suiteHEART[®]-Software

cMRI-Analyse-Software

Bedienungsanleitung

NeoSoft, LLC



NS-03-039-0005 Rev. 5 Copyright 2021 NeoSoft, LLC Alle Rechte vorbehalten

Revisionsverlauf

| Revision | Datum | Änderungsbeschreibung | Sicherheitsspezifisches Update (Ja/Nein) |
|----------|-----------|---|--|
| 1 | 23APR2019 | Für Produktversion 5.0.0 aktualisiert. Vorheriges Handbuch NS-03-008-0001, Rev. 15 | Nein |
| 2 | 30NOV2019 | Für Produktversion 5.0.1 aktualisiert. | Nein |
| 3 | 23NOV2020 | Für Produktversion 5.0.2 aktualisiert. | Nein |
| 4 | 14JUN2021 | Symbol für Medizinprodukt, Angabe des EU-Importeurs, Informationen zur Meldung von Vorfällen hinzugefügt. | Nein |
| 5 | 29JUN2021 | Für Produktversion 5.0.3 aktualisiert. | Nein |



NeoSoft, LLC N27 W23910A Paul Road Pewaukee, WI 53072, USA

Telefon: 001 262 522 6120 Web: www.neosoftllc.com

Vertrieb: orders@neosoftmedical.com Service: service@neosoftmedical.com

Die Bedienungsanleitung für dieses Gerät wird elektronisch im PDF-Format bereitgestellt. Für die Anzeige der Bedienungsanleitung ist ein PDF-Viewer erforderlich. Auf Anfrage per E-Mail an service@neosoftmedical.com kann innerhalb von 7 Kalendertagen eine kostenlose Hardcopy der Bedienungsanleitung bereitgestellt werden.

Die Bedienungsanleitung kann wie folgt aufgerufen werden:

- 1. Klicken Sie nach dem Start der Anwendung auf "Hilfe" oder "Infos" auf dem Hauptbildschirm. Wählen Sie die Option "Bedienungsanleitung" aus. Die Bedienungsanleitung wird im PDF-Viewer geöffnet.
- 2. Wenn das ursprüngliche Installationspaket von NeoSoft verfügbar ist, öffnen Sie die Zip-Datei, navigieren Sie zum Ordner "Dokumentation" und anschließend zum Ordner "Bedienungsanleitung". Doppelklicken Sie auf die Datei Instructions for Use.pdf in Ihrer Sprache (EN für Englisch, FR für Französisch, DE für Deutsch, EL für Griechisch, IT für Italienisch, LT für Litauisch, ES für Spanisch, SV für Schwedisch, TR für Türkisch, RO für Rumänisch, NL für Niederländisch, PT-PT für Portugiesisch, HU für Ungarisch, JA für Japanisch und VI für Vietnamesisch).
- 3. Navigieren Sie zu dem Ordner, der die Anwendung enthält. Machen Sie den Ordner "Dokumentation" ausfindig, öffnen Sie den Ordner "Bedienungsanleitung" und doppelklicken Sie auf die Datei Instructions for Use.pdf in Ihrer Sprache (EN für Englisch, FR für Französisch, DE für Deutsch, EL für Griechisch, IT für Italienisch, LT für Litauisch, ES für Spanisch, SV für Schwedisch, TR für Türkisch, RO für Rumänisch, NL für Niederländisch, PT-PT für Portugiesisch, HU für Ungarisch, JA für Japanisch und VI für Vietnamesisch).
- 4. Elektronische Kopien der Bedienungsanleitung sind für mindestens 15 Jahre nach dem letzten Herstellungsdatum zudem unter www.neosoftllc.com/neosoft/product_manuals/ erhältlich.

Richtlinie für Medizinprodukte

Dieses Produkt entspricht den Anforderungen der Richtlinie 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte, wenn es mit der folgenden CE-Konformitätskennzeichnung versehen ist:



Dieses Produkt ist ein Medizinprodukt:





Europäische Vertretung:

EMERGO EUROPE Prinsessegracht 20 2514 AP Den Haag Niederlande

Bevollmächtigter Vertreter und Importeur in der Schweiz:

MedEnvoy Switzerland Gotthardstrasse 28 6300 Zug Schweiz

EU-Importeur:

MedEnvoy Global B.V. Pr. Margrietplantsoen 33, Suite 123, 2595 AM Den Haag, Niederlande

Bevollmächtigter Vertreter in Malaysia:

Emergo Malaysia Sdn. Bhd. Level 16, 1 Sentral Jalan Stesen Sentral 5 KL Sentral, 50470 Kuala Lumpur MALAYSIA

Malaysische Medizinprodukte-Registrierungsnummer: GB10979720-50888

Kanada: Health Canada Geräte-Lizenznumer: 99490



VORSICHT: In den USA darf laut Bundesgesetz der Verkauf nur von Ärzten oder auf Anweisung eines Arztes erfolgen.

Jeder schwerwiegende Vorfall, der sich im Zusammenhang mit diesem Produkt ereignet, muss NeoSoft und der zuständigen Behörde Ihres Mitgliedslandes gemeldet werden.

Inhaltsverzeichnis

Richtlinie für Medizinprodukte i

Sicherheit 1

Einführung 1 Einsatzgebiete 1 Verwendungszweck 2 Unterstützte DICOM-Bildformate 2 Sicherheitshinweise 3 Gerätegefahren 3

Erste Schritte 4

Anwendung starten und beenden 4 Die suiteHEART®-Software starten 4 Die suiteHEART®-Software beenden 5

Übersicht über die Benutzeroberfläche 6

Übersicht 6 Analyse-/Viewer-Modi 7 Serien-Navigation 7 Editor-Fenster und Modus-Ansicht 8 Dateimenü-Optionen 8 Werkzeugmenü-Optionen 8 Hilfemenü-Optionen 9 Bildansichts-Bedienelemente 9 Modus-Ansichten 9 Filmmodus 9 Matrix-Modus 10 Querverweis-Modus 11 Bildbearbeitungs-Werkzeuge 11 Tastenkombinationen 14 Analyseansicht 16 Analyseansichts-Prüfung 17 Befund-Ansicht 19 DB durchsuchen 20 Funktionen des Fensters "Datenbank durchsuchen" 20 Verfahren zum Durchsuchen der Datenbank 21

Bildverwaltungswerkzeuge 22

Viewer 22 Bild-/Serien-Navigation 23 Viewer-Funktionen 24 Vergleichsmodus 26 Beispiel eines Arbeitsablaufs 28

Einstellungen definieren 30

Einstellungen festlegen Registerkarte "Global" Vorlageneinstellungen Registerkarte "Makro" Registerkarte "Drucken" Registerkarte "Virtual Fellow[®]" Registerkarte "T1/T2-Mapping" Import-Einstellungen Export-Einstellungen

Virtual Fellow[®] 48

Vorbearbeitung mittels Virtual Fellow® 49

Benutzeroberfläche von Virtual Fellow[®] 50
Auswahloptionen von Virtual Fellow[®] 50
Ansichtsprotokolle 52
Tastatur-Shortcuts 53
Auswahl einer Serie für Ansichtsprotokolle durch Benutzer 54
Auswahl einer Serie für Querverweis-Langachsen-Darstellungsfenster durch Benutzer 55

Automatisches Update 56

Arbeitsverfahren 56

Bearbeiten von Konturen 58

ROI-Punkt-Spline Bearbeitungswerkzeug Konturen-Pull-Tool Löschen einer Kontur

Funktionsanalyse 63

Ventrikel 64 Indexmessungen berechnen 64 Automatische LV- und RV-Segmentierung 64 Verfahren zur manuellen LV- und RV-Funktionsanalyse 68 Basale Interpolation 69 Bewegungskorrektur zwischen Serien 71 Interpolationsfunktion 73 Ergebnisse der ventrikulären Funktionsanalyse 75 Linksventrikuläre regionale Analyse 77 Dyssynchronie-Analyse 78 Automatische Langachsen-Segmentierung 80

Vorhöfe 81

Manuelle LA- und RA-Analyse **81** Automatische LA- oder RA-Analyse **82** Atriale Abmessungen und Bereich **82**

Standardmessungen 83

Messung durchführen 84

Analyse der Klappenebene 85

Flussanalyse 87

Flussanalyse mithilfe der automatischen Segmentierung 89
Konturen bearbeiten 92
Optionen für die Grundlinienkorrektur 95
Flusswerkzeuge 97
Farbüberlagerung 98
Benutzerdefinierte Spitzengeschwindigkeit 99
Kurvenmodus-Auswahloptionen 99
Flussergebnisse anzeigen 103
Kategoriebezeichnung für Fluss 1, Fluss 2 ändern 103
Integrierte Analyse 105

Myokardiale Beurteilung 113

Ergebnis-Messwertbezeichnungen definieren 114 Late-Enhancement-Analyseverfahren 114 T2-Analyse 118 Kombinationsanalyse 120 Late Enhancement und T2 120 Signaldifferenzial-Ergebnisse 124 Early-Enhancement-Analyse 125 Werkzeug "Lokaler ROI" 126

T1-Mapping-Analyse 128

Analyse durchführen 16-Segment-Polar-Darstellung Löschen von Konturen T1-Kurven überprüfen Inversionskorrekturfaktor (ICF) für Siemens MyoMaps

T2-Mapping-Analyse 134

Analyse durchführen 16-Segment-Polar-Darstellung Löschen von Konturen T2-Kurven überprüfen

Myokardiale Perfusion 139

Analyse der myokardialen Perfusion durchführen 141 Konturen bearbeiten 142 Ergebnisse überprüfen 142 Grafische/tabellarische Ergebnisse überprüfen 142 Relativen Anstieg (RU) und Reserveindex (RI) berechnen 143 Definition der Parameter, die aus der Kurve für die myokardiale Perfusion berechnet werden 144

Analyse eines persistierenden Foramen ovale (PFO) 145

T2* 149

Verfahren zur Herzanalyse Farbdarstellung des Myokards erstellen Anpassen der Parameter T2*-Ergebnisse überprüfen

3D-/4D-Flow-Viewer 153

Strukturierte Befunderstellung 166

Befundinhalt definieren 166

Strukturierte Befundansicht Registerkarte "Anamnese" Registerkarte "Erkenntnis" Registerkarte "Bilder" Register "Polardiagramme" Befundvorschau Untersuchung genehmigen Exportoptionen Genehmigte Untersuchung überprüfen

Befunddatenbank 177

Verfahren für das Werkzeug "Befunddatenbank" 177 Abfrage erstellen 177 Suche aktivieren 179 Ergebnisse anzeigen 179 Abfrage speichern 181 Favoriten löschen 182 Suchergebnisse in eine HTML-Datei exportieren 183 Datenbank exportieren 183 Datenbank importieren 184

Tablet-Modus 185

Anhang 187

Anhang A – Referenzartikel **187** Anhang B – Beispiel für Funktionsanalyse der Scanebene **188**

Index 190

Sicherheit

Einführung

Bevor die Software eingesetzt wird, ist es unabdingbar, diesen Abschnitt über die Sicherheit und alle dazugehörigen Themen zu lesen, um den sicheren und effizienten Einsatz zu gewährleisten. Es ist wichtig, dass Sie den Inhalt dieser Bedienungsanleitung lesen und verstehen, bevor Sie dieses Produkt einsetzen. Die Verfahren und Sicherheitsvorkehrungen sollten in regelmäßigen Abständen durchgesehen werden.

Die Software darf nur von ausgebildetem und qualifiziertem Personal eingesetzt werden.

Die Nutzungsdauer der suiteDXT-/suiteHEART[®]-Software liegt erwartungsgemäß bei 7 Jahren ab dem ursprünglichen Veröffentlichungsdatum.



VORSICHT: In den USA darf laut Bundesgesetz der Verkauf, der Vertrieb und die Anwendung nur durch Ärzte oder auf Anweisung eines Arztes erfolgen.

Die Begriffe Gefahr, Warnung und Vorsicht weisen im gesamten Handbuch auf Risiken hin und geben deren Schweregrad an. Ein Risiko wird als mögliche Quelle für eine Personenverletzung definiert. Machen Sie sich mit der Beschreibung der Terminologie in der folgenden Tabelle vertraut:

| Tabelle 1: | Sicherheitsterminologie |
|------------|-------------------------|
|------------|-------------------------|

| Grafik | Definition |
|-----------|--|
| GEFAHR: | "Gefahr" wird verwendet, um auf Bedingungen oder Handlungen hinzuweisen, bei denen ein spezifisches Risiko besteht, das zu schweren Verletzungen, zum Tod oder zu schwerwiegenden Sachschäden führen <u>wird</u> , wenn die Anleitungen missachtet werden. |
| WARNUNG: | "Warnung" wird verwendet, um Bedingungen oder Handlungen zu identifizieren, für die eine bestimmte Gefahr bekannt ist. |
| VORSICHT: | "Vorsicht" wird verwendet, um Bedingungen oder Handlungen zu identifizieren, für die eine potenzielle Gefahr bekannt ist. |

Einsatzgebiete

Die suiteHEART[®]-Software ist ein analytisches Software-Werkzeug, das reproduzierbare Werkzeuge für das Auswerten und Erstellen von Befunden basierend auf medizinischen Bildern bereitstellt. Die suiteHEART[®]-Software kann medizinische Bilder von einem MR-System importieren und im Ansichtsbereich des Computer-Bildschirms anzeigen. Der Ansichtsbereich gestattet den Zugriff auf mehrere Untersuchungen und Serien von mehrschichtigen, mehrphasigen Bildern. Mehrphasige Bildsequenzen können zur besseren Veranschaulichung im Filmmodus angezeigt werden. Außerdem steht eine Benutzeroberfläche für die Befundeingabe zur Verfügung. Für eine bildgebende Untersuchung kann mit den Messwerkzeugen der Befundoberfläche schnell und zuverlässig ein kompletter klinischer Befund erstellt werden. Zu den verfügbaren Werkzeugen gehören: Messwerkzeuge für Punkt, Abstand, Fläche und Volumen sowie Messung von Auswurffraktion, Herzleistung, enddiastolischem Volumen, endsystolischem Volumen und Volumenfluss.

Für die linksventrikuläre Konturenerfassung, für die Bestimmung der Klappenebene, für die Gefäßkonturerfassung zur Flussanalyse, für die Analyse der Signalintensitäten für das Myokard, für die Bestimmung der Größe eines Infarkts und die T2*-Analyse sind halbautomatische Werkzeuge verfügbar.

Der Arzt wertet die mit den Messwerkzeugen ermittelten Ergebnisse aus und teilt sie ggf. dem überweisenden Arzt mit.

Wenn die Messergebnisse von einem erfahrenen Arzt interpretiert werden, können diese Werkzeuge für die Erstellung einer Diagnose nützlich sein.

Verwendungszweck

Die suiteHEART[®]-Software wurde zur Unterstützung von klinischem Fachpersonal bei der Qualifizierung und Quantifizierung der Herzfunktion konzipiert. Die Software bietet Werkzeuge, um die Parameter der DICOM-Bilder anzupassen, und stellt zudem Darstellungsmöglichkeiten verschiedener MRT-Bilder des Herzens und der Blutgefäße im Zeitverlauf bereit, die für den Anwender sehr nützlich sind. Zusätzlich bietet die Software Werkzeuge zur Messung linearer Abstände, Flächen und Volumen, die für die Quantifizierung der Herzfunktion eingesetzt werden können. Und abschließend stellt die Software Werkzeuge für Volumenstrommessungen bereit und ermöglicht die Berechnung der Flusswerte.

Unterstützte DICOM-Bildformate

Die suiteHEART[®]-Software unterstützt die folgenden DICOM-Formate: MR und Enhanced MR. Weitere Hinweise zu unterstützten Formaten finden Sie im DICOM-Konformitätserklärungshandbuch der suiteHEART[®]-Software.



VORSICHT: Als DICOM-Bilder gespeicherte Daten, die von einem externen PACS-System importiert wurden, werden möglicherweise von der suiteHEART[®]-Software nicht erkannt.

Sicherheitshinweise



WARNUNG: Die Anwendung unterstützt den Anwender nur bei der Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch eine klinische Interpretation der Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.



WARNUNG: Artefakte in Bildern können falsch interpretiert werden, woraus Fehldiagnosen folgen. Verwenden Sie für die Diagnose keine Bilder, die Artefakte enthalten. Analysen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern durchgeführt werden.



WARNUNG: Falls Bilder nicht den Namen des Patienten oder die Patienten-ID enthalten, kann eine Diagnose einem falschen Patienten zugeordnet werden. Verwenden Sie für eine Diagnose keine Bilder, die nicht den Patientennamen und die Patienten-ID enthalten. Bestätigen Sie vor der Analyse durch Sichtkontrolle die Patienteninformationen.



VORSICHT: Die Verwendung von Bildern, auf welche ein Bildfilter angewandt wurde, kann zu veränderten Ergebnissen führen. Der Anwender muss beurteilen, ob in der Pixelintensität korrigierte Bilder analysiert werden dürfen.

Gerätegefahren



VORSICHT: Die Verwendung von beschädigter oder beeinträchtigter Ausrüstung setzt den Patienten durch Verzögerung der Diagnose einem Risiko aus. Stellen Sie sicher, dass sich die Ausrüstung in einwandfreiem Zustand befindet.



VORSICHT: Die Anwendungen werden möglicherweise auf Geräten ausgeführt, die über ein oder mehrere Festplattenlaufwerke verfügen, die medizinische Daten von Patienten enthalten können. In manchen Ländern unterliegen solche Geräte Vorschriften bezüglich der Verarbeitung von personenbezogenen Daten und der freien Verbreitung solcher Daten. Je nach zuständiger Aufsichtsbehörde kann die Weitergabe von personenbezogenen Daten zu gerichtlichen Schritten führen. Es wird dringend empfohlen, den Zugriff auf Patientendateien abzusichern. Der Anwender ist für die Anwendung der Datenschutzbestimmungen für Patienten verantwortlich.

Erste Schritte

Anwendung starten und beenden

Die suiteHEART[®]-Software ist eine Anwendung, mit der Studien für MRT-Herzuntersuchungen (Magnetresonanztomografie) ausgewertet und analysiert und Befunde erstellt werden können. Diese Bedienungsanleitung enthält eine ausführliche Beschreibung der Benutzeroberfläche der suiteHEART[®]-Software und des Arbeitsablaufs für die quantitative Analyse von MRT-Herzbildern.

Die suiteHEART®-Software starten

1. Starten Sie suiteDXT über den Desktop-Shortcut.

HINWEIS: Beide Software-Anwendungen, suiteDXT und suiteHEART[®], müssen gleichzeitig ausgeführt werden, um den erforderlichen Dateitransfer zwischen beiden Anwendungen zu gewährleisten.

2. Wählen Sie die suiteHEART®-Software im Dropdown-Menü Anwendung starten auf dem Hauptbildschirm aus.

| ·Launch Ap | plication ——— | | | ilter | | |
|------------|---------------|-------------------------|-----|---------------------------|-----------------------------|----------------|
| suiteHEA | रा | ✓ Launch | All | ~ | Refresh | |
| Studies: | 2 | | | | | |
| | Find | Patient Name | | Patient ID | Study Date | Transferred To |
| | | Q | | | | |
| | | suiteHEART Example Case | 01 | AW1903342710.717.14007554 | 57 1/17/2007 1:03:24 PM | Ν |
| | Send | suiteHFART Example Case | | ANONYMOUS 20180212T162 | 100 ID 9/14/2017 11:14:55 A | M |

ABBILDUNG 1. Anwendung starten

- 3. Wählen Sie eine Studie aus der Liste aus und führen Sie einen der folgenden Schritte durch:
 - Wählen Sie "Starten" aus.
 - Doppelklicken Sie auf die Studie.
- 4. Wählen Sie eine Gruppe von Studien und dann "Starten" aus.

HINWEIS: Die Bildschirmauflösung muss auf mindestens 1920 x 1080 eingestellt werden, weil die Software anderenfalls nicht startet.



WARNUNG: Bei der Verwendung von Bildern, auf die Pixelintensitätsfilter für die Analyse angewandt wurden, kann es zu ungenauen Ergebnissen kommen.

Die suiteHEART®-Software beenden

Um die Anwendung zu beenden, wählen Sie **Datei > Beenden** aus oder klicken Sie auf das X oben rechts auf der Benutzeroberfläche.

ABBILDUNG 2. Die suiteHEART®-Software schließen

😬 suiteHEART®

| <u>F</u> ile | <u>T</u> ools <u>H</u> | elp | |
|--------------------|------------------------|--------|--|
| Sele | Select Analysis 🕨 | | |
| Brov | Browse DB Ctrl+O | | |
| Switch Study | | Ctrl+S | |
| Preview Report | | Ctrl+R | |
| Print Report | | Ctrl+P | |
| Approve Exam | | Ctrl+G | |
| Load Approved Exam | | xam | |
| Exit | | Ctrl+Q | |

Übersicht über die Benutzeroberfläche

Übersicht

Die Benutzeroberfläche der suiteHEART®-Software ist in drei Hauptbereiche unterteilt (siehe Abbildung 1).

- Analyseansicht: Stellt Analysewerkzeuge für jeden Analysemodus bereit.
- Bildansicht: Bietet schnellen Zugriff auf Bildanalyse- und Überprüfungsfunktionen.
 Enthält Miniaturansichten, Editor-Fenster und Modus-Ansicht.
- Befundansicht: Stellt die Werkzeuge für die strukturierte Befunderstellung bereit.

ABBILDUNG 1. Drei Hauptbereiche: Analyseansicht, Bildansicht, Befundansicht



Tabelle 1: Analyse-Modi

| | Λ_{\sim} | | TI | T2 | Q1 | T 2* |
|------------------|-------------------|----------------------------|----------------|----------------|--|-------------|
| Funktionsanalyse | Fluss- analyse | Myokardiale Beurteilung | T1- Mapping | T2- Mapping | Analyse der myokardialen Perfusion | T2*-Analyse |

HINWEIS: Die Patent Foramen Ovale (PFO)-Analyse kann aus dem Datei-Pulldown-Menü oder mit Strg+5 auf der Tastatur ausgewählt werden.

Tabelle 2: Viewer-Modi

| | 6 | 3D/4D |
|--------|--------------------|------------------------|
| Viewer | Virtual Fellow® | 3D-/4D- Flow-Viewer |

Serien-Navigation

Verwenden Sie die linken und rechten Pfeiltasten im oberen Bereich der Bildansicht, um Bilder anzuzeigen oder zwischen Serien innerhalb der ausgewählten Studie zu wechseln. Das Pulldown-Menü für Seriendateien links neben der Schaltfläche "Filter" kann auch für die Auswahl von Serien verwendet werden. Serien, für die Analysen oder Untersuchungsbereiche vorhanden sind, erscheinen in Fettdruck (siehe Abbildung 2).

ABBILDUNG 2. Serien-Navigation

| 3D/4D | 16:SAx Fiesta | | Filter | < 4 |
|-------|--------------------|---|--------|----------|
| 00/40 | 4:PA Loc | | | |
| | 6:PA Root | | s3p20 | s4p20 |
| | 8:IRON Heart | | C2 | 00 |
| | 13:PFO | | | |
| | 15:AoPC VEnc150 | | | |
| | 16:SAx Fiesta | | A CAS | 20 29 |
| | 17:PA PC VEnc150 | | | 1 Martin |
| | 19:MDE 200 225 | 8 | s13m20 | s14x20 |
| * | 20:SAx MDE | | | |
| | 21:Radial Fiesta | r | \cap | 1 |
| | 22:3-ch Fast Cine | 1 | | |
| Ŵ | 23:IRON Heart | | | 1000 |
| un | 1201:TC Short Axis | | 1 lind | IL SA |

Editor-Fenster und Modus-Ansicht

Wenn Sie mit der rechten Maustaste auf ein Bild in der Bildansicht klicken, werden die Bildbearbeitungs-Werkzeuge aktiviert.



Tabelle 3: Bildbearbeitungs-Werkzeuge

Dateimenü-Optionen

Analyse auswählen – Wählt den Analysemodus (Funktion, Fluss, Myokardiale Beurteilung, Myokardiale Perfusion, PFO, T2*,

T1-Mapping, T2-Mapping, 3D/4D und DENSE[•]) aus.

DB durchsuchen – Öffnet die lokale Datenbank.

Studie auswechseln – Listet alle verfügbaren Studien für den schellen Zugriff auf.

Befundvorschau – Voransicht des formatierten Befunds.

Befund drucken – Druckt den Befund.

Untersuchung genehmigen – Genehmigt und sperrt einen abschließenden Befund mit einer Unterschrift.

Genehmigte Untersuchung laden – Stellt einen zuvor geöffneten Befund wieder her.

Beenden – Schließt die Anwendung, wobei die Ergebnisse der gegenwärtigen Analyse in einer Serie der sekundären Erfassung (SCPT - Secondary Capture) gespeichert werden.

*Forschungsvereinbarung erforderlich

Werkzeugmenü-Optionen

Einstellungen >

Bearbeiten – Öffnet den Editor der Einstellungen, um die Einstellungen des Systems und der Vorlagen festzulegen. **Importieren** – Stellt die Benutzereinstellungen und Makros wieder her.

Exportieren – Exportiert alle Benutzereinstellungen.

Exportieren >

Befund in DICOM – Erstellt einen Befund basierend auf aktuellen Analysen und speichert ihn als Serie der sekundären Erfassung (SCPT).

Befund in Excel – Erstellt eine Excel-Kalkulationstabelle mit Analyseergebnissen.

