



フォナック ターゲット。

# 取扱説明書

フォナックターゲット 10





# 使用目的:

フォナックターゲットは、対象人物の特定の要件に対し、補聴器を設定、プログラム、フィッティングするために、資格のある聴覚専門家が使用する、スタンドアローンをベースとしたフィッティングソフトです。

この取扱説明書は、フォナックターゲットで補聴器をフィッティングするための詳細な入門書です。電子版は phonakpro.comのフォナックターゲットサポートページから入手できます。さらに、フォナックターゲットの通知バーから[ニュース]を確認することができます。

#### 対象ユーザー

このフィッティングソフトは、認定された補聴器専門家 向けです。

#### 対象使用者

このフィッティングソフトでは、片耳または両耳に軽度 ~重度の聴力低下がある人および聴力低下だけでな く耳鳴りの症状があり補聴器の調整を必要としている 人を対象にしています。耳鳴りノイズ・バランスは、18歳 以上が対象です。

### 適応

各通知は、フィッティングソフトではなく、互換性のある 補聴器に関係します。補聴器と耳鳴りノイズ・バランスの 一般的な臨床的適応は次のとおりです:

- 難聴があること
- 一側性または両側性
- ・伝音難聴、感音難聴、または伝音と感音の混合性難聴
- 軽度~重度
- ・慢性的な耳鳴りがあること(耳鳴りノイズ・バランスを 提供する補聴器のみ)

### 禁忌

禁忌はフィッティングソフトウェアではなく、互換性のある補聴器に起因します。補聴器と耳鳴りノイズ・バランスの一般的な臨床的禁忌は次の通りです:

- 急性耳鳴り
- ・耳の異形(外耳道の閉塞、耳介の欠損)
- 神経性難聴(欠損した/機能しない蝸牛神経などの後 迷路性難聴障害)

医療、または専門家の意見や処置に患者を照会する主 な基準は次のとおりです:

- 先天性または外傷性による明確な耳の異形
- ・90日以内における耳漏の病歴
- 90 日以内における片耳または両耳の急性または急 速進行性の難聴の罹患歴
- 急性または慢性のめまい
- 気導と骨導の差が500 Hz、1000 Hz、2000 Hz で 15 dB 以上
- 外耳道の過度な耳垢の蓄積、または異物による明確 な証拠
- 耳の痛みまたは不快感
- ・以下のような、鼓膜や外耳道の異常:
  - 外耳道の炎症
  - 鼓膜穿孔
  - 聴覚専門家が医学的問題であると考えるその他の異常

下記が当てはまる場合、紹介が適切でない、または患者にとって最善の利益にならないと聴覚専門家が判断 する可能性があります:

- ・症状について、医療専門家によって徹底的に調査が 行われ、可能な治療が提供されたことの十分な証拠 がある場合。
- 前回の調査や治療以降、症状が悪化していない、または大幅に変化していない。
- 医学的な意見を求め、患者自身がアドバイスを受け入れないという適切な意思決定と説明を受けた上での決断を示す場合は、以下の項目を検討した上で、 適切な補聴器システムを推奨することは許容されます:
  - 推奨することが、装用者の健康や全般的なウェル ビーイングに悪い影響を与えない。
  - 患者の最善の利益に関して必要な全項目を検討したことが、記録により確認されている場合。法的に必要な場合に、患者自身が紹介に関するアドバイスを承認しておらず、説明を受けた上での決断に基づく判断であると確認できる免責事項に患者。

### 使用制限

フォナックターゲットの使用は、互換性のある機器のフィッティングと調整に限定されています。ターゲットは診断を目的としていません。

# 互換性のある補聴器

プラットフォーム フォームファクター

Infinio	すべてのリリースされたフォームファクター
Lumity	すべてのリリースされたフォームファクター
パラダイス	すべてのリリースされたフォームファクター
マーベル	すべてのリリースされたフォームファクター
ビロング	すべてのリリースされたフォームファクター
ベンチャー	すべてのリリースされたフォームファクター
クエスト	すべてのリリースされたフォームファクター
スパイス+	すべてのリリースされたフォームファクター
スパイス	すべてのリリースされたフォームファクター
リリック	すべてのリリースされたフォームファクター

