz 80 % AM à 2 Hz | 3 Vrms 150 kHz à 80 MHz 6 Veff dans les bandes ISM entre 0,15 MHz et 80 MHz 80 % AM à 2 Hz | Il convient que les appareils portatifs et mobiles de Communications RF ne soient pas utilisés plus près de toute partie DE l'appareil, y compris des câbles, que la distance de séparation recommandée, calculée à partir de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur. Distance de séparation recommandée |
| Perturbations RF rayonnées | 3 V/m 80 MHz à 2,7 GHz | 3 V/m 80 MHz à 2,7 GHz | $d = 1,67 \cdot \sqrt{P}$ $d = 1,67 \cdot \sqrt{P} \quad 80\text{MHz}-800\text{MHz}$ $d = 2,33 \cdot \sqrt{P} \quad 800\text{MHz}-2,5\text{GHz}$ |

| | | | |
|--|---|---|--|
| IEC 61000-4-3, y compris la clause 8.10, le tableau 9, pour la proximité des dispositifs sans fi | 80 % AM à 2 Hz y compris la clause 8.10, le tableau 9, pour la proximité des dispositifs sans fil | 80 % AM à 2 Hz y compris la clause 8.10, le tableau 9, pour la proximité des dispositifs sans fil | <p>Où P est la caractéristique de puissance de sortie maximale de l'émetteur en watts (W), selon le fabricant de l'émetteur et d est la distance de séparation recommandée en mètres (m).</p> <p>Il convient que les intensités de champ des émetteurs RF fixes, déterminées par une investigation électromagnétique sur site a, soient inférieures au niveau de conformité, dans chaque gamme de fréquences.</p> <p>Des interférences peuvent se produire à proximité de l'appareil marqué du symbole suivant :</p>  |
|--|---|---|--|

NOTE 1 À 80 MHz et à 800 MHz, la gamme de fréquences la plus haute s'applique.
 NOTE 2 Ces directives peuvent ne pas s'appliquer dans toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et par les réflexions des structures, des objets et des personnes.

a) Les intensités de champ des émetteurs fixes, tels que les stations de base pour les radiotéléphones (cellulaire/sans fil) et les radios mobiles terrestres, la radio d'amateur, la radiodiffusion AM et FM, et la diffusion de TV, ne peuvent pas être prévues théoriquement avec exactitude. Pour évaluer l'environnement électromagnétique dû aux émetteurs RF fixes, il convient de considérer une investigation électromagnétique sur site. Si l'intensité du champ, mesurée à l'emplacement où les appareils de la gamme Echodia est utilisé, excède le niveau de conformité RF applicable ci-dessus, il convient d'observer les appareils de la gamme Echodia pour vérifier que le fonctionnement est normal. Si l'on observe des performances anormales, des mesures supplémentaires peuvent être nécessaires, comme réorienter ou repositionner les appareils de la gamme Echodia.

b) Au-delà de la plage de fréquences de 150 kHz à 80 MHz, il convient que les intensités de champ soient inférieures à 3V/m.

| Distances de séparation recommandées entre les appareils portatifs et mobiles de RF et l'appareil de la gamme Echodia | | | |
|---|--|----------------|-----------------|
| Les appareils de la gamme Echodia est prévu pour être utilisé dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations RF rayonnées sont contrôlées. Le client ou l'utilisateur de l'appareil peut contribuer à prévenir les interférences électromagnétiques en maintenant une distance minimale entre l'appareil portatif et mobile de communications RF (émetteurs) et les appareils de la gamme Echodia, comme cela est recommandé ci-dessous, selon la puissance d'émission maximale de l'appareil de communications. | | | |
| Puissance de sortie maximale assignée de l'émetteur (en W) | Distance de séparation selon la fréquence de l'émetteur (en m) | | |
| | 150kHz - 80MHz | 80MHz - 800MHz | 800MHz - 2.5GHz |
| 0.01 | 0.117 | 0.117 | 0.233 |
| 0.1 | 0.369 | 0.369 | 0.737 |
| 1 | 1.167 | 1.167 | 2.330 |
| 10 | 3.690 | 3.690 | 7.368 |
| 100 | 11.67 | 11.67 | 23.300 |
| <p>Pour des émetteurs dont la puissance d'émission maximale assignée n'est pas donnée ci-dessus, la distance de séparation recommandée d en mètres (m) peut être estimée en utilisant l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, où P est la caractéristique de puissance d'émission maximale de l'émetteur en watts (W), selon le fabricant de ce dernier.</p> <p>NOTE 1 À 80 MHz et à 800 MHz, la distance de séparation pour la gamme de fréquences la plus haute s'applique.</p> <p>NOTE 2 Ces directives peuvent ne pas s'appliquer dans toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et par les réflexions des structures, des objets et des personnes.</p> | | | |