Befund in XML – Exportiert den Befund als eine XML-Datei.

Bilder in DICOM – Speichert einen DICOM-Film der aktuell ausgewählten Serie als SCPT-Datei.

Befund in ... – Exportiert die Ergebnisse in ein Drittanbieter-Befundsystem.

Bilder in JPEG, AVI, usw. – Exportiert aktuell ausgewählte Serienbilder in eines der ausgewählten Dateiformate. Verfügbare Formate: komprimiertes QuickTime-Movie, JPEG, TIFF, GIF, PNG oder unkomprimiertes AVI-Movie.

Daten in Matlab - Exportiert eine Mat-Datei in binärer Form. (Nur mit Lizenz verfügbar)

Belastungsdaten in Matlab – Exportiert eine Mat-Datei in binärer Form. (Für Strain-Analyse ist eine Forschungsvereinbarung erforderlich)

Befunddatenbank – Öffnet die Benutzeroberfläche für Datenbanksuchen. Beschriftung umschalten – Schaltet die Anzeige der Beschriftungen im Untersuchungsbereich ein oder aus. Linienstärke umschalten – Schaltet die Linienstärke von Beschriftungen um. Querverweis-Referenzlinien umschalten – Schaltet die Querverweis-Referenzlinien auf Bildern um. FOV umschalten – Schaltet das Sichtfeld um. Fenster/Ebene umkehren – Kehrt die Ansicht des Fensters/der Ebene um.

Hilfemenü-Optionen

Bedienungsanleitung – suiteHEART[®]-Software – Bedienungsanleitung DICOM-Konformitätserklärung – suiteHEART[®]-Software – DICOM-Konformitätserklärung Über suiteHEART[®] – Versionsinformationen zur Anwendung Tastenkombinationen – Tastaturfunktionen

Bildansichts-Bedienelemente



Scrollen Sie durch die Phasen, indem Sie gleichzeitig die Strg-Taste und die mittlere Maustaste drücken.

| nöglichen eine schichtweise |
|-----------------------------|

Die Symbole der Bildschritte

Navigation, wenn die Miniaturansicht in Schichten oder Phasen angezeigt wird.

Auf der Tastatur steuern die linken und rechten Pfeiltasten die Navigation zwischen den Schichten und die Aufwärts- und Abwärtspfeiltasten die Navigation zwischen den Phasen (je nachdem, was in den Einstellungen gewählt wurde).

HINWEIS: Die x-(Schicht) und y-(Phase) Achse kann getauscht werden. Weitere Hinweise finden Sie unter Funktion auf Seite 35. Wenn die Achsen getauscht werden, sollte die Anwendung neu gestartet werden.

Modus-Ansichten

Die Modus-Ansicht wird in drei verfügbaren Formaten bereitgestellt:

Filmmodus



Film: Steuert, wie ein Filmbild im Movie-Modus angezeigt wird.



- Filmmodus-Leiste: Definiert den Start- und End-Frame des Cine-Movie.



Filmgeschwindigkeit zu ändern.



Symbol für Abspielen: Befindet sich neben der Filmmodus-Leiste.



Symbol für Anhalten: Befindet sich neben der Filmmodus-Leiste.

Matrix-Modus



Symbol für Matrix-Modus: Zeigt ein Raster von Bildern in Schichten/Phasen an.

Die für die Analyse ausgewählten Bilder sind hervorgehoben. Die endokardialen und epikardialen Konturen sind sichtbar gemacht. Der Matrix-Modus kann für die Phasen-Navigation eingesetzt werden. Die Schaltflächen ED und ES können verwendet werden, um die entsprechenden Phasen in der Matrix auszuwählen. Wenn in eine Matrix-Zelle geklickt wird, wird dadurch die Schicht in der Bildbearbeitung angezeigt.

Der Matrix-Modus unterstützt die Löschung von Konturen auf einer Schichtposition innerhalb einer Zeile oder Spalte. Er wird durch Auswahl der Schicht- oder Phasennummer, Durchführung eines rechten Mausklicks und Auswahl des Papierkorbsymbols ausgelöst. Konturen aus Einzelphasen oder Phasen-/Schichtgruppen lassen sich auch durch direktes Auswählen der gewünschten Phasen- und Schichtpositionen, Durchführung eines rechten Mausklicks und Auswahl des Papierkorbsymbols durchführen.

HINWEIS: Die x-(Schicht) und y-(Phase) Achse kann getauscht werden. Weitere Hinweise finden Sie unter Funktion auf Seite 35. Wenn die Einstellung geändert wird, sollte die Anwendung neu gestartet werden.

ABBILDUNG 3. Matrix-Modus



Der Matrix-Modus wird zur Prüfung und Zuweisung der endsystolischen und enddiastolischen Phasen verwendet. Der Modus kann für "Einzelner ED/ES" verwendet werden, wenn sich die Herzfrequenz während der Aufnahme verändert, um eine genaue Messung der enddiastolischen und endsystolischen Volumina zu ermöglichen. Wählen Sie die Schaltfläche "ES" aus und klicken Sie im Matrix-Modus auf die Zellen, um diese spezifische Schicht/Phase als endsystolisch zu kennzeichnen. Wählen Sie die Schaltfläche "ED" aus, und klicken Sie im Matrix-Modus auf die Zellen, um diese bestimmte Schicht/Phase als enddiastolisch zu kennzeichnen. Wenn die endsystolischen und enddiastolischen Bilder ausgewählt werden, werden die Volumen automatisch neu berechnet.

Querverweis-Modus

Wenn im Fenster "Bildbearbeitung" derzeit die Kurzachsenansicht eines Bildes angezeigt wird, zeigt der Modus "Querverweis" die Langachsenansicht an. Die Langachsenansicht ist eine orthogonale Schicht in einem Winkel des im Editor-Fenster angezeigten Bildes. Es stehen ein Dropdown-Menü aller verfügbaren orthogonalen Schichten und eine Schaltfläche zur Verfügung, um die Anzeige der Querverweis-Schichtkennzeichnung umzuschalten. Navigieren Sie mit dem Minus- und Pluszeichen zwischen den Schichtpositionen.

ABBILDUNG 4. Querverweis-Bedienelemente



ABBILDUNG 5. Symbol für Querverweis-Modus



Bildbearbeitungs-Werkzeuge

Tabelle 4: Werkzeugbeschreibungen

| | Umschaltfläche Schicht/Phase prüfen. |
|---------------|---|
| | Fenster/Ebene – Auswählen und unter Verwendung der mittleren Maustaste Anpassungen vornehmen. |
| | Farbabstufung – Auswählen, um den Farbabstufungsbereich anzupassen. |
| \ | Schwenken – Auswählen und unter Verwendung der mittleren Maustaste Anpassungen vornehmen. |
| Q | Zoom – Auswählen und unter Verwendung der mittleren Maustaste Anpassungen vornehmen. |
| Ø | Drehen – Auswählen und unter Verwendung der mittleren Maustaste Anpassungen vornehmen. |
| ${\clubsuit}$ | Horizontal spiegeln – Spiegelt das Bild horizontal. |
| | Geltungsbereich "Alle" – Wendet die Bildbearbeitung auf alle Schichten an. |

| Ð | Geltungsbereich "Gegenwärtig bis Ende" – Wendet die Bildbearbeitung von der aktuellen Schicht bis zur letzten Schicht an. |
|-----------------------|--|
| | Geltungsbereich "Nur Gegenwärtig" – Wendet die Bildbearbeitung nur auf die aktuelle Schicht an. |
|)E(| Darstellungsfenster-Layout – Viewer-Layout ändern. |
| <u>گ</u> | Vergleichsmodus – In Vergleichsmodus ändern. |
| L | Überprüfungsmodus – In Überprüfungsmodus ändern. |
| | Querverweis-Referenzlinien anzeigen – Schaltet die Querverweis-Referenzlinien ein/aus. |
| | Farbdarstellungsüberlagerung – Schaltet die Farbdarstellung der Schichtklassifizierung ein/aus. |
| £3 | Zurücksetzen – Setzt die Einstellungen für Fenster/Ebene, Schwenken, Zoom und Drehen basierend auf der Geltungsbereichseinstellung auf den Standardwert zurück. |
| (C);; | Untersuchungsbereich (ROI) – Bietet Bereichs- und Umfangsmessungen. |
| \times | Fadenkreuz – Bietet eine Abtastung von Einzelpixeldaten. |
| $\mathbf{\mathbf{N}}$ | Linear – Stellt die Messung der direkten Entfernung bereit. |
| <u>∕</u> ^ A | Bezeichnung – Bietet die Möglichkeit, im Editor-Fenster vom Benutzer definierte Beschriftungen hinzuzufügen. |
| Ă. | Winkel – Stellt eine Winkelmessung bereit. |
| | Komponentensuche – Querverweis-Werkzeug zur automatischen Erkennung und Anzeige von Bildern, die die gleiche Stelle zeigen. |

Tabelle 4: Werkzeugbeschreibungen

| う | Rückgängig – Für die Bearbeitung des Untersuchungsbereichs steht die Funktion "Rückgängig" zur Verfügung. |
|---------|--|
| Refresh | Aktualisieren – Klicken Sie auf diese Schaltfläche, um die Bildansicht mit neu vernetzten Bildern zu aktualisieren oder um die Analysemodi zu aktualisieren. |
| Filter | Filter – Sortiert Serien nach Pulssequenzart gemäß dem Analysemodus. Kann durch Auswahl von ALLE abgewählt werden. Die Filter können unter "Einstellungen" eingestellt werden. Die Schaltfläche "Filter" ist grün, wenn ein Filter verwendet wird. |

| Funktion | Maßnahme |
|--|-----------------------------------|
| Bild zoomen | Strg + Mittlere Maustaste |
| Bild drehen | Strg + Umsch + Mittlere Maustaste |
| Bild schwenken | Umsch + Mittlere Maustaste |
| Fenster/Ebene | Alt + Mittlere Maustaste |
| Film abspielen/anhalten | Leertaste |
| Alle Bilder erneut für Anzeige auswählen | Strg+A |
| Befunddatenbank | Strg+D |
| Bearbeiten | Strg+E |
| Sichtfeld (FOV) umschalten | Strg+F |
| Untersuchung genehmigen | Strg+G |
| Fenster/Ebene umkehren | Strg+I |
| Dicklinige Beschriftung | Strg+L |
| "DB durchsuchen" öffnen | Strg+O |
| Befund drucken | Strg+P |
| Anwendung verlassen oder Beenden | Strg+Q |
| Befundvorschau öffnen | Strg+R |
| Studie auswechseln | Strg+S |
| Beschriftung umschalten | Strg+T |
| Querverweis-Referenzlinien umschalten | Strg+X |
| Rückgängig | Strg+Z |
| DENSE | Strg+0 |
| Funktion | Strg+1 |
| Fluss | Strg+2 |
| Myokardiale Beurteilung | Strg+3 |
| Myokardiale Perfusion | Strg+4 |
| PFO | Strg+5 |
| T2* | Strg+6 |
| T1-Mapping | Strg+7 |
| T2-Mapping | Strg+8 |
| 3D-/4D-Flow-Viewer | Strg+9 |
| Zwischen Schichten navigieren* | Linke und rechte Pfeiltasten |
| Zwischen Phasen navigieren* | Aufwärts- und Abwärtspfeile |

Tabelle 5: Tastenkombinationen

Tabelle 5: Tastenkombinationen

| Funktion | Maßnahme | |
|---|--|--|
| Virtual Fellow [®] -Schicht navigieren | Tasten Z und A für nächste und vorherige Schicht | |
| Phasen scrollen | Strg + Mittlere Maustaste | |
| Generische Beschriftungen | | |
| Linear | Umsch+1 | |
| Fadenkreuz | Umsch+2 | |
| Untersuchungsbereich | Umsch+3 | |
| Bezeichnung | Umsch+4 | |
| Winkel | Umsch+5 | |
| Untersuchungsbereichs-Bearbeitungswerk | zeuge | |
| Untersuchungsbereich kopieren | Strg+C | |
| Untersuchungsbereich einfügen | Strg+V | |
| Untersuchungsbereich glätten | Strg+S | |
| Untersuchungsbereich vertikal verschieben | W- und S-Tasten | |
| Untersuchungsbereich horizontal verschieben | A- und D-Tasten | |
| Punkt-Spline-Ecke erstellen | Alt + Linke Maustaste | |
| Punkt löschen (Punkt-Spline) | LÖSCHEN + Cursor auf einem Punkt | |
| 3D/4D-Flow-Viewer-Bearbeitungswerkzeuge | | |
| 3D-Drehung | Strg + Alt + Mittlere Maustaste | |
| Bild zoomen | Strg + Mittlere Maustaste | |
| Fenster/Ebene | Alt + Mittlere Maustaste | |

*Die aktive Einstellung hängt davon ab, was in den Einstellungen gewählt wurde.

Analyseansicht

Die Analyseansicht steht für jeden Analysemodus zur Verfügung.



1. Ergebnistabelle, 2. Grafik anzeigen, 3. Löschen, 4. Grafiken, 5. Tabellen

Analyseansichts-Prüfung

Ergebnistabelle

Die Messergebnisse können in den Einstellungen neu sortiert und konfiguriert werden (siehe Registerkarte "Drucken" auf Seite 44). Die Messergebnistabelle kann neu sortiert werden. Dazu wählen Sie eine Zeile aus und ziehen sie auf eine neue Position. Die Reihenfolge der Tabelle ist standardmäßig stets die Reihenfolge in den Einstellungen für alle neuen Studien. Klicken Sie auf das Feld neben der Messung, um diese in den Befund aufzunehmen oder nicht aufzunehmen.

ABBILDUNG 7. Ergebnistabelle

| Measurement | LV | Range | RV | Range |
|-------------------|----------|-----------|------|-----------|
| 🖉 EF (%) | 58 | 57 - 75 | 52 | 51 - 75 |
| 🖉 SV (ml) | 97.3 | 61 - 117 | 76.8 | 59 - 111 |
| 🖉 EDVI (ml/m²) | 86.9 | 62 - 96 | 75.8 | 61 - 98 |
| ESVI (ml/m²) | 36.6 | 17 - 36 | 36.2 | 17 - 43 |
| DV (ml) | 168 | 94 - 175 | 147 | 94 - 178 |
| ESV (ml) | 70.8 | 27 - 64 | 70.0 | 25 - 77 |
| 🖉 HR (bpm) | 73 | | 73 | |
| PFR (ml/s) | 566 | 312 - 886 | 461 | 189 - 649 |
| PER (ml/s) | 556 | | 397 | |
| CO (l/min) | 7.1 | | 5.6 | |
| CI (I/min/m²) | 3.67 | | 2.90 | |
| SVI (ml/m²) | 50.3 | 40 - 65 | 39.7 | 38 - 62 |
| 🖉 Mass (g) | 90(ED) | 70 - 142 | | |
| Mass Index (g/m²) | 46(ED) 🔻 | 47 - 77 | | |

HINWEIS: Klicken Sie direkt auf die Tabelle in der Spalte, um die Herzfrequenz einzugeben oder zu bearbeiten.

Grafische und tabellarische Ergebnisse

Ergebnisse können als Grafik oder im Tabellenformat angezeigt werden, indem Sie auf das jeweilige Symbol in der unteren rechten Ecke der Analyseansicht klicken.

ABBILDUNG 8. Grafik (links) und Tabelle (rechts)



Tabelle 6: Analysewerkzeuge

| Linksventrikulärer endokardialer Untersuchungsbereich | Langachse, linksventrikulärer endokardialer Untersuchungsbereich |
|--|---|
| Linksventrikulärer epikardialer Untersuchungsbereich | Langachse, linksventrikulärer epikardialer Untersuchungsbereich |
| Rechtsventrikulärer endokardialer Untersuchungsbereich | Linksventrikulärer Septum-Untersuchungsbereich |
| Rechtsventrikulärer epikardialer Untersuchungsbereich | Linksventrikulärer lokaler Untersuchungsbereich |
| Annulus der Mitralklappe | Linksventrikulärer Untersuchungsbereich, Blutpool |
| Annulus der Triskupid-Klappe | |
| Rechtsventrikulärer Einfügepunkt | |
| Untersuchungsbereich, linksventrikulärer Papillarmuskel | |
| Untersuchungsbereich, rechtsventrikulärer Papillarmuskel | |
| Linksatrialer Untersuchungsbereich | |
| Rechtsatrialer Untersuchungsbereich | |
| Langachse, rechtsventrikulärer endokardialer Untersuchungsbereich | |
| Langachse, rechtsventrikulärer epikardialer Untersuchungsbereich | |

Befund-Ansicht

Die suiteHEART[®]-Software verfügt über vier Befundansichten für eine strukturierte Befunderstellung. Weitere Hinweise hierzu finden Sie unter Strukturierte Befunderstellung auf Seite 166.

| ABBILDUNG 9. | Befund-Registerkarten |
|--------------|-----------------------|
|--------------|-----------------------|

| HIST | ORY | IMPRESSION | I IMAGES | POLAR PLOTS | FLOW |
|-----------|---------------------------|----------------------------------|---------------------|-----------------|---|
| | Name | 7 | Value | | |
| NONN | Study Institu Refer | Date ution red By es To | Jan 17, 2001 | 7 | |
| N | Nam | npuon e | suiteHEART | Example Case 0 | 1 |
| Ø | ID | | AW1903342 | 710.717.140075 | 5457 |
| | Acces | sion | | | |
| Ø | Age(y | ears) | 38 | | |
| N | Sex | | Female | | |
| N | Heigh | nt(in) | 63 | | |
| N | weig | nt(ID) | 195 1.01 (DuDeir | and DuDaial | in the second |
| | BSA(| m-) | | s and Duboisj 🗸 | |
| \square | HISTO | RY | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| NOTE | s | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | ~ ~ |
| | | | | | QV_ |
| | | | | | |

Q,

V

- Befundvorschau: Wird für die Voransicht eines Befunds verwendet.

- Untersuchung genehmigen: Wird für die Unterzeichnung des Befunds verwendet.

DB durchsuchen

Das Fenster "DB durchsuchen" zeigt eine Ansicht der aktuellen Studien in der lokalen Datenbank an. Mithilfe von Bedienelementen können Sie wählen, welche Studien angezeigt werden oder welche in die Liste "Studie auswechseln" aufgenommen werden sollen.





1. Lokale Datenbankliste, 2. suiteHEART[®]-Software-Datenbankbetrachter, 3. Schaltfläche Zum Betrachter hinzufügen, 4. Aus Betrachter entfernen, 5. Ansicht aktualisieren, 6. Abbrechen

Funktionen des Fensters "Datenbank durchsuchen"

Die Standardeinstellung für die Option Datenbank durchsuchen ist die lokale Datenbank.

- 1. Lokale Datenbankliste Zeigt die in der lokalen Datenbank gespeicherten Untersuchungen an.
- 2. suiteHEART[®]-Software-Datenbankbetrachter Zeigt Untersuchungen an, die sich in der aktuellen suiteHEART[®]-Software-Datenbank befinden.
- 3. Zum Betrachter hinzufügen Fügt die ausgewählte Untersuchung aus der lokalen Datenbank (wird im oberen Teil des Fensters angezeigt) dem Ansichtsfeld der suiteHEART[®]-Software-Datenbank hinzu.
- 4. Aus Betrachter entfernen Entfernt die Untersuchung aus dem Datenbank-Ansichtsfeld der suiteHEART®-Software.
- 5. Ansicht aktualisieren Schließt das Fenster "Datenbank durchsuchen" und bringt die im anzeigbaren Listenbereich befindlichen Untersuchungen in den Anwendungsbetrachter. Wird verwendet, um Untersuchungen in das Fenster Studien auswechseln einzufügen.
- 6. Abbrechen Schließt das Fenster "Datenbank durchsuchen", ohne den Inhalt zu ändern.

Verfahren zum Durchsuchen der Datenbank

Studien können durch Auswahl aus der lokalen Datenbank, durch Hinzufügen zur suiteHEART[®]-Software-Datenbankbetrachter-Liste und durch Klicken auf **Ansicht aktualisieren** angezeigt werden.

So werden Studien der Liste "Studie auswechseln" der suiteHEART®-Software hinzugefügt

- 1. Klicken Sie auf Datei > DB durchsuchen.
- 2. Machen Sie die Studie im Datenbankbetrachter ausfindig und klicken Sie darauf, um sie hervorzuheben.
- 3. Klicken Sie auf Zum Betrachter hinzufügen.
- 4. Klicken Sie auf Ansicht aktualisieren.
- 5. Die Studie wird jetzt in der Liste "Studie auswechseln" der suiteHEART®-Software angezeigt.

So werden Untersuchungen aus der Liste "Studie auswechseln" der suiteHEART®-Software entfernt

- 1. Klicken Sie auf Datei > DB durchsuchen.
- 2. Suchen Sie die Studie und klicken Sie dann auf Aus Betrachter entfernen.
- 3. Klicken Sie auf Betrachter aktualisieren.



VORSICHT: Löschen Sie nicht die Studie, die derzeit in der suiteHEART®-Software geöffnet ist.

Bevor Studien im Betrachter angezeigt werden können, müssen sie in die suiteHEART[®]-Software geladen werden. Informationen zum Ausfüllen der Liste "Studie auswechseln" finden Sie unter Verfahren zum Durchsuchen der Datenbank auf Seite 21.

So wechseln Sie Studien innerhalb der suiteHEART®-Software aus

1. Klicken Sie auf Datei > Studie auswechseln.

Das Fenster Verfügbare Studien zeigt eine Liste aller Untersuchungen an, die zuvor mittels des Verfahrens Datenbank durchsuchen geladen wurden.

2. Wählen Sie die Studie aus.

Falls Sie nach dem Öffnen des Fensters Studie auswechseln doch nicht die Studie auswechseln wollen, klicken Sie auf eine beliebige Stelle außerhalb des Fensters, um zu der Anwendung zurückzukehren.

Bildverwaltungswerkzeuge

Viewer

Der Viewer ermöglicht eine schnelle Überprüfung der Studie mit Querverweisen. Die Viewer-Schnittstelle zeigt die Auflistung der Serien an, die für die ausgewählte Studie aufgenommen wurden, wobei jede Serie in einem Darstellungsfenster angezeigt wird. Neue Serientypen können zwecks Analyse und Überprüfung innerhalb der Viewer-Schnittstelle erstellt werden. Zudem lassen sich benutzerdefinierte Ansichtsprotokolle für routinemäßig aufgenommene Serien erstellen, um die Studienüberprüfung zu beschleunigen.

HINWEIS: Bildexport kann nur in den Analysemodi durchgeführt werden.



ABBILDUNG 1. Viewer

1. Studien-Serienliste, 2. Darstellungsfenster Serien/Schicht, 3. Querverweismodus, 4. Serie speichern, 5. Ansichtsprotokolle, 6. Zu Befund-Registerkarten wechseln, 7. Komponentensuche, 8. Messwerkzeuge

Bild-/Serien-Navigation

Klicken Sie auf eine Serie und verwenden Sie die Bild-auf-/Bild-ab-Tasten auf der Tastatur, um durch die Schichtpositionen in der Serie zu navigieren.

Navigieren Sie zur nächsten Serie, indem Sie die rechte Pfeiltaste auf der Tastatur drücken, bzw. zur vorherigen Serie, indem Sie die linke Pfeiltaste drücken.

Beim Navigieren zu einer mehrphasigen Serie wird diese in einem automatischen Layout angezeigt, wobei eine einphasige Serie in einem 1x1-Layout angezeigt wird.

Komponentensuche*



1. Wählen Sie aus, um das Querverweis-Werkzeug zu verwenden.

Der violette Cursor ist der primäre Cursor, der auf dem Bild positioniert werden kann.

2. Drücken Sie die Strg-Taste und wählen Sie das Querverweis-Werkzeug aus, um den primären Cursor zu aktivieren. Alle in der Nähe liegenden Schichtpositionen werden automatisch angezeigt.

Dadurch werden nur die Schichten in der Hauptansicht dargestellt, die sich entsprechend der Berechnung des sekundären grünen Cursors in der Nähe des primären violetten Cursors befanden.

- **HINWEIS:** Die grünen sekundären Querverweis-Beschriftungen erscheinen auf Darstellungsfenstern mit **nicht-parallelen** Bildern und an Punkten, die sich entsprechend der Berechnung innerhalb von 10 mm 3D-Abstand zum primären Cursor befanden.
- **HINWEIS:** Die grünen sekundären Querverweis-Beschriftungen erscheinen auf Darstellungsfenstern mit **parallelen** Bildern und an Punkten, die sich entsprechend der Berechnung innerhalb von 5 mm 3D-Abstand zum primären violetten Cursor befanden.

Tastenkombination

| Funktion | Maßnahme |
|--|----------|
| Alle Bilder erneut für Anzeige auswählen | Strg+A |

*Provisorische US-Patentanmeldung Nr. 62/923.061

Titel: Method and System for Identifying and Displaying Medical Images (Verfahren und System für die Erkennung und Anzeige von medizinischen Bildern) Erfinder: Wolff et al.

Viewer-Funktionen

Neue Serie erstellen

Der Viewer ermöglicht die Erstellung von Serientypen, die für Funktion, myokardiale Beurteilung, myokardiale Perfusion, T2*, T1-Mapping, T2-Mapping und nur für die Überprüfung (benutzerdefiniert) verwendet werden können. Serien, die erstellt werden, werden der Serienauflistung für die jeweilige Studie hinzugefügt und können in der suiteHEART[®]-Software-Anwendung angezeigt und analysiert werden.