#### 副作用

副作用は、フィッティングソフトではなく、互換性のある 補聴器に関係します。

耳鳴り、めまい、耳垢の蓄積、血圧上昇、発汗や湿気、水 膨れ、痒みや湿疹、閉塞感や膨満感、これらを原因とす る頭痛や耳痛など、補聴器による身体上の副作用は、 聴覚専門家によって解消または軽減できる可能性があ ります。以前の補聴器では、患者をより大きいレベルの 音に暴露する場合があり、その音響外傷によって影響 を受けた周波数帯で閾値が変化する可能性がありま す。

### 臨床的利益

患者に対する利益としては、フィッティングソフトで個人 のニーズに合わせて補聴器を設定し補聴器に保存す る機能があります。聴覚専門家の利益は、患者の管理 に関するものです。

# 目次

構成とナビゲーション	10
補聴器とクロスの準備	12
ジュニアモード	13
フィッティングの転送	14
補聴器の接続	15
レシーバチェックと音響パラメータ	16
アクセサリー	16
ハウリングと実耳テスト	17
オージオクラムダイレクト	17
基本調整	18
ターゲットマッチ	19
検査用の設定	19
微調整	20
サウンドリカバー2	23
耳鳴りバランス	24
データログ	25
機器オプション	26
バイモーダル フィッティング	27
リモートサポート	29
フィッティング セッションの終了	34
コンプライアンス情報とシンボルマークの説明	35
シンボルマークの説明	38
安全に関する重要な情報	40
システム要件	42



3つのタブ([顧客]、[機器]、[フィッティング]、および上部のダッシュボードに、簡単なナビゲーションと状態に関する情報が表示されます。

ダッシュボードのアイコンにカーソルを合わせると、オ ージオグラムの作成日、補聴器のシリアル番号、処方 式、ハウリング テストの状態、Bluetooth® サイドなどの 重要な情報が表示されます。

Å~ <b>└_└_</b> []⁄r	<u>Connect</u> × ေ) ∰ြ႔ ၍ ~ ၆) ∰ CJ×	🕀 <mark>የ</mark> ዓ 🛉	静 🖉 🖉 🕪	í
Client	Instruments	Fitting		
個人情報、データログ、オ ージオグラム、RECDや REUGといった、全ての顧 客情報は[顧客] から確認 することができます。	補聴器、音響パラメータ、アクセサリー は、[Instruments](機器)に表示されます。	補聴器 て、[Fit (フィッ	号の調整と微調整はすべ :ting] ティング)で行うことができ	きます。

補聴器とクロスの準備

アイキューブⅡまたは Noahlink Wireless<sup>™</sup> (NLW/NLW2) 補聴器またはクロスにケーブルは不要です。電池を入 れ、電池収納部を閉じ、補聴器またはクロスの電源を入 れます。充電式の場合は、補聴器またはクロスの電源を 入れるだけです。

### NOAHlink<sup>™</sup> または Hi-Pro<sup>®</sup>

補聴器またはクロス、およびフィッティング機器にプロ グラミング ケーブルを接続します。フォナックと印字さ れたプログラミングケーブルを使用してください。

### Phonak Trial<sup>™</sup> (フォナックトライアル)補聴器

フォナックトライアル補聴器は、ダイレクト接続が可能 な BTE および RIC タイプ補聴器です。フォナックのトラ イアル補聴器では、1つの機器で異なるクラスを変更す ることができます。

下部の黒いメニューバーにある[トライアルとツール]を クリックします。[Trial hearing aids](トライアル補聴器)と [Configure](設定)を選択します。使用したいクラスを選 択し、[続行]を押します。プロセスが完了すると、機器は フィッティングセッション内でフィッティング可能な状態 になります。

# 🌔 ジュニア モード

お子さまの年齢に応じて、ジュニアモードは、お子さまと ご家族のニーズに対応するために最適な、年齢固有の DSLや NAL 初期設定および補聴器設定を提供します。ジ ュニアモードには、次の4つの年齢幅があります。

- 0-3歳
- 4~8歳
- 9~12歳
- 13-18歳

これらのデフォルトは、フォナック小児諮問委員会および国立聴覚研究所により推奨されています。この設定により、柔軟で効率良く小児用のフィッティングを開始できます。[Setup](セットアップ)では、小児用フィッティングのワークフローに合わせて、ジュニアモードのデフォルトでパラメータをカスタマイズしたり変