7.2.2 Déclaration CE

ÉLECTRONIQUE DU MAZET met à la disposition sur simple demande la déclaration CE de cet appareil.

La première apposition du marquage CE médical sous la responsabilité de la société Électronique du Mazet date d'**octobre 2019**. Auparavant, le marquage CE de ce produit était apposé par l'entreprise ECHODIA.

7.3 Fabriquant

Électronique du Mazet est une société implantée au cœur du massif central, à l'origine simple fabriquant de cartes électroniques, elle a su au fil des années, développer sa propre marque d'appareils médicaux.

Aujourd'hui, Electronique Du Mazet, étudie, développe, fabrique et commercialise des appareils de pressothérapie, de dépressothérapie et d'électrothérapie (rééducation uro). Electronique du Mazet possède également la marque Echodia, qui dispose d'un bureau d'étude dédié, spécialisée dans l'exploration fonctionnelle dans le domaine de l'oto-rhino-laryngologie et des neurosciences. Elle développe plusieurs appareils de mesures auditives spécifiquement adaptés aux besoins des médecins ORL et autres professionnels de santé (audioprothésistes, médecins scolaires, médecins du travail, médecins généralistes, hôpitaux...).

Pour toutes informations supplémentaires, n'hésitez pas à nous contacter.



SAS Électronique du Mazet (Production / SAV)

ZA Route de Tence
43520 Le Mazet St Voy
FRANCE
Tel : +33 (0)4 71 65 02 16
Fax : +33 (0)4 71 65 06 55
www.electroniquedumazet.com
facebook.com/electroniquedumazet



Echodia (Support / R&D)

35 rue du Pré la Reine
63100 Clermont-Ferrand
FRANCE
Tél. : +33 (0)4 73 91 20 84
www.echodia.fr
Email : contact@echodia.fr
Email : support@echodia.fr



ELECTRONIQUE DU MAZET

ZA ROUTE DE TENCE
43520 LE MAZET SAINT VOY

Tél : +33 4 71 65 02 16
Mail : sav@electroniquedumazet.com

Votre revendeur / distributeur :

Certificat de Garantie

Ce formulaire doit être retourné à Electronique du Mazet **dans les 15 jours suivant l'installation ou la réception du matériel.**

Je soussigné,

Organisation :

Adresse :

.....

.....

Déclare avoir reçu l'appareil n° en état de marche.

J'ai reçu toutes les instructions nécessaires à son utilisation, à sa maintenance, son entretien, etc...

J'ai lu le manuel des instructions d'utilisation et j'ai bien noté les conditions de garantie et de service après-vente.

Dans le cas où Electronique du Mazet ou ses distributeurs n'auraient pas reçu ce formulaire dûment rempli et signé dans le mois qui suit la livraison, Electronique du Mazet serait déchargé de toute responsabilité aux regards de la garantie et du service après-vente, ou de toute autre conséquence due à une mauvaise utilisation de l'appareil.

Fait à le

Signature

Utilisateur :

Votre distributeur :

A retourner à :

Electronique du Mazet
Z.A. Route de Tence
43520 Le Mazet St Voy