HINWEIS: Damit eine Serie für die Analyse gültig ist, muss jede Schichtposition die gleiche Anzahl von Phasen, die gleichen Erfassungsparameter und den gleichen Scan-Ebenen-Plan aufweisen.



- WARNUNG: Der Anwender ist bei der Erstellung einer neuen Serie für eine Analyse dafür verantwortlich, dass die richtigen Bilder dafür enthalten sind. Falsch erstellte Serien können zwar analysiert werden, können aber zu falschen Ergebnisse führen. Der Anwender muss für die Herzanalyse entsprechend ausgebildet sein und auf die in die neue Serie kopierten Schichtpositionen achten. Löschen Sie keine Originalbilder, die für den DICOM-Import verwendet wurden.
- 1. Wählen Sie die gewünschten Serien oder Schichtpositionen aus der Serienauflistung aus.
- 2. Wählen Sie eine Gruppe von Serien oder Schichtpositionen mit Umschalt-Klick, oder fügen Sie mit Strg-Klick eine einzelne Serie oder Schichtposition hinzu.
- 3. Mit Klicken und Ziehen können Sie die Anordnung der Bilder innerhalb des Darstellungsfensters ändern.
- **4.** Um ein Bild aus dem Darstellungsfenster zu löschen, wählen Sie das Darstellungsfenster aus, und drücken Sie die Taste "Entf".



5. Wählen Sie im Feld "Serie speichern" aus (Abbildung 2).

ABBILDUNG 2. Feld "Serie speichern"



- 6. Geben Sie den Namen für die Anwendungs-Serienbeschreibung ein.
- Wählen Sie den entsprechenden Serienanwendungstyp aus dem Datei-Pulldown-Menü aus (Abbildung 3). Bei Auswahl von Benutzerdefiniert können Bilder mit unterschiedlichen Scanebenen und Sequenzarten als eine Serie gespeichert werden.

ABBILDUNG 3. Neue Serie speichern



Ansichtsprotokoll erstellen

Beschleunigen Sie den Prüfprozess, indem Sie ein Ansichtsprotokoll erstellen, das das benutzerdefinierte Darstellungsfenster-Layout basierend auf der Serienbezeichnung speichert.

HINWEIS: Ansichtsprotokolle erfordern die gleichen Serienbezeichnungen für jede Studie. Wenn die Serienbezeichnungen geändert wurden, werden die Bilder im Darstellungsfenster nicht angezeigt.



WARNUNG: Der Benutzer ist für die Erstellung von Ansichtsprotokollen verantwortlich, die für die Prüfung verwendet werden und die richtigen Serienarten enthalten. Wenn die Serienbezeichnungen in einer Studie geändert werden, muss das Ansichtsprotokoll erneut gespeichert werden. Sie sollten die Serienauflistung stets überprüfen, um sicherzustellen, dass die richtigen Serienarten für die Überprüfung verwendet werden.

- 1. Wählen Sie die gewünschten Serien oder Schichtpositionen aus der Serienauflistung aus.
- 2. Wählen Sie eine Gruppe von Serien oder Schichtpositionen mit Umschalt-Klick, oder fügen Sie mit Strg-Klick eine einzelne Serie oder Schichtposition hinzu.
- 3. Mit Klicken und Ziehen können Sie die Anordnung der Bilder innerhalb des Darstellungsfensters ändern.
- **4.** Um ein Bild aus dem Darstellungsfenster zu löschen, wählen Sie das Darstellungsfenster aus, und drücken Sie die Taste "Entf".



im Bereich "Ansichtsprotokoll" aus.

- 6. Geben Sie den Bezeichnungsnamen ein, und wählen Sie eine vorgegebene Nummer aus dem Pulldown-Menü aus (Abbildung 4).
- 7. Klicken Sie zum Speichern auf OK.

ABBILDUNG 4. Ansichtsprotokoll speichern



Zugriff auf die Befundansichts-Registerkarten

Um auf die Befundansichts-Registerkarten zuzugreifen, klicken Sie auf



Um zu den Viewer-Funktionen zurückzukehren, klicken Sie auf



Vergleichsmodus

Der Vergleichsmodus ermöglicht die Überprüfung von Bildern/Serien in einer aktuellen Untersuchung oder einer früheren Untersuchung innerhalb der gleichen Benutzeroberfläche.

HINWEIS: Bilder, die im Vergleichsmodus an einen Bericht gesendet werden, liegen im Bitmap-Format vor. Eine Bildbearbeitung ist auf diesen Bildern nicht möglich.



WARNUNG: Bestätigen Sie vor der Überprüfung oder dem Vergleich von Untersuchungen bzw. von Serien innerhalb einer Untersuchung durch Sichtkontrolle alle Patienten-Untersuchungsanzeigeinformationen für beide Viewer.

ABBILDUNG 5. Vergleichsmodus-Viewer



| Viewer | Legende | Beschreibung |
|--------------|---------|--|
| Viewer 1 | 1 | Serien-Pulldown-Menü |
| | 2 | Serien-Selektor |
| | 3 | Aktuell angezeigte Patienten-Untersuchungsanzeigezeile |
| | 4 | Bild-Bedienelemente |
| | 5 | Viewport-Layout-Optionen |
| Viewer 2 | 6 | Aktuell angezeigte Patienten-Untersuchungsanzeigezeile |
| | 7 | Untersuchungs-Selektor |
| | 8 | Serien-Selektor |
| | 9 | Viewport-Layout-Optionen |
| Beide Viewer | 10 | Geltungsbereichseinstellungen ändern |
| | 11 | Umschaltfläche für Überprüfungsmodus |
| | 12 | Synchronisierten Film aktivieren/deaktivieren |

Beispiel eines Arbeitsablaufs

- 1. Doppelklicken Sie in einem beliebigen Analysemodus auf das Editor-Fenster.
- 2. Wählen Sie aus, um die Benutzeroberfläche in zwei Viewer aufzuteilen, wie in Abbildung 6 gezeigt.

ABBILDUNG 6. Im Vergleichsmodus anzeigen



- 3. Ändern Sie die Serie im Viewer 1 mithilfe des Pulldown-Menüs "Serienauswahl" oder mit den Rechts-/Linkspfeilen.
 - Der obere Viewer zeigt immer die aktuelle Studie an, die zuvor gestartet wurde.
- 4. Wählen Sie im Viewer 2 eine andere Serie im Pulldown-Menü "Serie" in der gleichen Untersuchung für einen Vergleich mit der im Viewer 1 gezeigten Serie aus.
 - Wenn ein Viewport in einem Viewer ausgewählt ist und die Schicht parallel wie z. B. bei einer Kurzachsenserie verläuft, wird die zugehörige Schicht basierend auf der Schichtposition hervorgehoben.

ABBILDUNG 7. Pulldown-Menü "Serie", Viewer 2



5. Verwenden Sie den Untersuchungs-Selektor, um eine Untersuchung im Viewer 2 mit der aktuellen Untersuchung im Viewer 1 zu vergleichen.

ABBILDUNG 8. Untersuchungs-Selektor, Viewer 2



6. Bestätigen Sie die richtige Untersuchungsauswahl, indem Sie die Untersuchungsanzeigeinformationen für beide Viewer überprüfen.

ABBILDUNG 9. Untersuchungsanzeigeinformationen



- 7. Führen Sie einen rechten Mausklick auf einem der Viewer aus, worauf die Bildbearbeitungs-Werkzeuge angezeigt werden.
 - Die Geltungsbereichsauswahl gilt für beide Viewer.

Phasen verfügen, klicken Sie auf

- HINWEIS: Das Lokalisieren eines Bildes auf der Registerkarte "Bilder" funktioniert nicht, wenn das Bild aus einer anderen Studie stammt.
- HINWEIS: Wenn eine Filmserie in beiden Viewern ausgewählt wird und wenn beide Serien über die gleiche Anzahl von



um die Filmansichten zu synchronisieren.
Einstellungen definieren

Durch Auswahl des Menüpunktes **Einstellungen** im Menü Werkzeuge in der Menüleiste der suiteHEART[®]-Software-Benutzeroberfläche werden drei Optionen angezeigt:

- Bearbeiten
- Importieren
- Exportieren
- WICHTIG: Es wird empfohlen, die Benutzereinstellungen vor der Analyse des ersten auszuwertenden Falls vorzunehmen. Damit die Änderungen an den Einstellungen wirksam werden, müssen Sie die aktuelle Untersuchung schließen und dann suiteDXT schließen und wieder neu starten.

Einstellungen festlegen

Einstellungen für die folgenden Funktionen können auf der Registerkarte "Global" angepasst werden.

- Befund
- Autorisierte Befund-Genehmiger
- Allgemein
- Fluss
- Leerlauf-Timer
- Funktion
- Virtual Fellow[®]
- Myokardiale Beurteilung
- Serienfilter
- Export (Bild/Video)

Anwenderdefinierte Ergebnisparameterbereiche können auf der Registerkarte "Vorlage" erstellt werden. Makros für die strukturierte Befunderstellung können auf der Registerkarte "Makro" erstellt werden.

Registerkarte "Global"

Wenn Sie oben links auf der Registerkarte "Rücksetzen" auswählen, werden alle Anwenderauswahloptionen gelöscht.

Befund

Konfiguriert die in allen Befunden angezeigten Kopfzeileninformationen.

ABBILDUNG 1. Befundeinstellungen

| Global Template Macro Print Virtual Fellow® T1/T2 Mapping |
|---|
| |
| Report |
| Use the field values below in Report |
| Support even and odd row |
| Report Title : Advanced Imaging |
| Report Sub Title 1 : |
| Report Sub Title 2 : |
| Header Line 1 : 1001 Times Square |
| Header Line 2 : New York, NY |
| Header Line 3 : 10109 |
| Header Line 4 : |
| Exam File Name : \TIENT_NAME>>_< <exam_id>>_<<time_signed>> Browse</time_signed></exam_id> |
| Graph Size : Large Small O |
| |
| |
| |

Auswahloptionen für Befundeinstellungen

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste der Bildansicht auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus.
- 3. Setzen Sie den Cursor in das gewünschte Feld des Bereichs Befund und geben Sie die Informationen ein.

Auf einem Befund mit dem angegebenen Papierformat erscheinen dann Überschriften, Kopfzeilen und das Logo. Sollen diese Informationen in einem Befund nicht erscheinen, deaktivieren Sie das Kontrollkästchen "Nachfolgende Feldwerte im Befund verwenden". Diese Einstellung ist für alle Befunde gültig, die gedruckt werden.

Durch Markieren von "Gerade und ungerade Zeile unterstützen" werden Ergebniszeilen auf der Benutzeroberfläche und im Bericht hervorgehoben.

4. Um das Logo einer Institution in den Befund aufzunehmen, bereiten Sie die Datei im Format jpeg, png oder gif vor, und speichern Sie sie auf der Festplatte oder einer CD-ROM ab. Klicken Sie im Bereich Logo auf die Schaltfläche Durchsuchen, und suchen Sie die Datei im Fenster des System-Browsers. Wählen Sie die richtige Datei für das Logo aus, und klicken Sie auf Öffnen.

Das Logo sollte nun im Bereich der Befundeinstellungen erscheinen.

- 5. Klicken Sie mit der rechten Maustaste auf **Name der Untersuchungsdatei**, um den Namen der Exportbefunddatei zu konfigurieren (nur für genehmigte Untersuchungen).
- 6. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.

Klicken Sie auf Abbrechen, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.

Autorisierte Befund-Genehmiger

Die Anwendung verfügt über eine Funktion zur Genehmigung des Befundes, welche den endgültigen Befund sperrt. Wenn der Befund genehmigt wurde, kann er nicht mehr geändert werden. Die Anmeldeinformationen der Genehmiger können wie nachstehend beschrieben hinzugefügt, geändert und gelöscht werden.

ABBILDUNG 2. Autorisierte Befund-Genehmiger

| Add Modify Delete | Authorized Report Approvers |
|-------------------|---|
| | Name : Password : Confirm Password : |
| Auto Export | Destinations: Acuity Powerscribe Precession |

Befund-Genehmiger verwalten

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste der Bildansicht auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte **Global** aus und setzen Sie den Cursor in den Bereich **Autorisierte Befund-Genehmiger**.
- 3. Wählen Sie die Registerkarte **Hinzufügen** aus, um den Namen eines Benutzers der Liste der autorisierten Genehmiger hinzuzufügen.
 - Geben Sie den Benutzernamen ein.
 - Geben Sie das Kennwort zweimal ein.
 - Klicken Sie auf Hinzufügen.
- 4. Wählen Sie die Registerkarte **Abändern** aus, um das Kennwort eines Benutzers in der Liste der Genehmiger zu ändern.
 - Wählen Sie den Anwender aus, dessen Kennwort geändert werden soll.
 - Geben Sie das alte Kennwort ein.
 - Geben Sie neue Kennwort zweimal ein.
 - Klicken Sie auf Anwenden.
- 5. Wählen Sie die Registerkarte Löschen aus, um einen Benutzer aus der Liste der Genehmiger zu löschen.
 - Wählen Sie den/die zu löschenden Benutzer aus.
 - Wählen Sie Löschen aus.
- 6. Wählen Sie die entsprechenden "Autom. Exportziele" aus: Acuity, Powerscribe oder Präzession.

Der Exportvorgang wird automatisch ausgeführt, wenn eine "genehmigte Untersuchung" durchgeführt wird.

- 7. Wählen Sie **Speichern und Beenden** aus.
 - Klicken Sie auf **Abbrechen**, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.

Allgemein

ABBILDUNG 3. Allgemeine Einstellungen

| | | General | | | | | | | |
|--|--------------------------------|------------------------|---|--|--|--|--|--|--|
| Thick Line Annotation Edit Active POL for No Overlap | | | | | | | | | |
| Automatic Free Hand | Edit Active ROI for No Overlap | | | | | | | | |
| Display Tooltips | 101 | Point Spine Conversion | | | | | | | |
| Anonymize Patient | Anonymize Patient | | | | | | | | |
| Tablet Mode | Tablet Mode | | | | | | | | |
| Automatically Export | App | roved Exam | | | | | | | |
| Multi-Slice Image to R | еро | ort | | | | | | | |
| Always show slice loc | atio | on | | | | | | | |
| Scope | | All | | | | | | | |
| Measurement System | | Imperial System | | | | | | | |
| Linear Measurement Unit | | cm | | | | | | | |
| Date Format | | MMM dd, yyyy | | | | | | | |
| Monitor Selection | | 1 | | | | | | | |
| Initial Annotation Edit Tool | | None | • | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |

Auswahloptionen für allgemeine Einstellungen

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste des Bildbetrachters auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus.
- 3. Markieren Sie das Kästchen Dicklinige Beschriftung, um Beschriftungen als dicke Linien anzuzeigen.
- 4. Markieren Sie Aktiven Untersuchungsbereich beschränken (keine Überlappung). Wenn diese Auswahloption aktiviert ist, sind die Untersuchungsbereiche, die gegenwärtig nicht ausgewählt sind, dominant. Wenn diese Option nicht markiert ist, dann ist der bearbeitete Untersuchungsbereich dominant.
- 5. Markieren Sie Automatische Konvertierung von Freihand zu Punkt-Spline, um einen Freihand-ROI automatisch in das Punkt-Spline-Format zu konvertieren.
- 6. Markieren Sie **QuickInfo anzeigen**, um Benutzeroberflächen-QuickInfos anzuzeigen.
- 7. Klicken Sie auf das Kontrollkästchen **Patienten anonymisieren**, um den Namen und die ID des Patienten nicht in den Befund aufzunehmen.

Alle Patientennamen werden mit "Anonym" und die ID-Nummern leer angezeigt. Diese Änderungen beziehen sich nur auf den Befund und die Bildansicht.

- 8. Markieren Sie Tablet-Modus, um die Anwendung auf einem Tablet-Gerät zu verwenden.
- 9. Markieren Sie **Genehmigte Untersuchung automatisch exportieren**, um den Befund nach der Genehmigung als DICOM-Datei zu exportieren.
- 10. Markieren Sie **Mehrschichtiges Bild an Befund**, um eine Rechtsklickoption zum Hinzufügen einer Gruppe von Multi-Frame-Kurzachsenbildern hinzuzufügen.
- 11. Markieren Sie **Schichtposition immer anzeigen**, um die Schichtposition anzuzeigen, wenn Beschriftungen ausgeschaltet sind.
- 12. Wählen Sie den Geltungsbereich für die Bildbearbeitung aus dem Pulldown-Menü aus.
- 13. Wählen Sie das System der Messwerte (zöllisch oder metrisch) aus dem Pulldown-Menü aus.

- 14. Wählen Sie das Datumsformat aus dem Pulldown-Menü aus.
- 15. Legen Sie im Pulldown-Menü den ausgewählten Monitor fest, wenn ein Dual-Monitor verwendet wird.
- 16. Wählen Sie den **Bearbeitungsmodus für erste Beschriftung** aus dem Pulldown-Menü aus. Die Auswahloptionen sind "Keine", "Bearbeitungswerkzeug" oder "Pull-Tool".

Fluss

ABBILDUNG 4. Flusseinstellungen



Auswahloptionen für Flusseinstellungen

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste des Bildbetrachters auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus.
- 3. Markieren Sie das Kästchen Automatische Grundlinienkorrektur, um die automatische Phasen-Fehlerkorrektur für 2D- und 4D-Phasenkontrast durchzuführen.
- 4. Markieren Sie **Regurgitationsmodus: Automatisch**, um den Nettowert des negativen Flusses (unter der X-Achse) automatisch zu berechnen.
- 5. Markieren Sie **Von Benutzer bearbeiteten ROI ersetzen**, um von Benutzern bearbeitete ROIs zu ersetzen, wenn die Übertragung durchgeführt wird.
- 6. Markieren Sie **Bearbeitungswerkzeuge anzeigen**, um Bearbeitungswerkzeuge direkt im Bilddarstellungsfenster anzuzeigen.
- 7. Definieren Sie die Kategoriebezeichnungen für **Fluss 1** oder **Fluss 2**, indem Sie eine neue Bezeichnung eingeben. Diese Bezeichnungen werden als QuickInfo in der Fluss-Benutzeroberfläche angezeigt.
- 8. Wählen Sie die angemessene **Flusseinheit** aus dem Pulldown-Menü aus (entweder ml/Herzschlag oder l/min oder keine).
- 9. Wählen Sie die **Standardmethode** für die Persistenz der Berechnungsmethode für den Bereich "Integrierter Fluss" aus.
- 10. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.

Klicken Sie auf **Abbrechen**, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.

Leerlauf-Timer

Im Bereich "Leerlauf-Timer" wird das Zeitintervall in Minuten eingestellt, nach dem die Anwendung nach einer festgelegten Zeit ohne Aktivität beendet wird.

ABBILDUNG 5. Leerlauf-Timer-Einstellungen



Auswahloptionen für Leerlauf-Timer

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste der Bildansicht auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus und setzen Sie den Cursor in den Bereich Leerlauf-Timer.
- 3. Um die Leerlauf-Timer-Funktion zu aktivieren, wählen Sie das Kontrollkästchen "Leerlauf-Timer" aus.
- 4. Ziehen Sie die Markierung für das Intervall für den Leerlauf-Timer auf den gewünschten Minutenwert.
- Klicken Sie auf Speichern und Beenden, um Ihre Auswahl zu speichern.
 Klicken Sie auf Abbrechen, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.

Funktion

ABBILDUNG 6. Funktionseinstellungen



- 1. Klicken Sie in der Menüleiste des Bildbetrachters auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus.
- 3. Zur automatischen Platzierung der Basallinie für die Funktionsanalyse markieren Sie entweder Automatische Einfügung der MK- oder TK-Annulus-Linie.
- 4. Markieren Sie x-(Schicht) und y-(Phase) Achse für Matrix-Modus spiegeln, um die Achsen zu tauschen.
- 5. Markieren Sie entweder LV aktivieren oder RV-Schattenkurve, um beide Kurven anzuzeigen.
- 6. Markieren Sie Analyse-Tools für Funktion "Auto" speichern, um die Funktionssegmentierung durchzuführen.
- 7. Markieren Sie den Bearbeitungsmodus Persist Endo/Epi-Untersuchungsbereich, um die Bearbeitung durchzuführen.
- 8. Markieren Sie **Bewegungskorrektur zwischen Schichten**, um auf diese Funktion in der Funktionsanalyse zuzugreifen, siehe Bewegungskorrektur zwischen Serien auf Seite 71.
- 9. Wählen Sie für Automatischer Kombinationsmodus von Siemens "Neuesten", "Ältesten" oder "Aufforderung" aus dem Datei-Pulldown-Menü aus.
- Klicken Sie auf Speichern und Beenden, um Ihre Auswahl zu speichern.
 Klicken Sie auf Abbrechen, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.

Virtual Fellow®

ABBILDUNG 7. Virtual Fellow®-Einstellungen



- 1. Klicken Sie in der Menüleiste des Bildbetrachters auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus.
- 3. Markieren Sie **Studie in Virtual Fellow[®] öffnen**, um die Studie direkt mit der Anwendung Virtual Fellow[®] zu öffnen.
- 4. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.

Klicken Sie auf **Abbrechen**, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.

Myokardiale Beurteilung

ABBILDUNG 8. Einstellungen für die myokardiale Beurteilung

| | Myocardial Evaluation |
|------------------------|-----------------------|
| Measurement Labels | Default |
| Enhancement | |
| Scar | 0 |
| Fibrosis | • |
| | • |
| | • |
| Siemens Auto Combine M | Node: Off |

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste des Bildbetrachters auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus.
- 3. Angaben zur Definition der Messwertbezeichnungen finden Sie unter Ergebnis-Messwertbezeichnungen definieren auf Seite 114.
- 4. Wählen Sie für Automatischer Kombinationsmodus von Siemens "Neuesten", "Ältesten oder "Aufforderung" aus dem Datei-Pulldown-Menü aus.

HINWEIS: Serien mit der Bezeichnung "Null" werden ignoriert.

5. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.

Serienfilter

Basierend auf verschiedenen Arten von Analysemodi kann ein Serienfilter angewendet werden, um die Auswahl der geeigneten Serien für die Analyse zu erleichtern. Die Filtereinstellungen können auch bei der Analyse gewählt werden, indem die Schaltfläche "Filter" im Hauptbereich unter der Miniaturansicht angeklickt wird.

ABBILDUNG 9. Filtereinstellungen

| | Series Filter | | | | | | | | |
|--------------------|-----------------------|--|--|--|--|--|--|--|--|
| Ana | lysis | | | | | | | | |
| | Function | | | | | | | | |
| \bigtriangledown | Flow | | | | | | | | |
| \bigtriangledown | Myocardial Evaluation | | | | | | | | |
| \bigtriangledown | Myocardial Perfusion | | | | | | | | |
| | PFO | | | | | | | | |
| \bigtriangledown | T2* | | | | | | | | |
| \bigtriangledown | T1 Mapping | | | | | | | | |
| \bigtriangledown | T2 Mapping | | | | | | | | |
| \square | DENSE | | | | | | | | |

Filtereinstellungen festlegen

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste des Bildbetrachters auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus.
- 3. Klicken Sie auf die entsprechende Auswahl ein/aus für jeden Analysentyp.
- 4. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.
 - Klicken Sie auf Abbrechen, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.
 - **HINWEIS:** Bei Verwendung eines Serienfilters wird folgende Meldung angezeigt, wenn die erforderliche Serie nicht vorhanden ist: "Es ist keine Serie für den ausgewählten Analysentyp vorhanden." Durch Klicken auf OK wird der Filter deaktiviert und es werden alle Serien in der Studie angezeigt.

Export (Bild/Video)

Der Bereich "Exportieren" ermöglicht die Auswahl der Bildformate für den Export von Bild- und Video-Daten. Mithilfe der Exportfunktion können Sie unkomprimierte AVI-Filme, komprimierte QuickTime-Filme oder GIF-, JPEG-, TIFF- und PNG-Dateien aus den Bilddateien erstellen.

ABBILDUNG 10. Einstellungen zum Bild/Video-Export

| | Export | 10 |
|----------------|---------------------|----|
| -image Expon | 🖉 TIFF 🖉 PNG 🖉 JPEG | |
| - Video Export | 🛛 AVI 🖉 GIF 🖉 MOV | |

Export-Auswahloptionen

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste der Bildansicht auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Global aus und setzen Sie den Cursor in den Bereich Exportieren.
- 3. Wählen Sie die entsprechenden Formate der Bilddaten aus.
- 4. Klicken Sie auf **Speichern und Beenden**, um die Auswahl zu speichern. Klicken Sie auf **Abbrechen**, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.

Vorlageneinstellungen

Die Anwendung stellt ein Werkzeug zur Erstellung von Vorlagen basierend auf benutzerdefinierten Normalbereichen bereit, die nach Alter und Geschlecht spezifiziert sind. Die Berechnung und Meldung von Z-Scores wird je nach dem vom Anwender definierten Modell unterstützt. Weitere Informationen finden Sie in der empfohlenen Literatur.

ABBILDUNG 11. Registerkarte "Vorlage"



Überlegungen

Vor Beginn der Analyse muss die benutzerdefinierte Vorlage auf der Hauptbenutzeroberfläche ausgewählt werden. Klicken Sie auf **Standard** oben rechts und wählen Sie die zu verwendende Vorlage aus. Wenn die Vorlage nach Abschluss der Analyse geändert wird, wird der in der Vorlage definierte Normalbereich und/oder Z-Score angewendet.