更したりできます。

生年月日を入力すると、0~18歳の子どもには、新しい 顧客セッションを開いた後に自動的にジュニアモード のフィッティング プロンプトが呼び出されます。振る舞い や身体的な年齢が実年齢と異なっていると判断した場 合は、ドロップダウンメニューからその子どもに適した 年齢範囲に手動で変更できます。「ジュニアモードを適 用]をクリックし、続行します。 補聴器を最初に接続すると、装用者が0-36ヶ月の場合 には、いたずら防止機能付きソリューションを取り付け るように通知が表示されます。使用可能な補聴器にい たずら防止機能付きソリューションがない場合は、別の 通知が表示されます。

# フィッティングの転送

ターゲットでは、フィッティングセッションから、新たに 選択した補聴器に設定を転送できます。フィッティング を転送するツールは、上部にある黒いメニューバーの [Fitting](フィッティング)ドロップダウンメニューにあり ます。転送プロセス中に、転送できる設定と転送できな い設定に関するプロンプトが表示されます。

Bimodalフィッティングとの間でフィッティングを転送す ることはできません。

# 補聴器を接続

患者のフィッティング セッション内に、正しいフィッティ ング機器が表示されていることを確認します。フィッティ ング機器を変更するには、ダッシュボードのフィッティン グ機器の隣に表示されているプルダウン矢印を使用し ます。

[接続]をクリックしてフィッティングを開始します。接続した補聴器がダッシュボードに表示されます。ペアリングで利用可能な機器が、自動的に表示されます

機器が表示されない場合は、電池ホルダーを開閉する か、充電式補聴器の電源を入/切して、ペアリングモー ドに入ります。

複数の機器を利用できる場合、または患者に装用する 側(左右)を確認する場合は、補聴器上の多機能ボタン を押すとリスト内で該当機器がハイライトされます。

Noah<sup>™</sup>からのオージオグラムが自動的にフォナックタ ーゲットにインポートされ仮計算に反映されます。ター ゲットのスタンドアローン バージョンでは、 [Audiogram](オージオグラム)画面でオージオグラムを 入力します。

レシーバチェックと音響パラメータ

[Instruments](機器) > [Acoustic parameters](音響パラ メータ)で、正しいカプリング情報を入力または確認し てください。

顧客がフォナック製のカスタムイヤチップ(耳せん)を持っている場合は、そのイヤチップのカプリングコードを入力できます。音響コードは、耳せんに印刷されている6桁のコードです。

補聴器を接続するたびに、補聴器に接続されているレ シーバが、ターゲットで選択されている内容と照らし合 わせて自動でチェックされます。このチェックは、[音響 パラメータ]画面で[チェック]をクリックすることでも実 行できます。不一致がある場合は、音響パラメータ画面 で不一致を修正するか、ターゲットに入力された項目 に一致するレシーバと交換します。

# アクセサリー

アクセサリーは、[機器] > [アクセサリー]の順に進み、 手動により選択できます。[互換性] をクリックを入れる と、選択した補聴器と互換性のあるアクセサリーのリス トのみが表示されます。



[Fitting](フィッティング)をクリックして、[Feedback & real ear test](ハウリングと実耳テスト)にアクセスします。ハウリングテストは、両耳で行うことも、片耳だけで行うこともできます。[R](右耳) / [Start both measurements](両耳の測定を開始) / [L](左耳) のいずれかをクリックして、テストを開始します。

# オージオグラムダイレクト

オージオグラムダイレクトは、フォナックターゲット内で 実施できるインサイチュ聴力測定です。補聴器を通して 患者の聴覚を直接測定できます。オージオグラムダイレク トは診断的な聴力検査に代わるものではありません。

デフォルトの AC と UCL 測定動作を変更するに は、[Startup](スタートアップ]) > [Fitting session](フィッテ ィングセッション) > [AudiogramDirect](オージオグラムダ イレクト)の順に進みます。

接続した補聴器を使用して気導聴力閾値(AC)と不快閾値(UCL)をテストするには、[AudiogramDirect](オージオグラムダイレクト) > [Start](開始)の順にクリックしてください。UCL 測定はオプションであり、フォナックリモートサポート セッション中は無効です。

17



利得レベル、閉塞感対処、圧縮比の調整が必要な場合 は、[Global tuning](基本調整) > [Initial fitting](初期フ ィッティング)の順に進んでください。利得レベルおよび 圧縮比設定は、患者の装用経験および選択された処 方式に基づいています。

接続した補聴器によっては、画面下部にあるタブから[ 耳鳴りノイズ・バランス]、[CROSバランス]などの追加ツ ールにアクセスできます。クロスと補聴器のラウドネス 比率を調整するには、[CROSバランス]をクリックします