ABBILDUNG 12. Vorlage ändern



HINWEIS: Importierte Studien mit zuvor durchgeführten suiteHEART-Analysen können den Namen der für diese Studie verwendeten Vorlage anzeigen. Diese Vorlage ist für andere Studien eventuell nicht verfügbar.

Wenn zur Analyse zwei Systeme verwendet werden, wird empfohlen, die Vorlageneinstellungsdatei auf dem ersten System zu erstellen und sie dann in das zweite System zu importieren. Vorlageneinstellungsdateien, die von einem anderen System importiert werden, überschreiben die Vorlageneinstellungen, wenn sie auf diesem System bereits erstellt wurden.

Vorlage erstellen



WARNUNG: Für die Gültigkeit der für Normalbereiche und Z-Score-Parameter eingegebenen Werte ist allein der Anwender verantwortlich. Bestätigen Sie vor der Analyse alle Eingaben. Falsche Werte könnten zu einer Fehldiagnose führen.

Alle neuen Vorlagen werden zunächst durch das Duplizieren der Standardvorlage erstellt. Die Standardvorlage kann nicht bearbeitet werden.

- 1. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Vorlage aus.
- 3. Klicken Sie auf **Neu erstellen** oder zum Duplizieren einer Vorlage auf **Duplizieren**.

Das Alter ist die Standardeinstellung.

ABBILDUNG 13. Auswahloptionen zum Erstellen einer Vorlage



4. Geben Sie für die Vorlage eine neue Bezeichnung ein.

Wenn Sie die Vorlage neu benannt haben, wird das Pulldown-Menü Die aktuelle Vorlage ist aktualisiert.

ABBILDUNG 14. Beispiel-Registerkarte "Vorlage" – Kurzachsenfunktion dargestellt

| Edit Preferences | 543 - X3 | | | | | | | × |
|---|---|-------------------------------------|--------------------|-------------------------|---------------------------|------------------------|------------|--------------|
| Global Template Macro Print Vinual Fellow | 5 T1T2 Mapping | | | | | | | |
| | | | 1 The Current Terr | plate is TEXPLATE_1 | Creats New Do | licate Delete | Name: Demo | |
| | | | The large | in a based on the state | | | | |
| | | | 1102 1010 | | O Age (years | | | |
| | | | - | | | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | 80+ |
| | | | | | | | | |
| Low Range : 3 | | | | | | | • | ligh Range : |
| Farebon Flow T2Star T1 Mappe | 12 TZ Mapping | | | | | | | |
| Ventricles: Short Avis Ventrides: L | ang Asis Atrix Manual Atria: Fast Other | | | | | | | |
| | Malo | BBA LINIS - | 4 | | Fomalo | BSALIHINS | 7 | |
| | HIGHO | Normal Value = a x BSA ^b | | | rennare | Normal Value = a x BSA | 0 | |
| | LowerLimit 5 UpperLimit | a D | | | Lower Limit 8 Upper Limit | | b 50 | |
| SALVEF % | | | | | | | | |
| SA RV EF N | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| SA RV SV mi | | | | | | | | |
| SA LV EDW milm* | | | | | | | | |
| BA RV EDVI milm* | | | | | | | | |
| SA LV ESM mim* | | | | ~ | | | | |
| SA RV ESH mitm* | | | | Copy Al | | | | |
| | | | | < | | | | |
| 8A RV EOV mi | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| SA RVESV mi | | | | | | | | |
| SA LY PER milts | | | | | | | | |
| SA RV PFR mils | | | | i i | | | | |
| SALLY PER main | | | | | | | | - |
| | | | 25 - 3520 | | | | | |
| | | | Cancel Save an | id Evit | | | | |
| | | | | | | | | |

Aktuelle Vorlage, 2. Altersbereichsbalken, 3. Ergebnisparameter gemäß Analysentyp, 4. Z-Score-KÖF-Grenzwerte für Männer,
 Ober- und Untergrenze für Männer, 6. Z-Score-Parameter für Männer, 7. Z-Score-KÖF-Grenzwerte für Frauen,
 Ober- und Untergrenze für Frauen

- 5. Wählen Sie den gewünschten Anwendungsanalysentyp aus, für den Sie eine Vorlage erstellen möchten.
- 6. Werden Altersbereiche verwendet, klicken Sie mit der rechten Maustaste auf den Altersbereichsbalken, um einen Trennbalken für den Altersbereich zu erstellen.

Die Altersbereichs-Trennbalken können gezogen und eingestellt werden, um den gewünschten Altersbereich zu erhalten. Es können mehrere Altersbereichs-Trennbalken erstellt werden. Durch Platzieren des Cursors in der Nähe dieser Markierung und durch die Auswahl von **Bereich löschen** im Kontextmenü können Altersbereichs-Trennbalken gelöscht werden.

- 7. Geben Sie die Normalbereichswerte für den jeweiligen Analysemodus sowie die unteren und oberen Grenzen ein.
- 8. Falls erforderlich, geben Sie für Männer und Frauen unterschiedliche Werte ein. Verwenden Sie die Pfeile "Alle kopieren", um die Werte zwischen den Geschlechtern zu kopieren. Mithilfe der Bildlaufleiste navigieren Sie zu allen abgeschlossenen Messungslisten für diesen Analysentyp.
- 9. Sollen Z-Scores berechnet werden, müssen sowohl Werte für **a**, **b** und **SA** sowie die **KÖF-Grenzwerte** vom Anwender eingegeben werden.

Die Befundpriorität wird in der nachstehenden Tabelle umrissen. Je nach Bedingung wird entweder der Normalbereich oder der berechnete Z-Score in den Messergebnistabellen angezeigt.

| Gemeldet/Berechnet | Bedingung |
|--|---|
| Z-Score berechnet | Wenn Z-Score-Parameter eingegeben wurden und KÖF innerhalb der Grenzwerte liegt |
| Normalbereich gemeldet | Wenn Z-Score und Normalbereich eingegeben werden und KÖF außerhalb der Grenzwerte liegt |
| Normalbereich gemeldet | Nur wenn ein Normalbereich eingegeben wurde |
| Weder Normalbereich noch Z-Score berechnet | Wenn die Z-Score-Parameter eingegeben wurden. Kein Normalbereich eingegeben und KÖF außerhalb der Grenzwerte |
| Weder Normalbereich noch Z-Score berechnet | Weder Z-Score-Parameter noch Normalbereich eingegeben |



- WARNUNG: Für die Gültigkeit der für Normalbereiche und Z-Score-Parameter eingegebenen Werte ist allein der Anwender verantwortlich. Bestätigen Sie vor der Analyse alle Eingaben. Falsche Werte könnten zu einer Fehldiagnose führen.
- 10. Klicken Sie auf **Speichern und Beenden**, um alle Eingaben zu speichern.
 - Klicken Sie auf **Abbrechen**, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.
 - **HINWEIS:** Damit eine Vorlage gültig ist, müssen die Parameterwerte als numerische Zahlen mit oberen und unteren Werten eingegeben werden. Wenn Inkonsistenzen in den Werten auftreten, erscheint die Meldung "Ungültiger Normalbereich ausgewählt. Bitte korrigieren und erneut speichern." Die zu korrigierenden Parameter werden rot hervorgehoben. Das Speichern einer leeren Vorlage ist nicht zulässig und führt zur Anzeige der folgenden Meldung: "Vorlage(n) konnte(n) nicht gespeichert werden."
 - **HINWEIS:** Auf der Registerkarte "Fluss" eingegebene Normalbereiche wirken sich auf die Ergebnisse sowohl der 2D- als auch der 4D-Flussanalyse aus.

Empfohlene Literatur

Buechel EV, Kaiser T, Jackson C, Schmitz A, Kellenberger CJ. Normal right- and left ventricular volumes and myocardial mass in children measured by steady state free precession cardiovascular magnetic resonance. J Cardiovasc Magn Reson. Juni 2009 21;11(1):19. doi: 10.1186/1532-429X-11-19. PMID: 19545393; PMCID: PMC2718870.

Kawel-Boehm N, Maceira A, Valsangiacomo-Buechel ER, Vogel-Claussen J, Turkbey EB, Williams R, Plein S, Tee M, Eng J, Bluemke DA. Normal values for cardiovascular magnetic resonance in adults and children. J Cardiovasc Magn Reson. April 2015 18;17(1):29. doi: 10.1186/s12968-015-0111-7. PMID: 25928314; PMCID: PMC4403942.

Maceira AM, Prasad SK, Khan M, Pennell DJ. Normalized left ventricular systolic and diastolic function by steady state free precession cardiovascular magnetic resonance. J Cardiovasc Magn Reson. 2006;8(3):417-26. doi: 10.1080/10976640600572889. PMID: 16755827.

Maceira AM, Prasad SK, Khan M, Pennell DJ. Reference right ventricular systolic and diastolic function normalized to age, gender and body surface area from steady-state free precession cardiovascular magnetic resonance. Eur Heart J. Dez. 2006;27(23):2879-88. doi: 10.1093/eurheartj/ehl336. Epub 2006 6. Nov. PMID: 17088316.

Vorlage löschen

- 1. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Vorlage aus.
- 3. Wählen Sie die Vorlage aus dem Pulldown-Menü Die aktuelle Vorlage ist aus.
- 4. Klicken Sie auf Löschen.

Registerkarte "Makro"

Sie können benutzerdefinierte Befundmakros erstellen, die automatisch mit berechneten Werten ausgefüllt werden. Makros sind von Vorlagen unabhängig. Die erstellten Makros stehen allen Anwendern zur Verfügung.

Makros können für die folgenden Befundabschnitte erstellt werden:

- Anamnese
- Erkenntnis
- Methode

Erkenntnis-Makro hinzufügen

HINWEIS: Anamnese- oder Methoden-Makros werden genauso erstellt wie Erkenntnis-Makros.

- 1. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Makro aus.
- 3. Wählen Sie Erkenntnis-Makro hinzufügen aus.

Im Bereich "Erkenntnis-Makros" erscheint ein neues Textfeld.

ABBILDUNG 15. Fenster "Erkenntnis-Makros"

Edit Preferences

| Global | Template | Macro | Print | Virtual Fellow® | T1/T2 Mapping | |
|--------|--------------|-------|-------|-----------------|---------------|----------------|
| Impre | ssion Macros | 5 | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | Fu | nction | LV Enlargement |
| | | | | | | |
| Techn | ique Macros | | | | | |

4. Setzen Sie den Cursor in das neue Textfeld und bearbeiten Sie den Namen nach Wunsch.

HINWEIS: Die erstellten Makro können neu angeordnet werden. Klicken Sie auf das gewünschte Makro und ziehen Sie es auf eine neue Position innerhalb der Liste.

Makro-Text eingeben

- 1. Platzieren Sie den Cursor im Textfeld "Makro-Informationen" und geben Sie den relevanten Text ein.
- Um ein Parameterergebnis einzugeben, wählen Sie eine der Analyse-Registerkarten unten aus und klicken Sie auf die Schaltfläche des gewünschten Parameters, der dann automatisch in die Makro-Informationen übertragen wird. In diesem Beispiel wurde der Parameter LV-Ejektionsfraktion ausgewählt und an das Ende des Textfeldes gestellt.



ABBILDUNG 17. Makro-Parameterergebnis-Auswahloptionen

| Function | Flow | Myocardial | Evaluation | T2 | Star | T1 M | apping | T2 M | lapping |
|----------|------|------------|------------|------|------|-------|--------|---------|---------|
| Ventri | cles | | SA LV EF | % | SA | RV EF | - % | SALV | SV ml |
| | | | SA RV PFR | | ls | SAL | V PER | ml/s | SA R |
| | | | I V Mass I | ndev | ES | u/m² | RV M | lace In | dev ED |

3. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.

Klicken Sie auf Abbrechen, um den Vorgang zu beenden, ohne zu speichern oder Änderungen zu übernehmen.

Makro ausführen

Als Voraussetzung für das Ausführen eines Makros gilt: Vor der Ausführung von Makros, die Ergebnisparameter enthalten, müssen die Analyseergebnisse generiert werden. Methoden- und Erkenntnis-Makros können für die automatische Befunderstellung generiert werden.

Makro löschen

- 1. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Makro aus.
- 3. Wählen Sie das Makro aus der Liste aus.

Im gezeigten Beispiel wird das Makro mit der Bezeichnung "Function" für das Löschen ausgewählt.

ABBILDUNG 18. Makro-Auswahlliste

| Global | Template | Macro | Print | Virtual Fellow® | T1/T2 Mapping | 9 | | | |
|--------|-------------------|-------|-------|-----------------|---------------|----------------|--|--|--|
| Impre | Impression Macros | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | Fu | inction | LV Enlargement | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| Techn | ique Macros | | | | | | | | |

4. Wählen Sie Ausgewählte(s) Makro(s) löschen aus.

Registerkarte "Drucken"

Aus jedem Analysemodus berechnete Ergebnisse können für die Aufnahme in den Befund und das Sortieren darin auf der Registerkarte **Drucken** konfiguriert werden.

| ABBILDUNG 19. | Druckeinstellungen |
|---------------|--------------------|
|---------------|--------------------|

| Edit Preferences | | X |
|--|-----------------------|---------|
| Global Template Macro Print Virtual Fellow® T1/T2 Mapping | | |
| Function Flow Myocardial Evaluation T2* T1 Mapping T2 Mapping Review | | |
| Ventricles Atria Other | | |
| Short Axis | Long Axis | |
| Ø EF % | Ø 6F % | |
| 🖉 SV ml | 🖉 SV ml | |
| C EDVI ml/m² | 🗹 EDVI mlim* | |
| 🖉 ESVI mi/m² | 🖉 E SVI milm² | |
| 🖉 EDV ml | 🖉 EDV ml | |
| 🖉 ESV ml | 🖉 ESV ml | |
| 🖉 HR bpm | 🖉 HR bpm | |
| PFR ml/s | PFR ml/s | |
| PER ml/s | PER mil/s | |
| 🖉 CO l/min | 🖉 CO l/min | |
| CI liminim ^a | Ct Umin/m* | |
| SVI milm ^z | 🖉 SVI milm" | |
| 🖉 Mass g | 🖉 Mass g | |
| 🖉 Mass Index gim² | 🖉 Mass Index g/m² | |
| Dyssynchrony Global TUWT | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | Concel State and Exit | |
| | Gander Save and EXIL | |

- 1. Wählen Sie in der Bildansicht Werkzeuge > Einstellungen > Drucken aus.
- 2. Wählen Sie die entsprechende Analyse-Registerkarte aus und prüfen Sie das gewünschte Ergebnis, das im Befund enthalten sein soll.
- 3. Die Reihenfolge der aufgelisteten Ergebnisse kann durch einen direkten Klick auf ein Ergebnis und Ziehen des Ergebnisses auf eine neue Position in der Liste geändert werden.
- 4. Wiederholen Sie dies für jede Registerkarte "Analyse-Modus".
- 5. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.

- HINWEIS: Druckeinstellungen, die direkt auf der Benutzeroberfläche der Anwendung ausgewählt werden, werden nicht mit der Vorlage gespeichert.
- **HINWEIS:** Wird die Reihenfolge der Ergebnisse direkt auf der Benutzeroberfläche geändert, wird die Änderung nicht mit der Vorlage gespeichert.

Registerkarte "Virtual Fellow[®]"

ABBILDUNG 20. Virtual Fellow®-Einstellungen

| 2 Chamber 3 Chamber | Ages Left O | Direction | 11/72 | Wapping . | | | |
|------------------------|-------------------|-------------|-------|-----------|--------|---------------|--|
| 2 Chamber 3 Chamber | Area Let | Oirection | | | | | |
| 2 Chamber 3 Chamber | Area Let | Direction | | | | | |
| 2 Chamber 3 Chamber | Alex Left | Direction | | | | | |
| 2 Chamber 3 Chamber | Let O | Distri | | | | | |
| 2 Chamber 3 Chamber | Ceff | Direct | | | | | |
| 2 Chamber 3 Chamber | • | to get a | | Down | | | |
| 3 Chamber | | • | ٠ | • | | | |
| | • | • | • | • | | | |
| 4 Chamber | • | • | • | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | Myocard | al Doslasti | | | | | |
| | | hase | | | | | |
| | 0. | lagestade | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | iocardial I | Perfusion 9 | bess | | | | |
| | | enco. | | | | | |
| | | | | | | | |
| | 0, | io Noco | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | Cancel | Save and Exit | |

- 1. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Virtual Fellow[®] aus.
- 3. Wählen Sie die apikale Richtung für die Langachsenansichten aus.
- 4. Wählen Sie die Serie für die Anzeige von entweder **Phase** oder **Vergrößerung** für die myokardiale Beurteilung aus.
- 5. Wählen Sie die Serie **MOCO** oder **NO MOCO** für die Anzeige der myokardialen Perfusion aus.
- 6. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.

Registerkarte "T1/T2-Mapping"

ABBILDUNG 21. T1/T2-Mapping-Einstellungen

| Global Template Hooro Print Virtual Fellow® TNT2 Happing | | | |
|--|------------------------------|--|---------------|
| | | | |
| | | | |
| | 12 | Auto Compose Barles for Analysis | English Other |
| | | | |
| Sequence O MOLU O Seturation Recovery | Parametar F2 0 2 0 3 | [2] GE: Combine 11 | Ends End |
| The Series Overage O None OT1 O ECV | Tima Seles Ovater O None 012 | Philips: Spie 11/12 | |
| | Nap Overlay O None O 12 | Stemens: Combine 11/12 | |
| 105 | | | 72 1 1 |
| CE 4.0100 | | Combine All Orientations (GE, Siemens) | |
| Philips 8,0000 | Scale Hin Max | | |
| Siemena 1,0000 | Randow 0 mo 120 mo | | |
| and a | Bast 0 ms 120 ms | | |
| And | Gravscale 0 ms 120 ms | | |
| Ratory 0 ms 1580 ms | Color Map | | |
| Fre 0 ms 2000 ms | | | |
| Royal doo ma 1930 ma | | | |
| Grayscata 0 ma 2000 ma | | | |
| Colar Mag | | | |
| | | | |
| Post | | | |
| Scale Min Max | | | |
| Rathbow 0 ms 000 ms | | | |
| Fre 0 ms 100 ms | | | |
| Gausale 0 ms 500 ms | | | |
| Colur Hap | | | |
| | | | |
| ECV | | | |
| Scala Min Man | | | |
| Rainow 0 ms 100 ms | | | |
| Pite 0 mis 100 mis | | | |
| Royal 0 ma 100 ma | | | |
| Crasscale 0 me 100 me | | | |
| Can not be a second sec | | | |
| | | | |
| | | (in the second sec | |
| | Cancel Save and Ext | | |

- 1. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte T1/T2-Mapping aus.
- 3. Wählen Sie für die Sequenzart für T1-Mapping **MOLLI** oder **Sättigungserholung** aus.
- 4. Wählen Sie die Standard-**Farbdarstellung** aus dem Datei-Pulldown-Menü und den Farbdarstellungsbereich für T1- oder T2-Mapping aus.
- 5. Um die Farbdarstellung automatisch anzuzeigen, wählen Sie die Standard-Überlagerung für T1, ECV oder T2 aus.
- 6. Um eine gültige Serie für die Analyse zu erstellen, wählen Sie die korrekte Option für den Anbietertyp unter **Serie** autom. für Analyse zusammenstellen aus.
- 7. Endo/Epi-Offset ist auf 1 und -1 eingestellt, wobei 1 einem Wert von 0,25 Pixeln entspricht.
- 8. Wählen Sie Speichern und Beenden aus.

Import-Einstellungen

Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Importieren aus. 1.

ABBILDUNG 22. Einstellungen importieren

| m | n | o | rt. | |
|---|---|---|-----|--|
| | ۳ | - | ••• | |



- Klicken Sie auf die Schaltfläche Durchsuchen, navigieren Sie zur Datei mit den Einstellungen und klicken Sie dann 2. auf Öffnen.
- Um Ansichtsprotokolle zu importieren, wählen Sie die Optionsschaltfläche für Nur Ansichtsprotokolle aus. 3.
- Klicken Sie auf **OK**, um den Import wie definiert durchzuführen. 4.

Wählen Sie Abbrechen aus, um den Vorgang ohne Importieren zu beenden.

HINWEIS: Der Import von Einstellungen aus früheren suiteHEART®-Softwareversionen (4.0.4 oder früher) wird nicht unterstützt. Wenden Sie sich bitte an den NeoSoft-Support unter service@neosoftmedical.com, wenn Sie Hilfe beim Import von Einstellungen aus früheren Versionen benötigen.

Export-Einstellungen

Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Exportieren aus. 1.

ABBILDUNG 23. Einstellungen exportieren



- 2. Klicken Sie auf Durchsuchen, wählen Sie den Ordner für die Einstellungsdatei aus und klicken Sie dann auf Speichern.
- 3. Wählen Sie OK aus.

Wählen Sie Abbrechen aus, um den Vorgang ohne Exportieren zu beenden.

Virtual Fellow[®]

Virtual Fellow[®] (Virtueller Partner) ist eine standardisierte Funktion zur Bildbetrachtung bei MRT-Herzuntersuchungsstudien. Die Funktion verbessert den Arbeitsablauf bei der Visualisierung durch Erleichterung der Auswertung von MRT-Herzuntersuchungsstudien durch Ärzte. Bildbearbeitungs-Werkzeuge wie Fenster/Ebene, Zoom, Schwenkung und Drehung werden bei Verwendung dieser Funktion automatisch angewandt. Aktuelle und vorherige MRT-Herzuntersuchungsstudien können mithilfe von Virtual Fellow[®] auf einfache Weise ausgewertet werden.

- **HINWEIS:** Anweisungen zur Aktivierung von Virtual Fellow[®] im Rahmen der Vorbearbeitung sind in der suiteDXT-Bedienungsanleitung (NS-03-039-0008) zu finden.
- **HINWEIS:** Die Patienten-ID der aktuellen und der älteren Untersuchung, die in Virtual Fellow[®] angezeigt werden sollen, muss übereinstimmen.
- **HINWEIS:** Die Bearbeitung von Analyseergebnissen kann nicht in Virtual Fellow[®] durchgeführt werden. Hierfür muss der entsprechende Analysemodus ausgewählt werden.



WARNUNG: Der Benutzer muss bestätigen, dass für die von Virtual Fellow[®] erstellten Ansichtsprotokolle die richtigen Bilder ausgewählt wurden. Für aktuelle/vorherige Ansichtsprotokolle fehlerhaft identifizierte Bilder können manuell ausgewählt werden. Der Benutzer muss angemessen in bildgebenden Verfahren für die Kardiologie geschult sein, um sicherzustellen, dass die richtigen Bilder ausgewertet werden. Zur Auswertung aller für die Studie erfassten Bilder verwenden Sie den Viewer-Modus unter Bildverwaltungswerkzeuge auf Seite 22.



WARNUNG: Bestätigen Sie vor der Auswertung oder dem Vergleich von Studien alle Patienten-Untersuchungsanzeigeinformationen durch Sichtkontrolle im oberen Teil der Benutzeroberfläche. #1 zeigt die aktuelle Studie und #2 die vorherige Studie an.



WARNUNG: Die Bildbearbeitung mittels WW/WL, Schwenken, Zoom, Drehen und Spiegeln in Virtual Fellow[®] kann das Erscheinungsbild verschiedener Pathologien und die Fähigkeit, andere anatomische Strukturen zu erkennen, beeinflussen. Überprüfen Sie jedes einzelne Ansichtsprotokoll und nehmen Sie falls erforderlich die entsprechenden Anpassungen vor.

Vorbearbeitung mittels Virtual Fellow®



Benutzeroberfläche von Virtual Fellow®



Auswahloptionen von Virtual Fellow®

| Auswahl | Beschreibung |
|----------|---|
| O | Virtual Fellow® |
| Vo | Funktionsergebnisse anzeigen |
| \sim | Flussergebnisse anzeigen |
| | Ergebnisse der myokardialen Beurteilung anzeigen |

| Auswahl | Beschreibung |
|--|---|
| B | Verbundenes Umschalten zur Durchführung von WW/WL, Schwenken, Drehen und Spiegeln sowohl für die aktuelle als auch die vorherige Serie. |
| 8 | Nicht verbundenes Umschalten zur Durchführung von WW/WL, Schwenken, Drehen und Spiegeln für eine einzelne Serie. Hinweis: Zoom wird stets sowohl auf die aktuelle als auch vorherige Serie angewandt. |
| Phase Magnitude | Phase wird verwendet, um eine phasensensitive Late-Enhancement-Analyse anzuzeigen. |
| | Vergrößerung wird verwendet, um eine vergrößerungsbasierte Late-Enhancement- Analyse anzuzeigen. |
| мосоNO мосо | MOCO wird verwendet, um bewegungskorrigierte myokardiale Perfusionsserien anzuzeigen. |
| | NO MOCO wird verwendet, um myokardiale Perfusionsserien ohne Bewegungskorrektur anzuzeigen. |
| #1 | #1 ist der Indikator der Serie, die für die aktuelle Studie angezeigt wird. Klicken Sie mit der linken Maustaste direkt auf #1, um die Serie zu ändern. |
| #2 | #2 ist der Indikator der Serie, die für die vorherige Studienserie angezeigt wird. Klicken Sie mit der linken Maustaste direkt auf #2, um die Serie zu ändern. |
| 1 18 20 20 FPS | Film-Bedienelemente werden verwendet, um das Cine-Movie abzuspielen, anzuhalten, die Frames pro Sekunde auszuwählen sowie den Start- und End-Frame zu definieren. |
| | Querverweis-Werkzeug zur automatischen Erkennung und Anzeige von Bildern, die die gleiche Stelle zeigen. Hinweise zur Verwendung dieser Funktion finden Sie unter Komponentensuche* auf Seite 23. |

| Auswahl | Beschreibung |
|------------------------------------|--|
| | Messwerkzeuge können im Haupt-Viewer und auf Langachsenansichten verwendet werden. |
| っ | Generische Bearbeitungen von Messungen rückgängig machen. |
| | Viewport-Layout-Optionen*: 1x1, 1x2, 4x4 und 5x4. *Abhängig vom ausgewählten Protokoll. |
| | Geltungsbereich hat die gleiche Funktion wie unter Bildbearbeitungs-Werkzeuge auf Seite 11 beschrieben. |
| Linke Pfeiltaste auf der Tastatur | Zum Verschieben der Schichtposition in Vorwärtsrichtung in einem aktuellen/ vorherigen Ansichtsprotokoll. |
| Rechte Pfeiltaste auf der Tastatur | Zum Verschieben der Schichtposition in Rückwärtsrichtung in einem aktuellen/ vorherigen Ansichtsprotokoll. |

Ansichtsprotokolle

| | Serientyp |
|--------|---|
| Vo | Kurzachsen-Filmfunktionsserie. |
| V@/V@ | Aktuelle Kurzachsen-Filmfunktion mit vorheriger. |
| | Myokardiale Beurteilung. |
| | Aktuelle myokardiale Beurteilung mit vorheriger. |
| V@/ () | Kurzachsen-Filmfunktion mit myokardialer Beurteilung. |

| Serientyp |
|---|
| Myokardiale Perfusionsserie Belastung. |
| Aktuelle myokardiale Perfusionsserie Belastung mit vorheriger. |
| Aktuelle myokardiale Perfusion Belastung mit myokardialer Beurteilung. |
| Myokardiale Perfusionsserie Belastung/Ruhe. |
| T1-Axial-Serie. |
| SSFP mit T1-Axial-Serie. |

Tastatur-Shortcuts

| Funktion | Taste |
|--|-------|
| In der Langachsenansicht vorwärts blättern, wenn der gelbe Indikator in der Ecke des Bildfensters vorhanden ist. | Z |
| In der Langachsenansicht rückwärts blättern, wenn der gelbe Indikator in der Ecke des Bildfensters vorhanden ist. | A |

Auswahl einer Serie für Ansichtsprotokolle durch Benutzer

Ansichtsprotokolle werden konfiguriert, um Bilder aus der aktuellen Studie oder aus der aktuellen und vorherigen Studie anzuzeigen. Wenn die angezeigten Bilder nicht den für die Auswertung erwarteten Bildern entsprechen, wählen Sie die richtige Serie erneut aus, indem Sie wie in Abbildung 1 dargestellt mit der linken Maustaste direkt auf die gewünschte Nummer auf der Benutzeroberfläche von Virtual Fellow[®] klicken (#1 für die aktuelle Studie oder #2 für die vorherige Studie). Wählen Sie die entsprechende Serie aus den für die aktuelle Studie (#1) aufgelisteten Serien aus.



ABBILDUNG 1. Benutzeroberfläche von Virtual Fellow®

Auswahl einer Serie für Querverweis-Langachsen-Darstellungsfenster durch Benutzer

Wenn die dargestellten Bilder nicht in den erwarteten Ansichten angezeigt werden, können die entsprechenden Serien ausgewählt werden, indem Sie direkt auf ein Langachsen-Darstellungsfenster klicken und das Bild dann wie in der nachstehenden Abbildung gezeigt aus dem Datei-Pulldown-Menü auswählen.

- HINWEIS: Bei Verwendung der Tastaturtasten Z oder A wird das vom Benutzer ausgewählte Bild nicht mehr im Darstellungsfenster angezeigt.
- **HINWEIS:** Um die gewünschte apikale Richtung im Menü des Bildbetrachters festzulegen, wählen Sie "Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten" und dann die Registerkarte "Virtual Fellow[®]" aus.



Automatisches Update

Die Funktion "Automatisches Update" ermöglicht das Starten einer Studie mit Verarbeitung im Hintergrund. Wenn Bilder nach dem Starten der Studie über das Netzwerk übertragen werden, wird die Analyse (und Virtual Fellow[®] bei Aktivierung) im Hintergrund ausgeführt, wenn ein gültiger Serientyp vom Algorithmus identifiziert wird. Zu den unterstützten Analysemodi gehören:

- Funktion (nur Kurzachse)
- Fluss
- Myokardiale Beurteilung (nur Kurzachsen-Late-Enhancement)
- T1-Mapping
- T2-Mapping

Anweisungen zur Konfiguration der Funktion für automatische Updates finden Sie in der suiteDXT-Bedienungsanleitung (NS-03-039-0008).



WARNUNG: Nach der Vorbearbeitung ist der Benutzer dafür verantwortlich, die Genauigkeit der gesamten Analyse zu beurteilen und ggf. erforderliche Korrekturen vorzunehmen.

Arbeitsverfahren

- 1. Wenn eine Studie über ein Netzwerk verbunden wurde oder wenn die Studie gerade durchgeführt wird und über ein Netzwerk verbunden ist und ein hellblauer Kreis in der DXT-Studienliste erscheint (siehe Abbildung 1), kann die Studie gestartet werden.
 - HINWEIS: Wenn ein Analysemodus vor dem automatischen Update manuell durchgeführt wird, werden die Ergebnisse nicht überschrieben.

HINWEIS: Wenn die Studie geschlossen ist, gibt ein grüner Kreis die abgeschlossene Bearbeitung an.

ABBILDUNG 1. DXT-Studienliste

| SHINE 04, 201510131140553 | ANONYMOUS_201 | MREP SP |
|---------------------------------|------------------|---------|
| SH NL 05, 20151013T140903 | ANONYMOUS_201 | MREP SP |
| Siemens 11, 20190114T164821 | ANONYMOUS_201 | Scan 1 |
| suiteHEART Example Case | ANONYMOUS_201 | Cardiac |
| suiteHEART Example Case 01 | AW1903342710.717 | |
| suiteHEART Example Case 4D Flow | ANONYMOUS_201 | Cardiac |

2. Wenn die Studie öffnet, erscheint die in Abbildung 2 dargestellte Meldung.

ABBILDUNG 2. Start der Studie



3. Wenn die Analyse einer Serie abgeschlossen wurde, erscheint die Schaltfläche "Aktualisieren" gelb (siehe Abbildung 3). Klicken Sie auf diese Schaltfläche, um die Analysemodi zu aktualisieren.

Je nach der Anzahl der zu analysierenden Serientypen müssen Sie ggf. mehrmals auf die Schaltfläche "Aktualisieren" klicken.

ABBILDUNG 3. Schaltfläche "Aktualisieren"



- 4. Wenn die Studie geschlossen ist, erscheint die in Abbildung 4 dargestellte Meldung.
 - HINWEIS: Wenn nach dem Schließen der Studie weitere Serientypen über ein Netzwerk verbunden werden, kann die Bearbeitung stattfinden.

suiteHEART® × Preprocessing may be performed for following analysis types while study is opened in SuiteHEART® Function Flow Myocardial Evaluation T1 Mapping T2 Mapping The user is responsible for assessing the accuracy of the entire analysis and making any necessary corrections. See Instructions for Use. OK

ABBILDUNG 4. Studie geschlossen

Bearbeiten von Konturen

Die Konturbearbeitung, die in diesem Abschnitt beschrieben wird, steht in allen Analysemodi zur Verfügung. Diese Funktion ist im Editor-Fenster und im Überprüfungsmodus verfügbar.

ROI-Punkt-Spline

- 1. Klicken Sie im Editor-Fenster mit der linken Maustaste auf die Kontur. Die Kontur färbt sich bei der Auswahl lila.
- 2. Klicken Sie mit der linken Maustaste auf den Mittelpunkt der Kontur, um sie wie in Abbildung 1 gezeigt zu ziehen.
 - Falls die ausgewählte Kontur mit Hilfe der Punkt-Spline-Methode erstellt wurde, werden die Punkte zur Bearbeitung angezeigt. Klicken Sie mit der linken Maustaste und ziehen Sie einen der Punkte, um die Größe und Form der Kontur wie in Abbildung 1 gezeigt zu verändern.
 - Falls die ausgewählte Kontur mit dem Freihandwerkzeug frei gezeichnet wurde, kann sie durch Drücken der linken Maustaste und Verwendung der Freihandbearbeitung aktualisiert werden.

Zusätzliche Funktionalität:

- Alt + Linke Maustaste erzeugt einen Eckpunkt.
- Durch Klicken auf den ersten Punkt wird die Kontur geschlossen.
- Durch Klicken direkt auf eine Kontur wird ein Punkt erzeugt.
- Entf + Cursor auf einem Punkt entfernt den Punkt.
- Ziehen eines Punkts in die Nähe eines benachbarten Punkts entfernt den benachbarten Punkt.
- Wenn weniger als drei Punkte verbleiben, wird der Untersuchungsbereich gelöscht.

ABBILDUNG 1. Herkömmliche Konturbearbeitung



Bearbeitungswerkzeug

- 1. Aktivieren Sie das Bearbeitungswerkzeug, indem Sie mit der linken Maustaste auf die Kontur klicken, um es auszuwählen. Klicken Sie dann mit der rechten Maustaste und wählen Sie das Bearbeitungswerkzeug wie in Abbildung 2 gezeigt aus dem Popup-Menü aus.
 - Bei Verwendung des Bearbeitungswerkzeugs wird der ausgewählte Punkt-Spline-Untersuchungsbereich automatisch zu einem Freihand-Untersuchungsbereich.

ABBILDUNG 2. Aktivierung des Bearbeitungswerkzeugs



- 2. Der Cursor wird als Quadrat angezeigt. Positionieren Sie den Cursor weg vom Untersuchungsbereich und halten Sie die linke Maustaste gedrückt. Das Bearbeitungswerkzeug wird eingeblendet (siehe Abbildung 3).
 - **HINWEIS:** Die Größe des Bearbeitungskreises wird standardmäßig auf eine Größe festgelegt, die der gleichen Entfernung vom Mauszeiger zum ausgewählten Untersuchungsbereich entspricht. Positionieren Sie den Cursor erneut, um die Größe zu ändern.



ABBILDUNG 3. Bearbeitungswerkzeug

3. Um das Bearbeitungswerkzeug zu deaktivieren, klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Kontur, klicken dann mit der rechten Maustaste und wählen das Bearbeitungswerkzeug aus dem Popup-Menü aus (siehe Abbildung 4).

ABBILDUNG 4. Deaktivierung des Bearbeitungswerkzeugs



HINWEIS: Der standardmäßige Aktivierungs-/Deaktivierungsstatus des Bearbeitungswerkzeugs lässt sich in den Einstellungen festlegen.

Konturen-Pull-Tool

1. Aktivieren Sie das Pull-Tool, indem Sie mit der linken Maustaste auf die Kontur klicken, um sie auszuwählen. Klicken Sie dann mit der rechten Maustaste und wählen Sie das Pull-Tool wie in Abbildung 5 gezeigt aus dem Popup-Menü aus. Dies ermöglicht das Anpassen eines Kontursegments durch Ziehen von Teilen der Kontur, um geringfügige Anpassungen vorzunehmen.

ABBILDUNG 5. Pull-Tool-Aktivierung



 Klicken Sie mit der linken Maustaste direkt auf das Segment der Kontur, das bearbeitet werden soll. Die Länge des schwarz gestrichelten Segments kann mithilfe des mittleren Maus-Scroll-Rads gesteuert werden. Die Position des Mauscursors von der schwarz gestrichelten Linie bestimmt die Änderung der Bearbeitung für dieses Segment der Kontur.

ABBILDUNG 6. Pull-Tool



3. Um das Pull-Tool zu deaktivieren, klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Kontur, klicken dann mit der rechten Maustaste und wählen das Pull-Tool aus dem Popup-Menü aus (siehe Abbildung 7).

ABBILDUNG 7. Pull-Tool-Deaktivierung



Löschen einer Kontur

1. Klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Kontur, um sie auszuwählen, und drücken Sie dann die Löschtaste auf der Tastatur.

oder

2. Klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Kontur, um sie auszuwählen, und dann mit der rechten Maustaste.

Wählen Sie entweder W, um eine einzelne Kontur zu löschen, oder W, um Konturen aus allen Phasen oder Zeitpunkten zu löschen, wie in Abbildung 8 dargestellt.

ABBILDUNG 8. Konturlöschung



HINWEIS: Die Punkt-Spline-Funktionalität wird auf alle Analysen außer 3D-/4D-Flow-Viewer angewandt.

Die folgende Kopieren/Einfügen- und Translationsfunktionalität ist in allen Analysemodi mit Ausnahme der PFO-Analyse verfügbar.

- Strg+C = Untersuchungsbereich kopieren
- Strg+V = Untersuchungsbereich einfügen
- Strg+S = Untersuchungsbereich glätten

Funktionsanalyse

Der Benutzer ist für die genaue und vollständige Positionierung (und korrekte Zuordnung) aller Untersuchungsbereiche verantwortlich, einschließlich solcher Untersuchungsbereiche, die anhand automatischer Segmentierungsalgorithmen erzeugt oder modifiziert wurden. Die von der Software erzeugten quantitativen Werte hängen von der genauen und vollständigen Positionierung (und korrekten Zuordnung) dieser Untersuchungsbereiche ab.

Die Funktion "Studienvorbearbeitung" ermöglicht die Vorbearbeitung der Funktionsanalyse. Siehe suiteDXT-Bedienungsanleitung, NS-03-039-0008.

Dieser Abschnitt beschreibt die typischen Schritte, die zu einer Herzfunktionsanalyse gehören. Die Beispiels-Arbeitsabläufe liefern eine Übersicht über die Schritte, welche die Anwendung bei einer Herzfunktionsanalyse durchführt. Die Verfahren zeigen, wie die quantitative Analyse durchgeführt wird.

WICHTIG: Es wird empfohlen, dass Sie für die Durchführung von kardiologischen Analysen qualifiziert sind, wenn die Analyseergebnisse für das Erstellen einer Diagnose verwendet werden sollen.



WARNUNG: Nach der Vorbearbeitung ist der Benutzer dafür verantwortlich, die Genauigkeit der gesamten Analyse zu beurteilen und ggf. erforderliche Korrekturen vorzunehmen. Eine umfassende Überprüfung sollte Folgendes umfassen:

- Positionierung/Identifizierung des Untersuchungsbereichs
- ED/ES-Zuordnungen
- MK/TK-Annulus-Positionierung
- RV-Einfügungspositionierung



/ARNUNG: Die Anwendung unterstützt den Anwender nur bei der Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch eine klinische Interpretation der Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.



WARNUNG: Eine falsche Scanebene kann zu ungenauen Analyseergebnissen führen. Siehe Anhang B.

HINWEIS: Nachträgliche 2D-Serien, die aus 4D-Flussbildern erstellt werden, erfordern möglicherweise eine manuelle Segmentierung.

Die Analyse gliedert sich in drei Kategorien:



- Beinhaltet Volumenanalyse für den linken Ventrikel (LV) und rechten Ventrikel (RV).

Atria

Other

Beinhaltet Volumenanalyse für das linke (LA) und rechte Atrium (RA).

- Beinhaltet vordefinierte lineare Messungen und benutzerdefinierte Messungen, die hinzugefügt werden können.

Ventrikel

Wählen Sie den entsprechenden Analysentyp aus:



Klicken Sie auf W, um Konturen zu löschen.

HINWEIS: Der Matrix-Modus unterstützt das Löschen von Konturen.

Indexmessungen berechnen

- 1. Wählen Sie die Registerkarte "Anamnese" aus.
- 2. Geben Sie die Größe und das Gewicht des Patienten ein.

Die Messungen des enddiastolischen Volumenindexes, des endsystolischen Volumenindexes, des enddiastolischen Massenindexes, des endsystolischen Massenindexes, der Massenindexphase, des Herzleistungsindexes und des Schlagvolumenindexes werden anhand der Messergebnistabelle berechnet.

HINWEIS: Unter der Registerkarte "Anamnese" in der Befundansicht kann die KÖF-Berechnungsmethode gewählt werden.

Automatische LV- und RV-Segmentierung

Die automatische Segmentierungsfunktion berechnet Standardparameter der Herzfunktion ohne anatomische Eingabe. Nach der Generierung der Segmentierungsergebnisse können Untersuchungsbereichsarten für die Anzeige aus- oder abgewählt werden. Die Segmentierungsbearbeitung kann zudem über Benutzereingaben erfolgen.

HINWEIS: Wenn die LV- und RV-Schaltflächen der Kurzachsenfunktion beide abgewählt sind oder wenn die Kammerauswahl-Schaltfläche auf der Langachse abgewählt ist, wird die Schaltfläche "Automatische Übertragung starten" deaktiviert.

Gehen Sie wie folgt vor, um die LV- und RV-Segmentierung zu starten:

- 1. Wählen Sie die Kurzachsenserie, und stellen Sie Fenster/Ebene ein.
- 2. Klicken Sie auf Ventricles

- 3. Klicken Sie auf für die automatische Segmentierung.
- 4. Wählen Sie die entsprechenden Optionen aus der Segmentierungs-Symbolleiste aus (siehe Abbildung 1).
- 5. Wählen Sie aus, um die automatische Segmentierung zu starten.

ABBILDUNG 1. Segmentierungs-Symbolleiste





Tabelle 1: Automatische Segmentierung – Konturtypen

| Θ | | O | O | \bigcirc | G | |
|---|--|--|---------------------------------------|--------------------------|----------------------|----------------------|
| Glättungsmodus – Schließt die papillaren Muskeln im ventrikulären Volumen ein. | Rau-Modus – Schließt die papillaren Muskeln aus dem ventrikulären Volumen aus. | Endokardiale und epikardiale Konturen anzeigen. | Endokardiale Konturen anzeigen. | Sehnenfäden anzeigen. | LV rau, RV glatt. | LV glatt, RV rau. |

Tabelle 2: Automatische Segmentierung* – Übertragungstypen

| + + + | + × + | * | • ¥ O |
|--|---|--|---|
| Alle Schichten, alle Phasen übertragen oder alle Schichten, alle Phasen zeigen | Alle Schichten übertragen; einphasig | Alle Phasen übertragen; Einzelschicht | Übertragung zeigt ausschließlich Konturen für ED-/ES-Phasen |

*Die Übertragungsfunktion wird getauscht, wenn die Einstellung "x-(Schicht) und y-(Phase) Achse für Matrix-Modus spiegeln" aktiviert ist.
Tabelle 3: Ventrikuläre Auswahl



Automatische Segmentierung für alle Schichten und alle Phasen durchführen

Diese Option ist für das Generieren der Ergebnisse regionaler Analysen sowie von Dyssynchronie- und Klappenebenenanalysen erforderlich.

oder den Rau-Modus

- 1. Wählen Sie die Kurzachsenserie, und stellen Sie Fenster/Ebene ein.
- 2. Klicken Sie auf Ventricles .



- 3. Klicken Sie auf E für die automatische Segmentierung.
- Wählen Sie entweder den Glättungsmodus Symbolleiste aus.



Wählen Sie was, um die Ergebnisse der Myokardmasse zu generieren.



5.

7.

8.

6. Wählen Sie Für alle Phasen und Schichten aus.



oder beides aus.

HINWEIS: Für eine optimale RV-Segmentierung müssen sowohl die epikardiale als auch die endokardiale Kurve ausgewählt werden.



en Sie 🔜 aus, um die automatische Segmentierung zu starten.

HINWEIS: Die Schaltfläche "Automatische Übertragung starten" wird deaktiviert, wenn sowohl die LV- als auch RV-Auswahl abgewählt sind.

Segmentierungsgenauigkeit/-bearbeitung prüfen

- 1. Spielen Sie die Kurzachsenserien im Filmmodus ab, und prüfen Sie die Genauigkeit der Konturen.
- 2. Bearbeiten Sie alle ungenauen Konturen.

Die Phasenzuordnungen für ED und ES sind gesperrt. Zur erneuten Zuordnung von ED oder ES klicken Sie auf die Schaltfläche "ED" oder "ES" und wählen Sie die Phasennummer direkt auf der Matrix. Gesperrte Phasen sind durch eine hellere Farbe des Dreiecks gekennzeichnet.

- 3. Prüfen Sie die Platzierung des RV-Einfügepunktes auf jeder Schicht. Korrigieren Sie den RV-Einfügepunkt für die Basalschichten.
- 4. Prüfen Sie den Matrix-Modus und bestätigen Sie die ED- und ES-Zuordnungen.

HINWEIS: Die Konturbearbeitung wird im Glättungsmodus unterstützt. Führen Sie eine Konturbearbeitung durch und starten Sie die automatische Segmentierung.

Automatische Segmentierung für alle Schichten in einer Einzelphase durchführen

- 1. Wählen Sie die Kurzachsenserie, und stellen Sie Fenster/Ebene ein.
- 2. Klicken Sie auf Ventricles .
 - Klicken Sie auf

3.

5.

- 4. Wählen Sie entweder den Glättungsmodus oder den Rau-Modus aus der Segmentierungs-Symbolleiste aus.



- Wählen Sie was, um die Ergebnisse der Myokardmasse zu generieren.
- 6. Prüfen Sie die Kurzachsenbilder und wählen Sie die enddiastolische Phase aus.
- 7. Wählen Sie entweder oder oder beides aus.
- 8. Wählen Sie für alle Schichten in einer Einzelphase aus.
- 9. Wählen Sie aus, um die automatische Segmentierung zu starten.
- 10. Überprüfen Sie die Kurzachsenbilder und wählen Sie die enddiastolische Phase aus.
- 11. Wählen Sie aus, um die automatische Segmentierung zu starten.
 - **HINWEIS:** Die Schaltfläche "Automatische Übertragung starten" wird deaktiviert, wenn sowohl die LV- als auch RV-Auswahl abgewählt sind.

Segmentierungsgenauigkeit/-bearbeitung prüfen

- 1. Spielen Sie die Kurzachsenserien im Filmmodus ab, und prüfen Sie die Genauigkeit der Konturen.
- 2. Bearbeiten Sie alle ungenauen Konturen.
- 3. Prüfen Sie den Matrix-Modus und bestätigen Sie die ED- und ES-Zuordnungen.
- 4. Prüfen Sie alle Ergebnisse in der Tabelle mit den Messwerten.

Verfahren zur manuellen LV- und RV-Funktionsanalyse

HINWEIS: Es wird empfohlen, dass jeweils die enddiastolische und endsystolische Herzphase verwendet wird. Die Verarbeitung sollte mit der enddiastolischen Phase beginnen. Der Arbeitsfluss der Analyse verläuft normalerweise von der Herzbasis zur Herzspitze.



- 2. Wählen Sie in der Bildansicht die entsprechende Kurzachsenserie aus.
- 3. Klicken Sie auf Ventricles

1.

4.

- sho 📖
- Klicken Sie auf die Schaltfläche www für Volumenmessungen.
- 5. Suchen Sie die enddiastolische Phase.

Endokard definieren

- 1. Wählen Sie 🥨 für LV (Linker Ventrikel) oder 🎑
- 2. Zeichnen Sie die endokardiale Kontur.
- 3. Fahren Sie mit der nächsten Schicht unter Verwendung von **Fahren Sie** fort oder verwenden Sie <-- und --> oder wählen Sie die Miniaturansicht aus.
- 4. Wiederholen Sie die Schritte 2 und 3, bis der gesamte linke und/oder rechte Ventrikel segmentiert ist.

Das endokardiale Konturwerkzeug bleibt ausgewählt, damit die Segmentierung von mehreren Schichten rascher durchgeführt werden kann.

für RV (Rechter Ventrikel) aus.

- 5. Finden Sie die endsystolische Phase.
- 6. Wiederholen Sie die Schritte 2 und 3 für die endsystolische Phase, bis der gesamte linke und/oder rechte Ventrikel segmentiert ist.
 - **HINWEIS:** Die Software definiert automatisch die enddiastolische Phase als die Phase mit dem größten Volumen und die endsystolische Phase als die Phase mit dem kleinsten Volumen. Die Zuordnung der enddiastolischen Phase und der endsystolischen Phase wird während der Segmentierung aktualisiert.

Segmentierungsgenauigkeit/-bearbeitung prüfen

- 1. Spielen Sie die Kurzachsenserien im Filmmodus ab, und prüfen Sie die Genauigkeit der Konturen.
- 2. Bearbeiten Sie alle ungenauen Konturen.
- 3. Prüfen Sie den Matrix-Modus und bestätigen Sie die ED- und ES-Zuordnungen.
- 4. Prüfen Sie alle Ergebnisse in der Tabelle mit den Messwerten.

Manuelles Verfahren zur Darstellung der myokardialen LV- und RV-Masse

- Wählen Sie die entsprechende Herzphase. 1.
- Wählen Sie 2.



für RV-Epikard aus.

- für LV-Epikard oder Zeichnen Sie die epikardiale Kontur. 3.
- + Fahren Sie mit der nächsten Schicht unter Verwendung von fort oder verwenden Sie <-- und --> oder 4. wählen Sie die Miniaturansicht aus.
- 5. Wiederholen Sie die Schritte 3 und 4, bis das gesamte links- und/oder rechtsventrikuläre Epikard segmentiert ist. Während die epikardialen Konturen definiert werden, werden die Ergebnisse der Masse automatisch aktualisiert.