### 自動順応マネージャ

補聴器で達する望ましいターゲット利得レベルと、その ターゲット利得レベルに達するまで補聴器に必要な日 数を設定することにより、自動で患者をより高い全体利 得レベルへと順応させます。

[Initial fitting](初期フィッティング)タブの利得レベルメ ニューで[Auto acclimatization](自動順応マネージャ)を 選択します。開始時のレベル、終了時のレベル、および 補聴器の利得が設定した終了時のレベルまで自動的 に上昇する時間を指定します。

ターゲットマッチ

ターゲットマッチは、実耳測定の新しい自動化ガイダン スシステムです。手順ごとのワークフローを通じて、プロ ーブチューブの交換、実耳測定の取得、自動ターゲット マッチングをガイドします。

ターゲットマッチは、Noah内でターゲットを使用している 場合に利用できます。

[R](右耳)、[Start both](両耳で開始)、[L](左耳)のいず れかをクリックして、ターゲットマッチを開始します。その 後は、アシスタントの指示に従って一連のステップを行 います。

# 検査用の設定

ターゲットマッチ外で検査を行っている場合、補聴器でのさまざまな信号処理法、利得と圧縮の変数、周波数低下、雑音管理アルゴリズムなども、利得とMPO設定の検査に影響を与えます。こういった課題を解決するために、検査用の設定を有効にして、検査プロセスを能率化するための適応型機能をオフにします。

検査用の設定は、[Fine tuning](微調整) > [Gain & MPO] (利得&MPO) > [Verification assistant](検査用の設定) からアクセスできます。その後は、アシスタントの指示 に従って一連のステップを行います。

# 微調整

微調整では、個人に合わせたフィッティングのために、 利得&MPO 調整や、聴覚パフォーマンス、サウンドクリ ーニング機能など特定のフィッティング機能にアクセス できます。

[Fine tuning](微調整)画面の左側はプログラム管理に 使用します。ここでは、スタートアップ プログラム、プロ グラム構成、ストリーミング プログラムをカスタマイズ できます。

全てのプログラムを同時に調整するには[All programs] (全てのプログラム)をクリックします。[AutoSense OS](オ ートセンス OS)をクリックして全ての音響自動プログラ ムを修正するか、[AutoSense OS (streaming)](オートセ ンス OS (ストリーミング)をクリックして AutoSense OS™ (オートセンス OS)をストリーミング用に修正します。 単一プログラムを修正するには、プログラムリストから、 例えば[Calm situation](静かな環境)など選択し、必要 に応じて調整します。

さらに手動プログラムを追加するには、[+]アイコンをク リックします。

元に戻す/やり直しの矢印が[Fine tuning](微調整)の隣 にあり、微調整画面でステップを元に戻したり、やり直 したりするために使用できます。

利得は大きい・普通・小さい入力音、および MPO を調 整可能です。

# オーディビリティ ファインチューニング

選択可能な音サンプルに関連する利得は特性画面に 表示されます。特定の聞き取り環境をシミュレーション するために、音サンプルを再生できます。

利得値は大中小の入力音別に表示されます。調整は、 選択した検査音の可聴性増大に関連する利得レベル と周波数のみに影響し、異なる色付き領域(赤色/右 側、青色/左側)で表示されます。

# オートマチック ファインチューニング

使用状況に基づき微調整するツールです。使用可能な 調整は、音環境に対する患者自身の主観評価により異 なります。選択したプログラムによっては、推奨される音 サンプルが事前に選択されます。聞き取り環境をシミュ レーションするために、音サンプルを再生できます。

# プログラム オプション

プログラムオプションは、デフォルト設定から調整できます。各プログラム別に複数の機能を有効または無効にしたり強さを変更したりできます。各スライダー内で使用可能な範囲が表示されます。範囲はパフォーマンスレベルにより異なります。

ダイレクト接続性の補聴器については、テレビコネクタ ー、Roger™(ロジャー)、PartnerMic™(パートナーマイク)に 対し、ストリーミングにアクセスする初期設定の切替動 作内容を変更できます。

# サウンドリカバー2

サウンドリカバー2は、適応行動が可能な周波数圧縮 システムです。サウンドリカバー2のデフォルトは、以下 のようになっています。

- オン:8 kHz の閾値が45 dB HL 以下で、水平型または 漸傾型難聴タイプ。
- オフ: 逆漸傾型難聴タイプ(8 kHz が 3 kHz よりも 30 dB 以上優れている)。