Segmentierungsgenauigkeit/-bearbeitung prüfen

- Spielen Sie die Kurzachsenserien im Filmmodus ab, und prüfen Sie die Genauigkeit der Konturen. 1.
- 2. Bearbeiten Sie alle ungenauen Konturen.
- 3. Prüfen Sie den Matrix-Modus und bestätigen Sie die ED- und ES-Zuordnungen.
- 4. Prüfen Sie alle Ergebnisse in der Tabelle mit den Messwerten.

Basale Interpolation

Zur Durchführung der Interpolation einer Segmentierung für die Basalschichten identifizieren Sie den Annulus der Mitral- oder Trikuspidalklappe auf einer Langachsenansicht.

- HINWEIS: Die automatische Einfügung des Annulus der Klappen für LV und RV kann unter "Einstellungen" gewählt werden. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus. Wählen Sie unter "Funktion" Automatische Einfügung des MK- oder TK-Annulus aus.
- Zur basalen Interpolation des linken Ventrikels wählen Sie eine 2-Kammern-Ansicht im Querverweismodus aus. 1.



2.

- 3. Definieren Sie den MK-Annulus (siehe Abbildung 2). Prüfen Sie die Platzierung der Linie auf den entsprechenden endsystolischen und enddiastolischen Phasen durch Verwendung der Film-Bedienelemente.
 - HINWEIS: Basale Interpolation mehrerer Ebenen wird unterstützt. Der MK-Annulus kann beispielsweise auf 2-Kammer- und 4-Kammer-Ansichten identifiziert werden; die Anpassung erfolgt zwischen den beiden Ebenen.
 - HINWEIS: Machen Sie die Serie der MK- oder TK-Annulus-Positionierung durch Klicken auf links im Darstellungsfenster ausfindig.

ABBILDUNG 2. MK-Annulus



4. Prüfen Sie die aktualisierte Berechnung durch Überprüfung der Querverweisschichten in Relation zur Linie.

Wie in Abbildung 3 dargestellt basiert die interpolierte Volumenberechnung auf der Beziehung des Linienschnittpunkts mit der Schicht (rosa Linie). Dieses Volumen ist jetzt in den Volumenergebnissen enthalten. Der eigentliche Untersuchungsbereich wird nicht angezeigt. Für interpolierte Schichten wird der Volumenwert mit dem Prozentsatz der Interpolation in der linken Ecke des Bildes angezeigt (siehe Abbildung 3).



ABBILDUNG 3. Volumenberechnung

5. Zur basalen Interpolation des rechten Ventrikels wählen Sie eine 4-Kammern-Ansicht im Querverweismodus aus.



6.

7. Definieren Sie den TK-Annulus (siehe Abbildung 4). Prüfen Sie die Platzierung der Linie auf den entsprechenden endsystolischen und enddiastolischen Phasen durch Verwendung des Film-Bedienelements.

ABBILDUNG 4. TK-Annulus



- 8. Prüfen Sie die aktualisierten Berechnungen durch Überprüfung der Querverweisschichten in Relation zur Linie, und überprüfen Sie die ED- und ES-Zuordnungen im Matrix-Modus.
- 9. Um die Ergebnisse wieder auf den ursprünglichen Wert zurückzusetzen, halten Sie die rechte Maustaste direkt auf der Linie gedrückt, um "Löschen" auszuwählen, oder klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Linie und drücken Sie dann die Löschtaste auf der Tastatur.

Genauigkeit prüfen

- 1. Spielen Sie die Langachsenserien im Filmmodus ab und prüfen Sie die Genauigkeit der Linie.
- 2. Passen Sie die Platzierung der Linie nach Bedarf an.
- 3. Wenn eine automatische Einfügung durchgeführt wurde, prüfen Sie auf korrekte Serienauswahl und Linienplatzierung. Wenn die Platzierung nicht korrekt ist, klicken Sie mit der rechten Maustaste auf die Linie und löschen Sie diese.

Bewegungskorrektur zwischen Serien

Die Bewegungskorrektur zwischen Serien kompensiert die kardiale Translation (Positionsveränderung des Patienten), die zwischen der Erfassung von Lang- und Kurzachsenbildern auftreten kann. Fehler bei den Kammervolumen können auftreten, wenn Annulusebenen aus Langachsenbildern abgeleitet werden, die nicht räumlich mit Kurzachsenbildern registriert sind, welche die endokardialen Konturen enthalten, die für die Volumenanalyse verwendet werden. Der Fehler kann auftreten, wenn die Kurz- und Langachsenbilder in verschiedenen Phasen des Atmungszyklus aufgenommen wurden oder der Patient zwischen der Aufnahme der Lang- und Kurzachsenbilder die Position ändert (Translation). Wird **Bewegungskorrektur zwischen Serien** ausgewählt, wird die enddiastolische Mitte der atrioventrikulären Klappenebene durch die basalste enddiastolische ventrikuläre endokardiale Kontur definiert. Die Angulation der Annulus-Klappenebene und die relative Position deren Mittel in anderen kardialen Phasen wird durch die Angulation der Annulus-Linien sowie die relative Position der Annulus-Mittel per Definition auf dem Langachsenbild bestimmt.

HINWEIS: So wird im Funktionsanalyse-Modus auf die Komponente zugegriffen: Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus. Wählen Sie unter "Funktion" Bewegungskorrektur zwischen Serien aus.

- 1. Führen Sie die automatische LV- und RV-Segmentierung für alle Phasen und alle Schichten durch.
- 2. Führen Sie die basale Interpolation für LV und RV durch.
- 3. Wählen Sie aus.
- 4. Die Übereinstimmung kann bestätigt werden, wenn die gestrichelte Linie über der Positionierung der MK-Annulus-Linie gelegt wird, wie in Abbildung 5 (links) dargestellt.

ABBILDUNG 5. Bestätigte Übereinstimmung (links) Kardiale Translation (rechts)



- 5. Abbildung 5 (rechts) zeigt eine Lücke zwischen der durchgehenden und der gestrichelten Annulus-Linie.
- 6. Die durchgehende Linie stellt die Annulus-Ebene dar, die auf dem Langachsenbild gezeichnet wird. Die gestrichelte Linie stellt die übersetzte Annulus-Ebene basierend auf der Position der basalsten endokardialen Kontur dar.
 - **HINWEIS:** Der Anwender ist dafür verantwortlich, den Grund für die Lücke zwischen der durchgehenden und der gestrichelten Linie zu bestimmen und die Analyse ggf. zu korrigieren. Mögliche Ursachen für eine Lücke sind u. a.:
 - Die basalste endokardiale Kontur auf dem Kurzachsenbild wird nicht auf der korrekten Schicht gezeichnet. Wird dies nicht korrigiert, kompensiert die Software die Translation nicht korrekt.
 - Die Annulus-Linie stellt nicht die Position des Annulus dar. Wird dies nicht korrigiert, kompensiert die Software die Translation nicht korrekt.
 - Kardiale Translation zwischen der Langachsenaufnahme und der Kurzachsenaufnahme.

Werden die basalste endokardiale Kontur auf der korrekten Schicht und die Annulus-Linie korrekt auf dem Langachsenbild gezeichnet, stellt die Lücke zwischen der durchgehenden und gestrichelten Linie die tatsächliche kardiale Translation dar und die Software korrigiert dieser Translation entsprechend.

7. Prüfen Sie die Translation, wenn die RV-Segmentierung durchgeführt und der TK-Annulus positioniert wurde.

Interpolationsfunktion

Bei Durchführung der Funktionsanalyse des LV oder RV ist die Interpolationsfunktion deaktiviert.

Die Interpolationsfunktion kann unter folgenden Bedingungen angewendet werden:

- Wenn die gleiche Herzphase über Schichten für die Endsystole oder die Enddiastole gezeichnet und dabei eine Schicht ausgelassen wird, kann die Interpolation durch Auswahl von "Ein" (siehe Abbildung 6) aktiviert werden.
- Wenn die gleiche Herzphase über Schichten für die Endsystole oder die Enddiastole gezeichnet und/oder dabei eine Schicht ausgelassen wird, kann die basale Interpolation automatisch angewendet werden.

ABBILDUNG 6. Interpolation



Interpolation AUS

Interpolation EIN

Prüfung der enddiastolischen (ED) und endsystolischen (ES) Zuordnungen

Nach Abschluss der Segmentierung prüfen Sie den Matrix-Modus und bestätigen Sie die enddiastolischen oder endsystolischen Zuordnungen.

HINWEIS: Für den Analysentyp ventrikulärer Volumina wird die folgende Meldung angezeigt, wenn die enddiastolischen (ED) oder die endsystolischen (ES) Kurven manuell an einer anderen Phase durchgeführt werden.

ABBILDUNG 7. ROI-Zuordnungsmeldung



Wählen Sie die Schaltfläche "Matrix-Modus" 1.



2. Wählen Sie den "einzelnen" ED/ES-Modus aus

> Das Ansichtsfenster ändert sich und zeigt eine Matrix an, die alle erfassten Schichtpositionen und Phasen darstellt. In Abbildung 8 wurden alle enddiastolischen LV-Phasen zugeordnet. Dies wird durch die roten Dreiecke dargestellt. Die blauen Dreiecke zeigen die zugeordneten endsystolischen LV-Phasen an. Die roten Punkte stellen Phasen dar, die noch nicht zugeordnet wurden.



ABBILDUNG 8. Zuordnung der enddiastolischen LV-Phasen

- ES In diesem Beispiel müssen Sie auf die Schaltfläche klicken und dann die entsprechende, mit dem roten Punkt 3. gekennzeichnete Phase wählen, um die endsystolischen LV-Phasen zuzuordnen. Nach dem Klicken auf das Matrixfeld erscheint ein blaues Dreieck. Wie in Abbildung 9 dargestellt, sind alle enddiastolischen und/oder endsystolischen Zuordnungen richtig.
- 4. Wiederholen Sie die obigen Schritte für die RV-Phasen nach Bedarf. Klicken Sie auf die Registerkarte für RV.

Bestimmung der Volumenmethode

ST. WHENEARTO

Die Bestimmung der Volumenmethode für ED und ES basiert auf der Auswahl der Umschaltfläche für "Global" und "Schichtweise".

Tabelle 4: Umschaltfläche "Bestimmung der Volumenmethode"

| Globaler ED/ES | | Bei Auswahl von "Global" basiert das kombinierte Volumen auf den ED- und ES-Zuordnungen, die wiederum auf derselben Phase basieren. |
|-----------------|-------------|--|
| Einzelner ED/ES | ~~~ ^^~~ | Bei Auswahl von "Einzeln" basiert das kombinierte Volumen auf dem größten und kleinsten Volumen pro Phase für jede Schicht. Zum Aktivieren muss der Modus "Alle Schichten übertragen, alle Phasen" ausgewählt werden. |

Ergebnisse der ventrikulären Funktionsanalyse

| File Tools Help | , | | Jan 17, 2007 Anonymous | | | Refresh | Pediatricv119 |
|---|----------------------|-------------------------|------------------------|--|---------------------------------|-----------------------------|------------------|
| 📲 🗇 Vo | A_T | () ↓) 3D/4D | 16:SAx Fiesta Filter | 15:AoPC VEnc150 16:SAx Fig | 17:PA PC VEnc150 10:NDE 200 225 | 20:SAx MDE 21:Radial Flosta | 22:3-ch Fast C 🕨 |
| Vantrielas Atria Other | | | Octor (cash | Ten In | 1/2 1/2 1/2 | | |
| | 15 📢 | | | | | 263 | |
| 00 | | | | ST OF | | | |
| LV, RV: 16 SAx Flesta | | Ŵ | 6000 | | | | |
| Measurement L | .V Range | RV Range | | | | | |
| 2 EF (%) 5 | 58 57 - 75 | 53 51-75 78.0 58-444 | | | | | |
| C EDVI(mim') 8 | 62-96 | 76.5 61-98 | | | | | |
| ESVI(mim?) 3 | 15.6 17-36 | 36.2 17-43 | | | | | |
| 🖉 EDV (ml) 1 | 165 94 - 175 | 148 94 - 178 | \square | | | A 0 01 | Th. 24 |
| 2 ESV (mi) 6 | 68.8 27-64 | 70.1 25 - 77 | | | | $\Psi \sim \Psi$ | |
| (Z) HR (tpm) 7 | 73 | 73 | s8p7 | 256ms | LV RV LA RA | | |
| | 312-880 | 387 189-049 | LV: 10.3 ml (102);5) | | | Stices | |
| [Z] c0 (timin) 7 | 7.0 | 57 | KYC TTA III (19998) | | | | |
| (C (l/min/m ²) 1 3 | 3.64 | 2.94 | | | 12345078 | 9 10 11 12 13 14 | |
| 🖉 SVI (milm?) 4 | 49.8 40 - 65 | 40.3 38-62 | | | 1 000000 | | |
| (2 Mass (g) 6 | BG(ED) 70-142 | | | | 2 0 0 0 0 0 0 | | |
| (2) Mass Index (gim/) 4 | 45(LD) ¥ 47-77 | | | · | 3 000000 | | |
| | | | | - A | 4 00000 | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| and the second se | | | | States and a second second | | | |
| LV RV | | | | | | | 2 |
| 170 | | E State | | and the second second | | ***** | - |
| 110 | CON. | | | Contraction of the local sectors in the local secto | | ***** | |
| 100 | CD4 | | | 111 | | ***** | |
| 150 | | A | | | | *** *** | |
| 140 | / | | | | | | |
| 을 130 | | | | and the second second second | 1 000000 | ě ě ě ě ě ě | |
| a 120 | | | | ALC: NOT THE OWNER OF THE OWNER OWNER OF THE OWNER OWN | 17 | ěěěěě | |
| 5 110 | | | | A CONTRACTOR OF | 18 | ěěěěě | |
| × | | | | | | ěěěěě | |
| | | | 10000000 0 March 160 | | 20 0 0 0 0 0 0 | | |
| | 4 | | 6 | A DESCRIPTION OF A DESC | | | |
| ~ | ESV | | | Statement and | | | |
| 70 | way was a second | | Vis · · · · · · | L 68.10 | | | |
| eo | | Luminoutinuminum | | | | | |
| G 900 203 | Time (ms) Enterpolat | 100 700 800 | | - + | 4. 11 开 | | ED ES |
| T | | | | | | | |

ABBILDUNG 10. Ergebnisse der ventrikulären Auto-Segmentierung

1. Volumetrische Ergebnisse, 2. Volumenkurve, 3. Matrix-Modus

Volumenkurve

Wenn die automatische Segmentierung für alle Phasen und alle Schichten entweder für LV oder RV durchgeführt wird, wird eine Kurve zum Vergleich von ventrikulärem Volumen im Zeitverlauf generiert (siehe Abbildung 10). Mit der rechten Maustaste klicken, um die Volumenkurve im Befund einzuschließen.

- Das rote Dreieck gibt enddiastolische Phasen (und Bilder-Darstellungsfenster) an.
- Das blaue Dreieck gibt endsystolische Phasen (und Bilder-Darstellungsfenster) an.
- Der grüne Cursor gibt die Spitzenauswurfrate (Peak Ejection Rate PER) in ml/s an (interaktiver vertikaler Cursor).
- Der gelbe Cursor gibt die Spitzenfüllrate (Peak Filling Rate PFR) in ml/s an (interaktiver vertikaler Cursor).
- Die entsprechende Bildphase wird durch die weiße Markierung auf der Volumenkurve angezeigt.

Die volumetrischen Ergebnisse werden in der Messergebnistabelle angezeigt.

- Klicken Sie mit der linken Maustaste auf das umgekehrte Dreieck für LV oder RV, um die Ergebnisse der ventrikulären Masse oder den Massenindex zu überprüfen.
- Nur die aus der Tabelle ausgewählte Phase wird im Befund angeführt. Der Standard ist ED.

ABBILDUNG 11. Massenergebnisse

| Measurement | LV | Range/ [z-score] | RV | Range/ [z-score] |
|-------------------|-----------|---------------------|------|---------------------|
| 🖉 EF (%) | 61 | | 54 | |
| 🖉 SV (ml) | 79.5 | | 71.5 | |
| DVI (ml/m²) | 70.0 | | 72.0 | |
| ESVI (ml/m²) | 27.0 | | 33.3 | |
| 🖉 EDV (ml) | 129 | | 133 | |
| ESV (ml) | 49.9 | | 61.6 | |
| 🖉 HR (bpm) | 63 | | 63 | |
| PFR (ml/s) | 487 | | 455 | |
| PER (ml/s) | 379 | | 542 | |
| CO (I/min) | 5.0 | | 4.5 | |
| CI (I/min/m²) | 2.71 | | 2.44 | |
| SVI (ml/m²) | 43.0 | | 38.7 | |
| 🖉 Mass (g) | 66 (ED) 🔻 | 1 | | |
| Mass Index (g/m²) | 36 (ED) | 66 (ED) | | |
| | Ì | 66 (ES) | | |
| | | 66 (p1) | | |
| | | 67 (p2) | | |
| | | 68 (p3) | | |
| | | 68 (p4) | | |
| | | 70 (p5) | | |
| LV RV | | 66 (p6) | | |

ABBILDUNG 12. Tabelle Kammervolumen

| | | Chamber Volume | S |
|-------|-----------|-----------------|----------------|
| Phase | TDel (ms) | ENDO Volume(ml) | EPI Volume(ml) |
| 1 | 10 | 126 | 189 |
| 2 | 57 | 115 | 179 |
| 3 | 105 | 101 | 166 |
| 4 | 153 | 82.8 | 148 |
| 5 | 200 | 69.0 | 136 |
| 6 | 248 | 58.8 | 122 |
| 7 | 296 | 53.2 | 116 |
| 8 | 343 | 49.9 | 113 |
| 9 | 391 | 49.7 | 112 |
| 10 | 439 | 56.4 | 119 |
| 11 | 487 | 73.1 | 135 |
| 12 | 534 | 95.9 | 160 |
| 13 | 582 | 108 | 171 |
| - | | | |

Die volumetrischen LV- und RV-Werte werden in der Tabelle "Kammervolumen" angezeigt.

Linksventrikuläre regionale Analyse

Die linksventrikuläre regionale Analyse erlaubt die Prüfung der Ergebnisse für Wandbewegung, Wanddicke und Wandstärke.

- **HINWEIS:** Wenn die LV- und RV-Schaltflächen der Kurzachsenfunktion beide abgewählt sind oder wenn die Kammerauswahl-Schaltfläche auf der Langachse abgewählt ist, wird die Schaltfläche "Automatische Übertragung starten" deaktiviert.
- 1. Führen Sie die automatische LV-Segmentierung für alle Schichten in allen Phasen durch (siehe Seite 66).
- 2. Prüfen Sie die Platzierung des RV-Einfügepunktes auf jeder Schicht, und passen Sie den RV-Einfügepunkt den Basalschichten an.



- 3. Klicken Sie auf den RV-Einfügepunkt , wählen Sie eine automatisch segmentierte Schicht aus und legen Sie den RV-Einfügepunkt ab, um der Schichtposition einen RV-Einfügepunkt hinzuzufügen.
- 4. Bestätigen Sie die basale, mittlere und apikale Klassifizierung.





5. Klicken Sie auf "Regionale Analyse" Stärke, prozentuale Verdickung und Wandbewegung werden in einer grafischen Darstellung oder im Tabellenformat angezeigt.

ABBILDUNG 13. Regionale Analyse



Dyssynchronie-Analyse

Dyssynchronie ist eine Erweiterung der Ergebnisse der regionalen Analyse, die eine Berechnung der Temporal Uniformity of Wall Thickness (Zeitliche Gleichförmigkeit der Wandstärke; TUWT) ermöglicht und auf den Daten zum Umfang basiert, die in der regionalen Analyse ermittelt wurden. Die Quellennachweise sind in Tabelle 5 aufgeführt.

Verfahren zur Dyssynchronie-Analyse

1. Führen Sie eine automatische LV-Segmentierung durch (siehe Automatische Segmentierung für alle Schichten und alle Phasen durchführen auf Seite 66).



- 2. Wählen Sie "Regionale Analyse" 🎬
- 3. Wählen Sie die Registerkarte Dyssynchronie aus.
- 4. In der Messergebnistabelle werden die Ergebnisse für jede Schicht sowie das mittlere globale Ergebnis angezeigt.
- 5. Die globale Ergebnisberechnung ist optimal, wenn nur mittventrikuläre LV-Schichten aufgenommen werden. Um ein Schichtergebnis aus der globalen Ergebnisberechnung auszuschließen, klicken Sie direkt auf das Feld mit dem Häkchen in der Spalte ganz rechts (Abbildung 14).

ABBILDUNG 14. Globale Ergebnisberechnung

| Thickness F | ^p ct. Thickening | Wall Motion | Dyssynchrony | |
|-------------|-----------------------------|-------------|--------------|-------------|
| Measure | ement | TU | NT | |
| 🖉 Global | | 0.7 | 3 | |
| | | | | |
| Measureme | ent | тижт | | + |
| S3 | | 0.43 | | Ø |
| S4 | | 0.40 | | \boxtimes |
| S5 | | 0.52 | | \boxtimes |
| S6 | | 0.82 | | \square |
| S7 | | 0.82 | | \boxtimes |
| S8 | | 0.89 | | \boxtimes |
| S9 | | 0.89 | | \boxtimes |
| S10 | | 0.84 | | \square |
| S11 | | 0.78 | | \boxtimes |
| S12 | | 0.89 | | \boxtimes |

Tabelle 5:

| Ergebnis | Literaturnachweis |
|---|---|
| Temporal Uniformity of Wall Thickness (TUWT) | *Bilchick et al., "Cardiac Magnetic Resonance Assessment of Dyssynchrony and Myocardial Scar Predicts Function Class Improvement Following Cardiac Resynchronization Therapy", JACC, Bd. 1:Nr. 5: 2008 S. 561-8 |

Automatische Langachsen-Segmentierung



2. Wählen Sie eine Langachsenserie aus.

Es wird empfohlen, eine Serie mit den Langachsen-Standardansichten zu erstellen.



Wählen Sie

4. Wählen Sie

1.

5.

e 🚺 aus, um alle Schichten und alle Phasen zu übertragen.

HINWEIS: Um eine RV-Segmentierung durchzuführen, klicken Sie auf



HINWEIS: Die Schaltfläche "Automatische Übertragung starten" wird deaktiviert, wenn die Auswahl der Langachsenansicht abgewählt ist.

- 6. Prüfen Sie alle Kurven. Passen Sie die Mittellinie so an, dass sie der Langachse des linken Ventrikels von der Basis bis zur Spitze entspricht.
- 7. Zum manuellen Zeichnen klicken Sie sowohl für die Enddiastole als auch die Endsystole auf 🙆, um das

linksventrikuläre Endokard nachzuzeichnen bzw. auf 🔘, um das rechtsventrikuläre Endokard nachzuzeichnen.

8. Für die Berechnung der Masse zeichnen Sie das linksventrikuläre Epikard 🙆 oder das rechtsventrikuläre



ABBILDUNG 15. Platzierung der Mittellinie



Die Ergebnisse werden in der Messergebnistabelle angezeigt.

Vorhöfe

Manuelle LA- und RA-Analyse

1. Wählen Sie in der Bildansicht die entsprechende Serie aus.

HINWEIS: Zur Erzielung optimaler Ergebnisse wird die Verwendung eines 4-Kammern-Stapels zur Analyse empfohlen. Die 4-Kammern-Ansicht stellt die atriale Anatomie besser dar.

2. Klicken Sie auf Atria



- 3. Wählen Sie die Schaltfläche 🥮 aus.
- 4. Suchen Sie die enddiastolische Phase.

Endokard definieren



- 2. Zeichnen Sie die endokardiale Kontur.
- 3. Fahren Sie mit der nächsten Schicht unter Verwendung von **Filler** fort, oder verwenden Sie <-- und --> bzw. klicken Sie auf die Miniaturansicht.
- 4. Wiederholen Sie die Schritte 2 und 3, bis der gesamte Vorhof segmentiert ist.
- 5. Finden Sie die endsystolische Phase.
- 6. Wiederholen Sie die Schritte 2 und 3 mit der endsystolischen Phase, bis der gesamte Vorhof segmentiert ist.
 - **HINWEIS:** Die Software definiert automatisch die enddiastolische Phase als die Phase mit dem größten Volumen und die endsystolische Phase als die Phase mit dem kleinsten Volumen. Die Zuordnung der enddiastolischen Phase und der endsystolischen Phase wird während der Segmentierung aktualisiert.
- 7. Wenn eine Kurzachsenansicht verwendet wurde, identifizieren Sie den MK- und/oder TK-Annulus.

Automatische LA- oder RA-Analyse

- 1. Klicken Sie auf Atria
- 2. Wählen Sie eine Langachsenserie aus.

HINWEIS: Es wird empfohlen, eine Serie mit den Langachsen-Standardansichten zu erstellen. Atriale Segmentierung wird für die 2-Kammer- und 4-Kammer-Ansichten unterstützt.



HINWEIS: Um eine Segmentierung des rechten Atriums durchzuführen, klicken Sie auf

- 4. Wählen Sie 4, um alle Schichten und alle Phasen zu übertragen.
- 5. Klicken Sie auf

HINWEIS: Die Schaltfläche "Automatische Übertragung starten" wird deaktiviert, wenn die Auswahl der Langachsenansicht abgewählt ist.