サウンドリカバー2を無効にするには、[Fine tuning](微調整) > [SoundRecover2](サウンドリカバー2)の順にクリックします。[サウンドリカバー2の有効化]チェックボックスをオフにして無効にします。

サウンドリカバー2を微調整するには、[Fine tuning](微 調整) > [SoundRecover2](サウンドリカバー2)の順にク リックします。

- /s/と/sh/の検出を高めるためには、[Audibility](可聴 性)の側にスライドします。
- /s/と/sh/の差を識別する能力を増大するには、[識別 性]に向けてスライドします。
- ・男性の声、自声音、音楽など音の自然さを高めるためには、[Comfort](快適性)の側にスライドします。



耳鳴りバランスノイズジェネレーターは、耳鳴り管理プ ログラムの一環として使用でき、よりよい聞き取りを提 供します。

耳鳴り/イズ ジェネレーターは、[Fitting](フィッティン グ) > [Global tuning](基本調整) > [Tinnitus Balance] (耳鳴り/イズ・バランス)で有効または無効にできます。 有効にすると、生成されたノイズの形状が緑色で表示 されます。カーブ表示を[出力]に設定する必要がありま す。

初期設定の特性は、患者のオージオグラムに基づいて 計算されます。[耳鳴りバランスシェープ]ドロップダウ ンメニューの初期設定[難聴度に設定]は、[ホワイトノ イズに設定]または[ピンクノイズに設定]に変更できま す。

耳鳴りノイズ・バランス ジェネレーターの最大出力レベルは、最大85 dB(A)に制限されています。一般的な騒音暴露の推奨値に従って、耳鳴りノイズ ジェネレーターのレベルが80 dB(A)を超えると警告メッセージが表示さ

れます。表示された場合は、一日当たりの推奨最大装 用時間が最大耳鳴りノイズレベルの下に表示されます。

耳鳴りノイズ・バランス ジェネレーターの微調整 は、[Fine tuning](微調整) > [Tinnitus Balance](耳鳴りノ イズ・バランス)で行うことができます。

耳鳴りノイズ・バランスは、Phonak Sky™(フォナック スカ イ)補聴器では使用できません。フォナックは、18歳未 満の子供に対し、耳鳴りノイズ・バランスのフィッティン グに関する推奨の臨床的フィッティング ガイドラインは 提供していません。

# データログ

データログは、患者がどのような聞こえ環境にどのくら いの時間過ごしているのかに関する情報を提供します。 データログ情報にアクセスするには、[Fitting](フィッティ ング) > [Datalogging](データログ)の順に進みます。



[Device options](機器オプション)をクリックすると、多 機能ボタン・お知らせ音と警告音・スタートアップの設定 を変更できます。

補聴器が接続されていれば、[Signals & alerts](お知ら せ音と警告音)の各設定項目を実際に補聴器からデモ ンストレーションすることができます。

フォナックのダイレクト接続補聴器では、[Bluetooth](ブ ルートゥース)タブをクリックすることで、Bluetoothの名 前や使用する側の設定、ペアリングの管理など設定を 行うことができます。

患者の自宅保管用に、カスタマイズ可能なフィッティン グレポートを電子メールまたは印刷するためのオプシ ョンがあります。レポートには、機器情報およびプログ ラム情報が記載されています。

バイモーダル フィッティング

Phonak Naida<sup>™</sup>(フォナック ナイーダ)リンク M は、アドバ ンスト バイオニクス(AB) Naida<sup>™</sup>(ナイーダ)CI M サウン ドプロセッサーを用いてバイモーダル フィッティングで 使用できます。Phonak Sky<sup>™</sup>(フォナック スカイ)リンク M は、AB Sky CI<sup>™</sup> M サウンドプロセッサーを用いてバイモ ーダル フィッティングで使用できます。

フィッティングセッションを開始し、Noahlink Wirelessが 表示されていることを確認します。補聴器とサウンドプ ロセッサーの両方を接続して、フィッティングを開始しま す。ペアリングで利用可能な機器が、自動的に表示され ます補聴器とサウンドプロセッサーを患者のフィッティ ングセッションに接続すると、ターゲットは、補聴器のプ ログラム構成と機器オプションをサウンドプロセッサー に合わせて自動調整します。