- 6. Prüfen Sie alle Kurven. Passen Sie die Mittellinie so an, dass sie parallel zur Vorhofkammer positioniert ist.
- 7. Zum manuellen Zeichnen klicken Sie sowohl für die Enddiastole als auch die Endsystole auf 🥨, um das



, um das LA-Endokard nachzuzeichnen.

ABBILDUNG 16. Platzierung der Mittellinie



Atriale Abmessungen und Bereich

- 1. Klicken Sie auf
- 2. Wählen Sie die entsprechende Serie aus.

Atria

3. Zur Durchführung einer atrialen Dimensionsmessung klicken Sie direkt auf die Tabelle in der Spalte für LA oder RA, und legen Sie zwei Punkte ab. Siehe Abbildung 17.

4. Zur Durchführung einer atrialen Bereichsmessung klicken Sie direkt auf die Tabelle in der Spalte für LA oder RA, und zeichnen Sie einen Untersuchungsbereich. Siehe Abbildung 17.

ABBILDUNG 17. Atriale Messung

| Measurement | LA | Range | RA | Range |
|----------------|----|-------|----|-------|
| 🖉 EF (%) | | | | |
| DVI (ml/m²) | | | | |
| 🖉 ESVI (ml/m²) | | | | |
| DV (ml) | | | | |
| 🖉 ESV (ml) | | | | |
| Dimension (cm) | | | | |
| 🖉 Area (cm²) | | | | |

Standardmessungen

Die Anwendung ermöglicht das Erstellen eines Berichts der linearen und Flächenmessungen. QuickInfos werden angezeigt, wenn der Cursor über die Messwerte in der Tabelle gesetzt wird.

ABBILDUNG 18. Standardmessungen



1. In Befund einschließen, 2. Eingabefeld für Perikard, 3. Benutzerdefinierte Messung hinzufügen/entfernen, 4. Alle Messungen löschen

Messung durchführen

- 1. Wählen Sie 🚾 aus
- 2. Wählen Sie die Serie aus.
- 3. Klicken Sie auf die Schaltfläche
- 4. Suchen Sie das Bild, welches die zu messende Anatomie zeigt.
- 5. Klicken Sie auf die gewünschte Messung. Sie wird hervorgehoben, was anzeigt, dass die Auswahl aktiv ist.



VORSICHT: Für das Ergebnis ist die präzise Platzierung der Linie von entscheidender Bedeutung. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.

6. Klicken Sie zur Bearbeitung auf eine Beschriftung. Wenn die Farbe auf Lila wechselt, ist die Beschriftung aktiviert. Platzieren Sie den Cursor über einen der Endpunkte, und verändern Sie dessen Position.

Wenn Sie den Cursor aus dem Fenster zur Bildbearbeitung verschieben, wird in der Messergebnistabelle der Messwert für den Abstand entsprechend aktualisiert.

Um die gesamte Linie zur Abstandmessung an eine andere Stelle zu verschieben, setzen Sie den Cursor über die Mittenmarkierung.

HINWEIS: Um die Messung zurückzusetzen, wählen Sie die Linie zur Abstandsmessung, greifen auf das Kontextmenü zu und wählen das Papierkorbsymbol. Alternativ können Sie auch die Löschtaste auf der Tastatur verwenden.

Messungen löschen

Klicken Sie auf

T

Sie auf **EWU**, um alle Messungen zu löschen.

Benutzerdefinierte Messung hinzufügen

- 1. Wählen Sie 🔁 aus.
- 2. Geben Sie im Popup-Fenster "Benutzerdefinierten Messwert hinzufügen" eine eindeutige Bezeichnung ein.
- 3. Wählen Sie den Messtyp entweder als "Linear" oder "Fläche" aus.
- 4. Klicken Sie auf "OK".

Benutzerdefinierte Messung entfernen

- 1. Wählen Sie 🗖 aus.
- 2. Wählen Sie die benutzerdefinierte(n) Messung(en) aus, welche aus der Liste entfernt werden soll(en).
- 3. Wählen Sie "Auswählen" aus.
 - HINWEIS: Benutzerdefinierte Messungen sind für alle zukünftigen Analysen vorhanden, bis sie aus der Liste entfernt werden.

Analyse der Klappenebene

Die Analyse der Klappenebene ermöglicht die Berechnung der Klappen-Spitzengeschwindigkeit, des Spitzendruckgradienten und des mittleren Druckgradienten für die Klappe.¹

Der Druckgradient wird anhand der Herzleistung unter Berücksichtigung der Ergebnisse der automatischen LV-Segmentierung berechnet, und zwar basierend auf den Bild-um-Bild-Änderungen im linksventrikulären systolischen Volumen.

Analyseverfahren der Klappenebene

- 1. Führen Sie die automatische LV-Segmentierung für alle Schichten in allen Phasen durch (siehe Seite 66).
- 2. Wählen Sie eine Serie aus, die die Anatomie der Klappe zeigt.
- 3. Wählen Sie "Klappenbereich" aus der Messergebnistabelle (Abbildung 19) aus und führen Sie eine Planimetrie der Klappe durch (siehe Abbildung 20).

ABBILDUNG 19. Klappenbereich



4. Nach Vervollständigung des Untersuchungsbereichs wird die Tabelle mit den Ergebnissen aktualisiert, und die angezeigte Grafik zeigt den Druckgradienten im Verlauf der Zeit.



^{1.} Wolff, Steven D., M.D., Ph.D. Noninvasive methods for determining the pressure gradient across a heart valve without using velocity data at the valve orifice. US-Patent 9,585,568, 7. März 2017.

ABBILDUNG 20. Analyse der Klappenebene



 \wedge

WARNUNG: Es wird empfohlen, dass Sie für die Durchführung von kardiologischen Analysen qualifiziert sind, wenn die Analyseergebnisse für das Erstellen einer Diagnose verwendet werden sollen.

HINWEIS: Die Ergebnisse von Spitzengeschwindigkeit, Spitzendruckgradient und mittlerer Druckgradient, die durch die Analyse der Klappenebene ermittelt werden, haben für Patienten mit Mitralklappeninsuffizienz oder einem Shunt keine Gültigkeit.

Flussanalyse

Der Flussanalyse-Modus unterstützt sowohl 2D- als auch 4D-Flusserfassungen. Sowohl manuelle als auch vollautomatische Segmentierung mit Quantifizierung von Flussvolumen, Geschwindigkeit, Regurgitationsvolumen, Druckgradient, Druckhalbzeit und Qp/Qs werden unterstützt. Basierend auf der/den vom Anwender ausgewählten Methode(n) können automatische Berechnungen der aortalen, mitralen, Lungengefäß- und Trikuspidalklappen-Regurgitation durchgeführt werden. Präzise Flussergebnisse hängen davon ab, dass die Bilder mit der korrekten Scanebene, den angemessenen Aufnahmeparametern und mit einer die Ebene durchlaufenden Durchflusskodierung aufgenommen werden.

- HINWEIS: Die automatische Segmentierung ist in Fällen mit mangelnder Bildqualität evtl. weniger präzise. In diesen Fällen ist der Anwender dafür verantwortlich, die Konturen zu bearbeiten oder eine manuelle Segmentierung durchzuführen.
- HINWEIS: Wenn sowohl 2D-Phasenkontrast als auch Inline-4D-Flussanalyse durchgeführt wurden, sind alle Ergebnisse im Flussanalyse-Modus verfügbar.

Die Vorbearbeitungs-Funktion unterstützt die Erkennung der Gefäßtypen für 2D-Phasenkontrast gemäß Tabelle 1. Siehe suiteDXT-Bedienungsanleitung, NS-03-039-0008.



WARNUNG: Nach der Vorbearbeitung ist der Benutzer dafür verantwortlich, die Genauigkeit der gesamten Analyse zu beurteilen und ggf. erforderliche Korrekturen vorzunehmen. Eine umfassende Überprüfung sollte Folgendes umfassen:

- Positionierung des Untersuchungsbereichs (ROI)
- Korrekte Gefäßerkennung für jede Kategorie
- Grundlinienkorrektur



WARNUNG: Der Benutzer ist für die genaue Positionierung und korrekte Kategoriezuordnung aller Untersuchungsbereiche (ROIs) verantwortlich, einschließlich solcher Untersuchungsbereiche, die anhand automatischer Segmentierungsalgorithmen erzeugt oder modifiziert wurden. Die von der Software erzeugten quantitativen Werte hängen von der genauen Positionierung und korrekten Gefäßkategorie-Zuordnung aller Untersuchungsbereiche ab.



VARNUNG: Die Anwendung unterstützt den Anwender nur bei der Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch eine klinische Interpretation der Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.

ABBILDUNG 1. Flussanalyse-Benutzeroberfläche: Übersicht



Gefäßkategorien, 2. Auswahl Erwachsene/Kinder, 3. Auswahl aktiver Untersuchungsbereich, 4. Grafik umkehren, 5. Auswahl übertragen,
 Optionen löschen, 7. Grundlinie, Korrektur, Dropdown-Menü, 8. Versatz: Phase, Dilatation, Fluss, 9. Rauschpixel ausschließen,
 Farbopazitätssteuerung, 11. Aliasing-Korrektur, 12. Kurvenmodus-Auswahloptionen, 13. Ergebnistabellen-Auswahloptionen,
 Kurvenergebnis/Anzeige, 15. Regurgitationsmodus, 16. Bearbeitungswerkzeuge, 17. Integrierte Analyse

- **HINWEIS:** Die Flussanalyse zeigt die Vergrößerungs- und Phasenbilder nebeneinander. Andere an der gleichen Scanposition aufgenommene Bildtypen werden nicht angezeigt und sollten im Viewer überprüft werden.
- HINWEIS: Die Herzfrequenz kann durch Setzen des Mauszeigers auf das Flussergebnis in der Kurvenanzeige abgerufen werden.

Flussanalyse mithilfe der automatischen Segmentierung

Wurde die Vorbearbeitung basierend auf der 2D-Phasenkontrastserie in der Studie abgeschlossen, wird die Segmentierung automatisch an der 2D-Phasenkontrastserie durchgeführt und der jeweiligen Gefäßkategorie zugeordnet (Tabelle 1). Die automatische Segmentierung erfordert nicht, dass zunächst ein ROI auf dem Gefäß positioniert wird. Wählen Sie lediglich die jeweilige Gefäßkategorie und die entsprechende Serie zur Anzeige dieses Gefäßes aus. Wird keine Vorbearbeitung durchgeführt, ist es wichtig, die passende Kategorie zu wählen, die mit der erfassten Gefäßanatomie korreliert.



- VARNUNG: Der Benutzer ist für die genaue Positionierung und korrekte Kategoriezuordnung aller Untersuchungsbereiche (Regions of Interest, ROI) verantwortlich, einschließlich solcher, die durch Vorbearbeitung erzeugt wurden.
- **HINWEIS:** Wenn mehr als sechs Gefäße pro Registerkarte für den Phasenkontrast erfasst werden, speichert die Vorbearbeitungsfunktion lediglich die sechs letzten Ergebnisse.
- HINWEIS: Das Nettoflussergebnis wird unter jeder Gefäßkategorie angezeigt. Findet mehr als eine Flussmessung in einer Gefäßkategorie statt, wird das Durchschnittsergebnis angezeigt. Um diesen Wert auszublenden, wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus und setzen Sie die Flusseinheit unter "Fluss" auf KEINE.

| Gefäßkategorie | QuickInfo | Bezeichnung |
|----------------|-----------|---|
| CHA CHA | LVOT | Linksventrikulärer Ausflusstrakt (Kinder) |
| | рААо | Proximale Aorta ascendens |
| | mAAo | Mittlere Aorta ascendens |
| | pDAo | Proximale Aorta descendens (Kinder) |
| | SVC | Vena cava superior (Kinder) |
| | MPA | Hauptlungenarterie |
| | RPA | Rechte Lungenarterie (Kinder) |

Tabelle 1: Gefäßkategorien

Tabelle 1: Gefäßkategorien

| Gefäßkategorie | QuickInfo | Bezeichnung |
|----------------|------------------|--|
| | LPA | Linke Lungenarterie (Kinder) |
| 6 | IVC | Vena cava inferior (Kinder) |
| R | dDAo | Distale Aorta descendens (Kinder) |
| ● 1 ● 2 | Fluss 1, Fluss 2 | Benutzerdefinierte Kategorien. Klicken Sie mit der rechten Maustaste und geben Sie eine neue Bezeichnung für die Kategorie ein. Die Bezeichnung wird als QuickInfo angezeigt. |

Automatische oder manuelle Segmentierung durchführen

(Beispiel für Segmentierung der proximalen Aorta ascendens)

1. Wählen Sie entweder "Erwachsene" oder "Kinder" **T** aus.



Wählen Sie die 🔛 -Kategorie aus.

2.

3. Wählen Sie die jeweilige Phasenkontrastserie aus, die die proximale Aorta ascendens zeigt (siehe Abbildung 2).

ABBILDUNG 2. Proximale Aorta ascendens



4. Wählen Sie die Farbe für den aktiven Untersuchungsbereich aus (siehe Abbildung 3).

ABBILDUNG 3. Auswahl des aktiven Untersuchungsbereichs



Es sind 6 aktive Untersuchungsbereiche verfügbar, die mit 1 bis 6 nummeriert sind. Die Farbkodierung ist in der Analysenansicht und in den Bilder-Darstellungsfenstern und den Grafiken dieselbe.

- 5. Wählen Sie 📩 aus.
- 6. Prüfen Sie die Segmentierung auf dem Gefäß. Bestätigen Sie, dass das korrekte Gefäß segmentiert wurde. Wenn das falsche Gefäß segmentiert wurde, führen Sie eine manuelle Segmentierung durch.
- 7. Um eine manuelle Segmentierung durchzuführen, wählen Sie 🗾 aus.
- 8. Zeichnen Sie eine Kontur um ein Gefäß, indem Sie 4 Punkte rund um das interessierende Gefäß anordnen. Bewegen Sie den Cursor aus dem Bearbeitungsfenster, um den Untersuchungsbereich zu schließen.
 - Wählen Sie
 für die automatische Segmentierung in allen Phasen der Schicht.

oder

- Wählen Sie . um die gleiche Kontur auf alle Phasen der Schicht zu übertragen. Das ist bei der Analyse von kleinen, stationären Blutgefäßen nützlich.
- 9. Klicken Sie für die Bearbeitung auf eine Kontur, führen Sie die Bearbeitung durch und klicken Sie auf Weitere Hinweise finden Sie unter Konturen bearbeiten auf Seite 92.
- 10. Die Flussergebnisse werden in der Grafik und in den Ergebnistabellen angezeigt. Klicken Sie auf das Kontrollkästchen neben dem Flussergebnis, um die entsprechende Kurve aus der Grafik zu entfernen.
- 11. Wählen Sie die Option "Grundlinienkorrektur" aus dem Datei-Pulldown-Menü aus.

Kurven mit Grundlinienkorrektur weisen feste Phasen-Datenpunkte (siehe Abbildung 8) auf. Weitere Hinweise finden Sie unter Optionen für die Grundlinienkorrektur auf Seite 95.



ABBILDUNG 4. Flussdiagramm – Keine Korrektur (linke Grafik); angewandte Korrektur (rechte Grafik)

Alle Flusskurven werden in einer positiven Richtung generiert. Umgekehrte Kurven werden durch Wie gekennzeichnet.

Gefäßkategorie verschieben

Befindet sich bei der Überprüfung ein abgeschlossenes Flussergebnis nicht in der korrekten Gefäßkategorie, kann es in die jeweilige Kategorie verschoben werden.

Klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Kontur, klicken Sie mit der rechten Maustaste und lassen Sie die Taste wieder los, positionieren Sie dann den Cursor über dem Gefäßtyp und wählen Sie die entsprechende Gefäßkategorie aus (siehe Abbildung 5). (Kategorien für Kinder werden dargestellt.) Das Flussergebnis wird jetzt in dieser Kategorie angezeigt.

ABBILDUNG 5. Auswahl zum Verschieben der Gefäßkategorie



Konturen bearbeiten

- 1. Wählen Sie die für die Bearbeitung gewünschte Phase aus.
- 2. Klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Kontur, die Sie für die Bearbeitung aktivieren möchten. Die Kontur färbt sich lila und zeigt damit an, dass sie bearbeitet werden kann.
- 3. Falls diese angezeigt werden, bearbeiten Sie die Kontur durch Verschieben der Punkte für Punkt-Spline-Konturen.
- 4. Bearbeiten Sie frei Hand durch Klicken und Zeichnen.
- 5. Klicken Sie mit der linken Maustaste auf die auszuwählende Kontur und dann mit der rechten Maustaste, um die Werkzeuge wie in Tabelle 2 beschrieben zu verwenden.
- 6. Verwenden Sie die Darstellungsfenster-Bearbeitungswerkzeuge wie in Tabelle 3 beschrieben.

Tabelle 2: Kontextmenü-Optionen

| ΤοοΙ | Beschreibung | |
|------|--|--|
| Ŵ | Einzelnen ROI in der aktuellen Phase löschen | |

| ΤοοΙ | Beschreibung |
|---|--|
| $\odot_{\mathbf{III}}$ | Alle ROIs in allen Phasen löschen |
| | Bearbeitungswerkzeug-Auswahl |
| | Pull-Tool-Auswahl |
| Aktuelle Gefäßkategorie wird angezeigt. | Flussergebnisse in eine andere Kategorie verschieben |

Phasenbereich bearbeiten

- 1. Wählen Sie die gewünschte Schicht aus.
- 2. Wählen Sie **1** aus, um Miniaturansichten aller Phasen einer bestimmten Schichtposition anzuzeigen.
- 3. Wählen Sie im Bereich der zu bearbeitenden Phasen die erste Phase aus.
- 4. Drücken und halten Sie die Umschalttaste gedrückt. Wählen Sie die letzte Phase des zu bearbeitenden Bereichs aus.
- 5. Bearbeiten Sie die Kontur im Bildeditor-Fenster.
- 6. Die Kontur wird entweder durch Anklicken des Bildes außerhalb der ausgewählten Kontur oder durch Verschieben des Cursors aus dem Editor-Fenster abgewählt.

| Tool | Beschreibung |
|------|--|
| | Bearbeiteten Inhalt an das Ende von Phasen kopieren |
| | Bearbeiteten Inhalt an den Anfang von Phasen kopieren |
| | Untersuchungsbereich aus der vorherigen Phase kopieren |
| | Untersuchungsbereich in die nächste Phase kopieren |

Tabelle 3: Darstellungsfenster-Bearbeitungswerkzeuge

| ΤοοΙ | Beschreibung |
|----------------------|---|
| • | Untersuchungsbereich verkleinern |
| + | Untersuchungsbereich vergrößern |
| | Zu vorheriger und nächster Phase navigieren |
| + + | ROI nach rechts oder links verschieben |
| ↑ ↓ | ROI nach oben oder unten verschieben |

Tabelle 3: Darstellungsfenster-Bearbeitungswerkzeuge

Optionen für die Grundlinienkorrektur

Es gibt drei Methoden zur Fluss-Grundlinienkorrektur für den 2D-Phasenkontrast. Flusskurven, auf die eine Korrekturmethode angewandt wurde, zeigen feste Phasen-Datenpunkte.

HINWEIS: Phasen-Kontrastbilder, die für Analysezwecke verwendet werden, dürfen keine Bildphasenüberfaltung aufweisen. Eine Phasenüberfaltung im Bild macht die automatische Grundlinienkorrektur ungültig.

Automatische Grundlinienkorrektur

Die automatische Grundlinienkorrektur korrigiert Phasenfehler, die während der Bildakquisition auftreten, indem sie den Phasenfehler in entfernten stillstehenden Organen (z. B. in der Brustwand, Leber usw.) untersucht und die Daten mithilfe einer linearen Interpolation oder Interpolation höherer Ordnung räumlich einpasst.

- **HINWEIS:** Beim Erstellen einer 2D-Vergrößerungs- und Phasenserie mithilfe eines 3D-/4D-Flow-Viewers erstellt die Anwendung eine unkorrigierte Serie und eine zweite Serie, auf die die Phasen-Fehlerkorrektur angewandt wurde. Wenden Sie die automatische Grundlinienkorrektur nicht aus dem Grundlinienkorrektur-Pulldown-Menü auf Serien an, die mit "Korrigiert" gekennzeichnet sind.
- 1. Generieren Sie eine Flusskurve unter Verwendung einer geeigneten Phasenkontrastserie.
- 2. Wählen Sie Auto aus dem Grundlinienkorrektur-Pulldown-Menü aus.

HINWEIS: Die automatische Grundlinienkorrektur wird automatisch angewendet, wenn die Option Automatische Grundlinienkorrektur in den Einstellungen aktiviert ist.

- 3. Die Korrektur wird mit den aktualisierten Ergebnissen durchgeführt, die direkt in der Flussgrafik angezeigt werden.
- 4. Serien mit einer fehlgeschlagenen Einpassungsanalyse sind an einem Warnsymbol erkennbar (siehe Abbildung 6).



ABBILDUNG 6. Fehlgeschlagene Grundlinienkorrektur

Fehlertypen:

- 1 Überfaltung im Bild
- 2 Rauschen im Bild
- 3 Bild ist ungültig

HINWEIS: Eine im Bild vorhandene Phasenüberfaltung verursacht ungenaue Flussergebnisse (siehe Abbildung 7). 2D-Film-Phasenkontrastbilder, die für Flussanalysen verwendet werden, dürfen keine Bildphasenüberfaltung aufweisen (siehe Abbildung 8).



ABBILDUNG 8. Beispielbilder ohne Phasenüberfaltung



Phantom-Korrektur

Um die Genauigkeit der Phasenkontrastergebnisse zu verbessern und Grundlinien-Phasenverschiebungsfehler zu korrigieren, kann eine Phantom-Akquisition zur Berechnung dieses Fehlers verwendet werden.

- **HINWEIS:** Die Phantom-Korrekturserie muss mit derselben Scan-Planung und denselben Parametern wie die Original-Phasenkontrastserie erfasst worden sein. Es muss ein Signal eines stillstehenden Objekts geben, welches die gesamte Kontur in der Phantomserie ausfüllt.
- 1. Generieren Sie eine Flusskurve unter Verwendung einer geeigneten Phasenkontrastserie.
- 2. Wählen Sie die entsprechende Phantomserie aus dem Pulldown-Menü "Grundlinienkorrektur" aus.
- 3. Die Korrektur wird mit den aktualisierten Ergebnissen durchgeführt, die direkt in der Flussgrafik angezeigt werden.

Hintergrund-Konturkorrektur

Diese Korrekturmethode ist für Gefäße vorgesehen, die von statischem Gewebe umgeben sind.

HINWEIS: Für die optimale Korrektur muss die Hintergrund-Kontur in das statische Gewebe direkt neben dem Fluss und um den Flussbereich herum gesetzt werden.

- 1. Generieren Sie eine Flusskurve unter Verwendung einer geeigneten Phasenkontrastserie.
- 2. Wählen Sie den entsprechenden Hintergrund-Untersuchungsbereich aus dem Pulldown-Menü "Grundlinienkorrektur" aus.
 - 1. 1.

Klicken Sie auf , um eine Kontur zu zeichnen.

4. Die Korrektur wird mit den aktualisierten Ergebnissen durchgeführt, die direkt in der Flussgrafik angezeigt werden.

Flusswerkzeuge

Versatzoptionen

3.

Das Datei-Pulldown-Menü weist drei Optionen auf: Phase, Fluss und Dilatation

Tabelle 4:

| Auswahl | Beschreibung | |
|------------|--|--|
| Phase | Ändert die Ordinate der Flusskurve. | |
| Fluss | Ändert den Abszissenwert der Flusskurve, der wiederum zu Änderungen der Grundlinienwerte des Flussergebnisses führt. | |
| Dilatation | Ändert gleichförmig den Radius des segmentierten Gefäßes für alle Phasen um einen angegebenen Pixelwert, um gültige Flusspixel einzuschließen. | |

Rauschpixel ausschließen

Die Option identifiziert Pixel geringer Intensität (hohe Fluktuation der Geschwindigkeiten), die sich innerhalb des Untersuchungsbereichs befinden. Sie ist an der rosa Überlagerung (siehe Abbildung 10) erkennbar und schließt die Pixel aus der Flussberechnung aus. Der Prozentanteil der Rauschpixel lässt sich mit dem Schieberegler einstellen.

ABBILDUNG 9. Rauschpixel



ABBILDUNG 10. Rauschpixel sind an der rosa Überlagerung erkennbar



Farbüberlagerung

Um eine rot/blaue Farbüberlagerung, die die Geschwindigkeiten darstellt, auf dem Vergrößerungsbild anzuzeigen, klicken und ziehen Sie den Farbopazitäts-Schieberegler. Passen Sie den Geschwindigkeitsbereich durch Einstellen der blauen oder roten Markierungen an (siehe Abbildung 11).

ABBILDUNG 11. Farbüberlagerungs-Bedienelemente



Geschwindigkeits-Aliasing-Korrektur

Zur Korrektur des Geschwindigkeits-Aliasing ziehen Sie das Schieberegler-Bedienelement, um die Phasenentfaltung durchzuführen. Die Auswirkung der Änderung wird direkt im Phasenbild aktualisiert und die Flussgrafik wird aktualisiert. Die Aliasing-Korrektur kann durchgeführt werden, ohne dass ein Untersuchungsbereich im Bild vorhanden ist. Falls in der Serie mehr als eine Schichtposition vorhanden ist, wirkt sich das Ändern der Einstellung auf alle Schichtpositionen aus. Um eine einzelne Schichtposition zu ändern, verwenden Sie die Strg- oder Alt-Taste auf der Tastatur, während Sie das Schieberegler-Bedienelement ändern.

| -250 cm/s 250 cm/s | -250 cm/s | • | 250 cm/s |
|--------------------|-----------|---|----------|
|--------------------|-----------|---|----------|

Benutzerdefinierte Spitzengeschwindigkeit

1. Wählen Sie die entsprechende Phase des Herzzyklus aus.



Verwenden Sie 🔼, um den Cursor auf dem Phasenbild zu positionieren.