ナイーダ リンク M またはスカイ リンク M 補聴器のフィ ッティングを完了させるには、標準のフィッティングセッ ションと同じように、フォナック ターゲットを続けて使用 します。 サウンドプロセッサーは読み込み専用モードになって います。サウンドプロセッサーに対して変更を行ったり、 変更を保存したりすることはできません。サウンドプロ セッサー設定を確認し、その情報を使用して、補聴器側 の関連設定を合わせることができます。

フィッティングセッションから補聴器とサウンドプロセッ サーを切り離すと、両機器間のワイヤレス接続が自動 的に始まります。

# リモートサポート

フォナックリモート サポートは、患者の補聴器フィッティングをリモートで実行できるように設計されています。

必要要件

- ・最適な体験を実現するためには、利用可能なフォナックターゲットの最新ソフトウェアバージョンが必要です。
- マイフォナック アプリ の最新バージョンを患者の携帯電話にインストールする必要があります。
- 最初の補聴器フィッティングは、クリニックで実施する 必要があります。
- 内蔵 Web カメラまたはマイクロホンを持つコンピュ ーター、またはコンピューターに接続された外付け Web カメラとマイクロホン。より良好な音質を届ける ために、リモートサポートではマイクロホン接続のあ るヘッドフォンを使用してください。
- 安定したインターネット接続(Wi-Fi、LAN または 4G) と、アップロードおよびダウンロード用のデータ転送 速度が、少なくとも5メガビット/秒が必要です。4Gを 使用する場合、契約内容に応じてデータ使用量の追 加料金が発生する可能性があります。

インターネット接続をターゲット内でチェックし、セット アップがリモートサポート セッションに対し適切である ことを確認できます。[セットアップ] > [インターネット] > [インターネットサービス] > [接続テスト]の順にクリ ックします。完了したら、現在の状態が表示されます。

### リモートサポートのセットアップ

リモートサポートの患者を選択します。複数のクリニッ クがある場合は、リモート セッションが実施されるクリ ニックを選択します。

最初の補聴器フィッティングは、クリニックで実施する 必要があります。[Save & close session](セッションを保 存して閉じる)をクリックすると、リモートサポートが有 効になります。既存患者の互換性ある補聴器とリモート フィッティングするには、少なくとも一度は補聴器をタ ーゲットで接続保存しておく必要があります。セッショ ンを保存すると、リモートフィッティングが利用可能に なります。

リモートサポート セッションを行う前に、患者はスマートフォンに myPhonak app をダウンロードし、事前に補聴器とアプリをペアリングしておく必要があります。

### ビデオ通話とフォローアップ セッション

リモートサポート セッションを開始する前に、患者が補 聴器に新しい電池を入れているか、充電式補聴器を十 分に充電しているかを確認することを推奨します。

[Start Remote Support](リモートサポートを開始)をクリ ックします。フィッターと患者がビデオ通話に接続され ます。顧客が myPhonak app を使用してリモートサポー ト セッションに入るまで待機しなければならない場合 もあります。

接続が完了すると、患者の映像と音声が有効になりま す。コンピューターのビデオとマイクロホンが有効になっているか確認してください。内蔵または外付けのマイ クロホンやウェブカメラなどデバイス間の切り替えは、 セッションの前あるいはセッション中でも。顧客がリモ ートサポートのセッションに入り、スマートフォンでカメ ラとマイクロホンのリクエストを許可した後、双方のビ デオ映像が画面上に表示されます。 患者の補聴器との接続が確立されると、ダッシュボード 上に 
アイコンが表示されます。補聴器が接続され たら、通常通りフォローアップ セッションでターゲット を使用します。補聴器はオンライン接続され、加えた調 整内容はすべてリアルタイムで補聴器に伝送されます。

ターゲットでのフィッティングセッションを保存して閉じるまで、患者とのフォナックによるリモートサポート セッションを終了できません。リモートサポート セッションの実施中に患者の補聴器とターゲットの間で接続が切断された場合は、補聴器が再起動され、前回の有効なフィッティングが維持されます。

ビデオ カンファレンス プラットフォーム

ビデオ カンファレンス プラットフォームはリモート サポ ートと併用できます。このセットアップを有効にするに は、[セットアップ] > [リモートサポート&インターネッ ト] > [リモートサポート]の順にクリックし、ボックスに チェックを入れます。[顧客とセッション]の画面に戻 り、[音声/ビデオなし]をクリックします。

顧客がリモート サポートのセクションに入ってセッショ ンを始めると、2桁の認証コードが表示されます。顧客 のフィッティング セッションにアクセスするため、フォナ ック ターゲットに2桁のコードを入力する必要がありま す。

この機能は、顧客のマイフォナック アプリが最新版で ある場合にのみ利用可能です。

フィッティング セッションの終了

画面右上隅にある[セッションを保存して閉じる]をクリ ックすれば、いつでもセッションを閉じられます。保存す るアイテムを選択します。保存ダイアログでは、補聴器と アクセサリーが正常に保存されたことを確認できます。 保存終了後、フォナックターゲットは自動的に開始画 面に移動します。ノアを利用している場合は、開始画面 の右上隅にある[Back to NOAH](NOAH に戻る)をクリッ クすると、ノアに戻ることができます。

# コンプライアンス情報とシンボルマークの 説明

# コンプライアンス情報

欧州: 適合宣言

Sonova AG は、本製品が医療機器規則(EU)2017/745に 準拠していることを宣言します。

取扱説明書は、フォナックターゲットの[Help] (ヘルプ) 機能から入手できます。全てのターゲットバージョンに 関する全該当言語の取扱説明書の電子版は、以下のウ ェブページから入手できます。

https://www.phonak.com/en-int/professionals/innovations/target/user-guides

取扱説明書の印刷版コピー(無料)を入手するには、お 近くの補聴器販売店にお問い合わせください。7日以 内にコピーをお送りします。 本製品に関連して重大事故が発生した場合は、必ず補 聴器販売店および居住地域の関係当局までお知らせ ください。重大事故とは、以下のいずれかに至った、至 る可能性のあった、または至る可能性のある、あらゆる 直接的事故や間接的事故を指します。

- ・患者、ユーザー、または他の人の死亡
- ・患者、ユーザー、または他の人の健康状態の一時的 または永久的な著しい低下
- 公衆衛生に関する重大な脅威

### セキュリティに関する通知

患者データは個人に属するデータなので、適切に保護 することが重要です。

- 最新のオペレーティングシステムを使用していること を確認してください。
- インストール済みのターゲットソフトウェアが最新であることを確認してください。
- Windows のユーザー ログインを有効にし、強力なパ スワードを使用し、認証情報を機密として管理してく ださい。
- 適切かつ最新のマルウェア対策およびウイルス対策 を実施してください。

国内法によっては、データの紛失および/または盗難に 対して免責されるには、全ての患者データを暗号化する よう要求される場合があります。パソコン上の全データ を保護するために、ドライブ暗号化機能(無料の Microsoft BitLocker など)を利用できます。Noahを使用し ている場合は、Noahのデータベース暗号化機能の利用 を検討してください。

常にデータを安全な状態に保つようにしてください。こ こに示した内容は全てを網羅したものではないこと に、注意してください。

- 安全でない経路でデータを転送する場合は、匿名デ ータにして送信するか、データを暗号化してください。
- バックアップデータは、紛失だけでなく盗難からも保 護する必要があります。
- 今後使用しない、または廃棄予定のデータ媒体からは、全てのデータを消去してください。

### ソフトウェア メンテナンス

フォナックは、常に市場からのフィードバックをモリタニ ングしています。最新のターゲットソフトウェアで問題 が発生した場合は、最寄りの補聴器販売店にお問い合 わせください。

シンボルマークの説明

**CE** 

CE マークは、Sonova AG が医療機器規則 (EU)2017/745を遵守していることを示しま す。CE マークに続く番号は、上記の規則に 基づき評価を行った公認機関のコードを 表します。



日付

EU 医療機器規則(EU)2017/745に定義され る記号の組み合わせで、「医療機器の製造 業者」および「製造日」を示しています。

EC REP

欧州共同体における認定代理人であることを示しています。EC REP は欧州連合への輸入業者でもあります。

MD 本機器が医療機器であることを示しています。

REF 医療機器を識別するための製造業者のカ タログ番号を示しています。



この記号は、ユーザーがこの取扱説明書の関 連情報を読んで考慮することの重要性を示して います。

電子取扱説明書がご利用いただけることを示
しています。使用説明書は www.phonakpro.com
ウェブサイトから取得できます。



- 適用される関連フィッティング情報をハイライト します。
- 患者の体験に影響する可能性がある機能上の 制限を説明し、注意すべき重要な情報をハイラ イトします。



HIMSA 認証記号、NOAHSEAL

安全に関する重要な情報

ターゲットは医療機器です。従って、本製品の使用にあ たっては危害のリスクが伴います。資格を有する補聴 器専門家のみが本取扱説明書に基づきターゲットを使 用し、補聴器専門家が本書に記載の警告を理解し注意 を払うことが重要です。

ターゲットの場合、このようなリスクは、プログラムの対象となる補聴器を通じて生じます。つまり、ターゲット自体はユーザー(補聴器専門家)や補聴器装用者に直接危害をもたらすことはありませんが、ターゲットの使用(または誤用)により以下の事態が発生する可能性があります。

- 不正にプログラムされた補聴器が患者に販売される、あるいは
- フィッティング セッション / デモンストレーション セッション中に、補聴器を通じて有害なほど大きな音が患者に提供される。

このようなリスクは非常に低いですが、補聴器専門家と補聴器装用者の両者は注意する必要があります。

#### )高 MPO

<sup>1</sup> 両補聴器の出力が132 dB を超えています(イヤシュ ミレーター)。

### 🚺 高い耳鳴りノイズ ジェネレーターのレベル

「両補聴器でノイズ ジェネレーターのレベルが80 dB(A)を超えています。「耳鳴りノイズ・バランス」画 面に表示された最大装用時間に注意してください。

# 📙 レシーバの問題

選択されたレシーバと検出されたレシーバが異な
 ります。正しいレシーバを選択してください。

# 

補聴器が反対側に設定されています。正しい側に 変更してください。

### 🚺 接続に関する警告

年齢に応じ、補聴器にいたずら防止ソリューション を取り付ける必要があります。

# 🚹 測定設定

患者の耳から補聴器を取り外します。補聴器の電源 をオフにしてから、再びオンにします。手順の最後 に、補聴器に関する全てのフィッテイングデータを 前の状態に戻すことができます。

41



オペレーティング シス テム	<ul> <li>Windows 11, Home/Pro/Enterprise/ Education</li> <li>Windows 10, Home/Pro/Enterprise/ Education</li> </ul>
プロセッサー	Intel Core 以上の性能
RAM	4 GB 以上
ハードディスク容量	3 GB 以上
画面解像度	1280 x 1024 ピクセル以上
グラフィック カード	表示色数 1600 万色(24 ビット)以上
ドライブ	DVD/ USB
シリアル COM ポート	RS-232 HI-PRO を使用する場合のみ
USB ポート 以下の各目的に1 つずつ	<ul> <li>Bluetooth アダプタ</li> <li>アクセサリー プログラミング</li> <li>HI-PRO、ただし USB ポート経由で使用する 場合</li> <li>Noahlink Wireless (NLW/NLW2)</li> </ul>
プログラミング インタ	Noahlink Wireless (NLW/NLW2) / アイキューブ II / ーフェイス NOAHlink/ RS-232/ HI-PRO/ HI-PRO USB/ HI-PRO 2
ノアリンク ドライバー	人手可能な最新バージョン

Noahlink Wireless ドライバー	入手可能な最新バージョン
インターネット接続	推奨
サウンド カード	ステレオまたはサラウンド5.1
再生システム	20 Hz∼14 kHz (+/- 5 dB), 90 dB
Noah のバージョン	最新バージョン(Noah 4.4 以上) Windows 64 ビット オペレーティング システム 用ノアの制限事項を http://www.himsa.com で確認してください。
ターゲットマッチ	<ul> <li>Noah のバージョン4.4.2280 以降</li> <li>Natus® Otosuite</li> <li>Auditdata Primus</li> <li>Interacoustics Affinity Suite</li> <li>MedRx Studio</li> <li>Signia Unity 3</li> <li>Signia Unity 4</li> <li>Aurical REM system</li> <li>Interacoustics Callisto Suite</li> <li>Auditdata Measure</li> </ul>

Bluetooth® のワードマークおよびロゴは、Bluetooth SIG, Incが所有す る登録商標です。Sonova AG は、使用許可を得てこれらのマークを使 用しています。

/3.00/2025-02/ZT @2025 Sonova AG. All rights reserved

EC REP

Sonova Deutschland GmbH Max-Eyth-Strasse 20 70736 Fellbach-Oeffingen ドイツ



製造元: Sonova AG Laubisrütistrasse 28 CH-8712 Stäfa スイス www.phonak.com

この取扱説明書はTarget 10.1およびTarget 10.0 以降のバージョンに適用されます。