Der Cursor wird sowohl mit dem Vergrößerungs- als auch mit dem Phasenbild synchronisiert. Das Geschwindigkeitsergebnis erscheint in mm/s auf dem Phasenbild neben dem Cursor.

ABBILDUNG 12. Pixel-Flussgeschwindigkeit



Kurvenmodus-Auswahloptionen

Tabelle 5:

2.

| Auswahl | Modus | Beschreibung |
|-------------|---------------------|--|
| \swarrow | Fluss | Die Kurve zeigt das Flussvolumen jeder Phase im gesamten Herzzyklus (Standard). Jeder Punkt auf der Kurve stellt den Fluss für die jeweilige Phase dar. Das Nettoflussergebnis wird angezeigt. |
| \bigwedge | Histogramm | Zeigt ein Diagramm der Geschwindigkeit für jedes Pixel in jedem Untersuchungsbereich für jede Phase des Herzzyklus an. Es werden Spitzen- und mittlere Druckgradientenergebnisse angezeigt. |
| \sum | Druckhalbzeit (PHT) | Die Zeit, die erforderlich ist, um den transmitralen Spitzendruckgradienten um die Hälfte zu reduzieren. Ermöglicht es, die Steilheit auf der Grafik zu identifizieren, um den Druckhalbwert und die Mitralöffnungsfläche zu berechnen. |
| An | Vergleichen | Ermöglicht die Anzeige von Kurven aus zwei verschiedenen Kategorien. |

| Auswahl | Modus | Beschreibung |
|--------------------------------------|--|--|
| \wedge | Regurgitation | Berechnet den Nettowert des negativen Flusses (unter der X-Achse). |
| Λ + | Positiv* | Zeigt die Summe des positiven Flussbereichs im gesamten Herzzyklus an. |
| Λ - | Negativ* | Zeigt die Summe des negativen Flussbereichs im gesamten Herzzyklus an. |
| $\stackrel{\wedge}{\longrightarrow}$ | Hüllkurven- Spitzengeschwindigkeit* | Zeigt ein Diagramm der positiven und negativen Spitzengeschwindigkeiten für jede Phase des Herzzyklus an. |
| \bigwedge | Absolute Spitzengeschwindigkeit* | Zeigt ein Diagramm der absoluten Spitzengeschwindigkeit für jede Phase an. |

*Diese Auswahloptionen sind nur verfügbar, wenn sie von NeoSoft angefordert wurden.

Histogramm-Modus

Wählen Sie den Histogramm-Modus aus, um ein Geschwindigkeits-Diagramm pro Pixel und die Berechnung des Spitzendruckgradienten und des mittleren Druckgradienten anzuzeigen.

1. Generieren Sie eine Flusskurve unter Verwendung einer geeigneten Phasenkontrastserie.



- 3. Klicken Sie direkt auf die Grafik, um den Fadenkreuz-Cursor auf dem Phasenbild zu aktivieren, der die entsprechende Position des Pixels angibt.
- 4. Verwenden Sie die Doppelpfeil-Bedienelemente im unteren Grafikbereich, um den höchsten oder niedrigsten Geschwindigkeitswert zu lokalisieren (Abbildung 13).
- 5. Verwenden Sie die Einzelpfeile, um die Geschwindigkeitswerte einzeln zu durchlaufen (siehe Abbildung 13).
 - **HINWEIS:** Im Histogramm-Modus ist die Funktion für das Lokalisieren von Serien durch direktes Klicken auf die Flusskurve deaktiviert. Wechseln Sie in den Flussmodus, um diese Funktion zu aktivieren.
 - HINWEIS: Um die Anzeige der zugehörigen Vergrößerungs- und Phasenbilder sicherzustellen, arbeiten Sie jeweils nur mit einer Flusskurve und deaktivieren die anderen Histogramm-Kurven in der Grafik.
 - **HINWEIS:** Studien, die im Histogramm-Modus unter Verwendung einer früheren Version der suiteHEART[®]-Software analysiert wurden, müssen evtl. erneut analysiert werden.

ABBILDUNG 13. Histogramm-Modus



Druckhalbzeit

Die Druckhalbzeit kann durch Messen der Abfallssteilheit der E-Welle auf den Phasenkontrastbildern der Mitralklappe erfasst werden. Dieser Modus ermöglicht es, die Steilheit auf der Grafik zu identifizieren, um den Druckhalbwert und die Mitralöffnungsfläche zu berechnen.

- 1. Generieren Sie eine Flusskurve unter Verwendung einer geeigneten Phasenkontrastserie der Mitralklappe.
- 2. Verwenden Sie die Kopieren/Einfügen-Funktion für die Untersuchungsbereichsübertragung.





- 5. Klicken Sie auf einen Endpunkt, um die Steilheit der Kurve zu berechnen (siehe Abbildung 14).
- 6. Um die Berechnung zurückzusetzen, platzieren Sie den Cursor auf einen Endpunkt, klicken mit der rechten Maustaste und wählen den Papierkorb aus.
ABBILDUNG 14. Druckhalbzeit-Ergebnisse



- **HINWEIS:** Die Ergebnisse für den Mitralklappenbereich und die Druckhalbzeit gelten nicht für Patienten mit Aorteninsuffizienz, Herz-Shunt oder verminderter ventrikulärer Compliance.
- **HINWEIS:** Im Druckhalbzeit-Modus ist die Funktion für das Lokalisieren von Serien beim direkten Klicken auf die Flusskurve deaktiviert. Wechseln Sie in den Flussmodus, um diese Funktion zu aktivieren.

Literaturnachweis:

http://www.csecho.ca/mdmath/?tag=mvaph

Flussergebnisse anzeigen

Wählen Sie eine der folgenden Optionen aus, um Flussergebnisse in einem Tabellenformat zu überprüfen.

| Auswahl | Bezeichnung | Beschreibung | | | |
|---------|------------------------|---|--|--|--|
| | Integrierte Analyse | Zeigt die Analyseergebnisse aus dem Bereich "Fluss" an. Enthält Ergebnisse für aortale, mitrale, Lungengefäß- und Trikuspidalklappen-Regurgitation sowie Qp/Qs. Weitere Hinweise finden Sie unter Integrierte Analyse auf Seite 105. | | | |
| | Flussanalyse | Zusammenfassung der Ergebnisse pro Flusskurve. | | | |
| | Datentabelle | Führt detaillierte Flussparameter für jede Phase pro Flusskurve auf. | | | |

| Tabelle 6: | Ergebnistabellen-Optionen | |
|------------|---------------------------|--|
|------------|---------------------------|--|

Kategoriebezeichnung für Fluss 1, Fluss 2 ändern

Nur die Bezeichnungen für die Kategorien von Fluss 1 oder Fluss 2 können geändert werden.

ABBILDUNG 15. Fluss 1, Fluss 2



Bezeichnung ändern

- 1. Klicken Sie mit der rechten Maustaste auf Fluss 1 oder Fluss 2 (Abbildung 15).
- 2. Geben Sie die neue Bezeichnung ein (Abbildung 16).
- 3. Die neuen Bezeichnungen werden als QuickInfo angezeigt.

HINWEIS: Der Kurvenlegenden-Bezeichnung wird die gleiche Bezeichnung zugeordnet.

ABBILDUNG 16. Kategoriebezeichnung bearbeiten



HINWEIS: Durch Ändern der Bezeichnungen der Flusskategorien wird die Bezeichnung der Flussüberschrift für den Befund geändert.

Kurvenlegenden bearbeiten

1. Klicken Sie mit der rechten Maustaste auf Fluss 1:1 am unteren Rand der Flussgrafik (Abbildung 17).

HINWEIS: Wurde die Kategoriebezeichnung geändert, so wird diese Bezeichnung angezeigt.



ABBILDUNG 17. Kurvenlegenden bearbeiten

2. Geben Sie die neue Bezeichnung ein.

ABBILDUNG 18. Bezeichnung der Legenden von Flusskurven ändern



HINWEIS: Die neuen Flusskurven-Legenden werden mit der aktuellen Vorlage gespeichert.

Integrierte Analyse

Anhand der vom Anwender ausgewählten Methode berechnet die integrierte Analyse Qp, Qs, Qp/Qs, aortale, mitrale, Lungengefäß- und Trikuspidalklappen-Regurgitationsvolumina sowie Regurgitationsfraktionen (RF%).



WARNUNG: Der Anwender ist für die Auswahl der Methode zur Bestimmung von Qp, Qs und aortalen, mitralen, Lungengefäß- und Trikuspidalklappen-Regurgitationsvolumina sowie Regurgitationsfraktionen verantwortlich.



WARNUNG: Evtl. sind manche oder alle Methoden je nach Patientenpathologie nicht angemessen. Der Anwender ist dafür verantwortlich, zu bestimmen, welche Methode ggf. für die Interpretation gültig ist.



WARNUNG: Der Benutzer ist für die genaue Positionierung und korrekte Kategoriezuordnung aller Untersuchungsbereiche (Regions of Interest, ROI) verantwortlich, einschließlich solcher, die durch Vorbearbeitung erzeugt wurden.

HINWEIS: Der Anwender kann die Standardberechnungsmethode für die integrierte Analyse durch Auswählen von "Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten" aus dem Datei-Pulldown-Menü festlegen. Die Standardmethoden-Auswahloptionen lauten: Keine, Alle oder Letzte.

Übersicht über die integrierte Analyse (Erwachsene dargestellt)

| milbeat | | 🔵 l/min | 🔲 Index to BSA |
|-----------------|------|----------|----------------|
| p: <u>66.3</u> | 66.3 | S | |
| ls: <u>69.2</u> | 80.6 | | |
| | 57.7 | I | |

| Warning: The user is selection and use of a | responsible for assuring the appropriate all calculations. See Instructions for Use. |
|--|---|
| 3 5 1 | 94.9 |
| <u>94.9</u> 52.3% 🔻 | 108 |
| 2 2 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 | 17.5 LVSV-Qs-AR |
| <u>20.4</u> 11.2 % ▼ | 20.4 LVSV-Op-AR |
| <u> </u> | 0.33 |
| <u>0.33</u> 0.45% 🔻 | |
| <u> </u> | 5.52 RVSV-Op-PR |
| <u>5.52</u> 7.65 % 🔻 | 2.67 RVSV-Qs-PR |
| | 9.1 |

- Auswahl der Einheit (ml/Herzschlag oder l/min)
- Auswahl "Index an KÖF" (Größe und Gewicht müssen auf der Registerkarte "Anamnese" eingegeben werden)

Auswahloptionen für Qp und Qs

- Qp: Zeigt die Flusswerte aus der Kategorie MPA an
- Qs: Zeigt die Flusswerte aus den Kategorien pAAo oder mAAo an
- Qp/Qs-Ergebnis
- LV- und RV-Schlagvolumen-Ergebnisse aus der Kurzachsen-Funktionsanalyse werden angezeigt

Unterstrichene Qp- oder Qs-Werte können manuell eingegeben werden. Zum Zurücksetzen löschen Sie den Wert und drücken die Eingabetaste auf der Tastatur.

Berechnungsmethode kann für Folgendes ausgewählt werden:

- 1- Aortale Regurgitation und RF%
- 2- Mitrale Regurgitation und RF%
- 3- Lungengefäß-Regurgitation und RF%
- 4- Trikuspidalklappen-Regurgitation und RF%

Unterstrichene Regurgitationswerte können manuell eingegeben werden. Zum Zurücksetzen löschen Sie den Wert und drücken die Eingabetaste auf der Tastatur.

Tabelle 7: Qp/Qs-Auswahloptionen

HINWEIS: Weist eine Gefäßkategorie mehr als einen Messwert auf, wird der Durchschnitt verwendet.

HINWEIS: Für Qp oder Qs kann der Wert mit einer einzelnen oder einer Kombination der in der Tabelle beschriebenen Auswahloptionen abgerufen werden.

| Ergebnis | Auswahl | Beschreibung |
|----------------|------------------------|---|
| Qp | | Flussergebnis aus der Kategorie MPA. |
| Qp (Kinder) | A. | Flussergebnis aus LPA + RPA |
| | | |
| Qs | | Flussergebnis aus der Kategorie pAAo oder mAAo. Wählen Sie beide Gefäßtypen aus, um den Qs-Ergebnisdurchschnitt zu bilden. |
| | | |
| Qs (Kinder) | PH | Flussergebnis aus der Kategorie LVOT. |
| Qs (Kinder) | • \ +• \ | Flussergebnis SVC + pDAo |
| Qs (Kinder) | \$ + 6 | Flussergebnis SVC + IVC |
| Qs (Kinder) | \$ + 6 | Flussergebnis SVC + dDAo |
| Qp/Qs= | | Ergebnis basiert auf der oben vorgenommenen Auswahl. |

Qp/Qs berechnen

1. Um die integrierte Analyse zu verwenden, wählen Sie aus den in Abbildung 19 dargestellten Befund-Registerkarten FLUSS aus.

ABBILDUNG 19. Befund-Registerkarten



- 2. Vor der Verwendung der integrierten Analyse bestätigen Sie alle Gefäßzuordnungen und die Präzision der Konturen in allen Kategorien.
 - Befindet sich das segmentierte Gefäß in der falschen Kategorie, klicken Sie mit der rechten Maustaste und verschieben Sie es in die korrekte Kategorie.
 - Ist das segmentierte Gefäß das falsche Gefäß für diese Kategorie, löschen Sie den aktiven Untersuchungsbereich und



• Wird das Gefäß nach der automatischen Segmentierung nicht korrekt erkannt, führen Sie eine manuelle Segmentierung durch. Weitere Hinweise finden Sie unter Automatische oder manuelle Segmentierung durchführen auf Seite 90.



WARNUNG: Der Benutzer ist für die genaue Positionierung und korrekte Kategoriezuordnung aller Untersuchungsbereiche (Regions of Interest, ROI) verantwortlich, einschließlich solcher, die durch Vorbearbeitung erzeugt wurden.

3. Für Qp wählen Sie



- 4. Für Qs wählen Sie oder oder beide Gefäßkategorien (es wird der Durchschnitt der Werte aus den beiden Kategorien gebildet).
- 5. Das Qp/Qs-Ergebnis wird wie in Abbildung 20 dargestellt berechnet.

ABBILDUNG 20. Qp/Qs-Ergebnisse (für Erwachsene dargestellt)



Tabelle 8: Berechnungsmethoden für das Regurgitationsvolumen

| Auswahl | Klappentyp | Methodenbeschreibung |
|--------------------|-------------------------|---|
| A_ | Aortal | Direkt aus Flusskurve (proximal) |
| ≪ \ | Aortal | Direkt aus Flusskurve (Mitte) |
| ₫ <mark></mark> Qp | Aortal (Kinder) | LVOT positive Fließrate – Qp |
| LVSV-Qs-AR | Mitral | Indirekt (verwendetes LVSV wird aus Ergebnissen der Kurzachsenfunktion abgerufen) |
| LVSV-Qp-AR | Mitral | Indirekt (verwendeter LVSV-Wert wird aus Ergebnissen der Kurzachsenfunktion abgerufen) |
| % A_ | Lungengefäß | Direkt aus Flusskurve (MPA) |
| × ∧_ | Lungengefäß (Kinder) | Direkt aus Flusskurve LPA + RPA negativer Fluss |
| RVSV-Qp-PR | Trikuspidalklappe | Indirekt (verwendetes RVSV wird aus Ergebnissen der Kurzachsenfunktion abgerufen) |
| RVSV-Qs-PR | Trikuspidalklappe | Indirekt (verwendetes RVSV wird aus Ergebnissen der Kurzachsenfunktion abgerufen) |

Regurgitationsvolumen und Regurgitationsfraktion (RF%) berechnen

1. Um die integrierte Analyse zu verwenden, wählen Sie aus den in Abbildung 21 dargestellten Befund-Registerkarten FLUSS aus.

ABBILDUNG 21. Befund-Registerkarten



- 2. Vor der Verwendung der integrierten Analyse bestätigen Sie alle Gefäßzuordnungen und die Präzision der Konturen in allen Kategorien.
 - Befindet sich das segmentierte Gefäß in der falschen Kategorie, klicken Sie mit der rechten Maustaste und verschieben Sie es in die korrekte Kategorie.
 - Ist das segmentierte Gefäß das falsche Gefäß für diese Kategorie, löschen Sie den aktiven Untersuchungsbereich und



• Wird das Gefäß nach der automatischen Segmentierung nicht korrekt erkannt, führen Sie eine manuelle Segmentierung durch. Weitere Hinweise finden Sie unter Automatische oder manuelle Segmentierung durchführen auf Seite 90.



- WARNUNG: Der Benutzer ist für die genaue Positionierung und korrekte Kategoriezuordnung aller Untersuchungsbereiche (Regions of Interest, ROI) verantwortlich, einschließlich solcher, die durch Vorbearbeitung erzeugt wurden.
- 3. Wählen Sie den Berechnungsmodus aus. Wie in Abbildung 22 dargestellt, werden die aortale Regurgitation und

Regurgitationsfraktion durch Auswählen von

und die Lungengefäß-Regurgitation und

Regurgitationsfraktion durch Auswählen von

kerechnet.

ABBILDUNG 22. Methodenauswahl für aortale und Lungengefäß-Regurgitation (für Erwachsene dargestellt)



4. Das Regurgitationsvolumen und die RF% werden wie in Abbildung 22 dargestellt berechnet. Der verwendete Wert für den Nenner ist das LVSV für aortal und mitral sowie das RVSV für Trikuspidalklappe und Lungengefäße. Um einen anderen Wert einzugeben, klicken Sie mit der linken Maustaste auf das Dreieck und geben Sie einen neuen Wert in das Feld ein. Um auf den Originalwert zurückzusetzen, löschen Sie einfach den Feldinhalt und drücken Sie Eingabetaste auf der Tastatur (siehe Abbildung 23).

ABBILDUNG 23. RF-Nenner



- 5. Falls mehr als eine Berechnungsmethode ausgewählt wird, wird der Durchschnitt der Werte für das Regurgitationsvolumen-Ergebnis gebildet.
- 6. Für die Berechnung der mitralen Regurgitation und RF% müssen Qp, Qs und eine aortale Regurgitationsmethode ausgewählt sein (siehe Abbildung 24).
- 7. Für die Berechnung der Trikuspidalklappen-Regurgitation und RF% müssen Qp, Qs und eine Lungengefäß-Regurgitationsmethode ausgewählt sein (siehe Abbildung 24).
- 8. Jedes negative Ergebnis wird als ungültig betrachtet und mit einem gelben Dreieck gekennzeichnet (siehe Abbildung 24.)

ABBILDUNG 24. Methoden-Auswahloptionen (für Erwachsene angezeigt)

| HISTORY IMF Warning: The I | RESSI user is r | ON IMAGES | POLAR PLOTS FLOW rassuring the quality and |
|-----------------------------------|-----------------------|-----------------------------------|---|
| proper analysi | s of all f | low Images. S | ee Instructions for Use. |
| O mi/beat | | 🔍 Vmin | Index to BSA |
| | | - | |
| Qp: <u>60.0</u> | 60.0 | * | |
| | | 201 | |
| Qs: <u>71.4</u> | 71.4 | | |
| | 63.1 | <u> </u> | |
| | | | |
| | | | |
| Qp/Qs = 0.84 | | LVSV: 71.9 | RVSV: 153 |
| Warning: The u selection and u | user is r use of a | esponsible for Il calculations | r assuring the appropriate See Instructions for Use. |
| | | 0.70 | Δ |
| > | | | Λ |
| <u>0.70</u> 0.97 % | × | 0.84 | <u> </u> |
| | | LVSV- | Qs-AR |
| (E) | | -0.17 | |
| <u>-0.17</u> -0.23 % | • | 11.2 LVSV- | Qp-AR |
| | | | A |
| <u>(</u> | | 1.02 | Δ |
| 1.02 0.67 % | - | | |
| | | | |
| 12 | | 92.3 RVSV | Qp-PR |
| | _ | RVSV | Os-PR |
| <u>92.3</u> 60.2 % | | 80.9 | |
| | | | |

Überprüfung der Ergebnisse der integrierten Analyse

Um alle Ergebnisse zu prüfen, wählen Sie 🔟 aus.



- HINWEIS: Die Auswahl der Flusseinheiten erfolgt oben im Bereich "Integrierte Analyse". Wählen Sie ml/Herzschlag oder I/min aus.
- HINWEIS: Die Ergebnisse können nach KÖF indiziert werden, indem oben im Bereich "Integrierte Analyse" die Option "Index an KÖF" ausgewählt wird. Sowohl Größe als auch Gewicht müssen auf der Registerkarte "Anamnese" eingegeben werden.

ABBILDUNG 25. Integrierte Ergebnisse

| | Measurement | Value |
|-----------|--|-------|
| \square | Qp (ml/beat) | 60.0 |
| \square | Qs (ml/beat) | 71.4 |
| \square | Qp/Qs | 0.84 |
| \square | Aortic Regurgitant Volume (ml/beat) | 0.70 |
| \square | Aortic Regurgitant Fraction (%) | 0.97 |
| \square | Mitral Regurgitant Volume (ml/beat) | -0.17 |
| \square | Mitral Regurgitant Fraction (%) | -0.23 |
| \square | Pulmonic Regurgitant Volume (ml/beat) | 1.02 |
| \square | Pulmonic Regurgitant Fraction (%) | 0.67 |
| \square | Tricuspid Regurgitant Volume (ml/beat) | 92.3 |
| \square | Tricuspid Regurgitant Fraction (%) | 60.2 |

Myokardiale Beurteilung

Der Benutzer ist für die genaue und vollständige Positionierung aller Untersuchungsbereiche (ROIs) verantwortlich, einschließlich solcher Untersuchungsbereiche, die anhand automatischer Segmentierungsalgorithmen erzeugt oder modifiziert wurden. Die von der Software erzeugten quantitativen Werte hängen von der genauen und vollständigen Positionierung dieser Untersuchungsbereiche und den angewandten Schwellenwerten ab.

Die Funktion "Studienvorbearbeitung" ermöglicht die Vorbearbeitung von Late Enhancement. Siehe suiteDXT-Bedienungsanleitung, NS-03-039-0008.

Das Analysewerkzeug "Myokardiale Beurteilung" (Myocardial Evaluation – ME) ermöglicht die quantitative Bestimmung von Bereichen im Herzmuskel mit verschiedener Signalintensität.

Vier Analyse-Registerkarten stehen zur Verfügung:

- Late Enhancement Ermittelt myokardiale Segmente mit gesteigerter und niedriger Signalintensität.
- T2 Ermittelt myokardiale Segmente mit gesteigerter Signalintensität aus Schwarzblut-Imaging-Verfahren.
- Signaldifferenzial Zeigt die Salvage-Mass-Ergebnisse anhand der Late Enhancement- und T2-Analyse und über das T2-Signalintensitätsverhältnis (SI) an.
- Early Enhancement Bestimmt das Verhältnis der Signalintensität des Myokards und den Prozentsatz des myokardialen Enhancements aus T1-gewichteten Bildern.



WARNUNG: Nach der Vorbearbeitung ist der Benutzer dafür verantwortlich, die Genauigkeit der gesamten Analyse zu beurteilen und ggf. erforderliche Korrekturen vorzunehmen. Eine umfassende Überprüfung sollte Folgendes umfassen:

- Positionierung/Identifizierung des Untersuchungsbereichs
- RV-Einfügungspositionierung
- Schwellenwert der Signalintensität



WARNUNG: Die Anwendung unterstützt den Anwender nur bei der Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch eine klinische Interpretation der Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.

Analyse-Registerkarten

| Late Enhancement | T2 | Signal Differential | Early Enhanceme | ent |
|-------------------|--------|---------------------|-----------------|-----|
| 16:SAx MDE | | | Сору | ¥ |
| Measurement | | | Value | |
| D Enhancement | Mass | (g) 🔻 | 24.7 | |
| 🖉 Left Ventricula | ar Mas | ss (g) | 136 | |
| 🖉 Enhancement | (%) | | 18.1 | |
| 🖉 MVO Mass (g) | | | | |
| 🖉 MVO (%) | | | | |
| MVO / Enhanc | emen | t (%) | | |

Ergebnis-Messwertbezeichnungen definieren

Die Ergebnis-Messwertbezeichnungen können vom Anwender definiert werden. Die Standardbezeichnung lautet "Enhancement".

- 1. Wählen Sie "Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten" aus.
- 2. Geben Sie weitere Bezeichnungen in die leeren Felder ein, wie in Abbildung 1 dargestellt.
- Wählen Sie die Standardbezeichnung aus.
 Diese Bezeichnung wird f
 ür alle neuen Analysen verwendet.
- 4. Klicken Sie auf "Speichern und Beenden".

ABBILDUNG 1. Bezeichnungen definieren



Um die Bezeichnung auf der Messergebnistabelle zu ändern, klicken Sie mit der linken Maustaste auf den Pfeil, um eine neue Bezeichnung auszuwählen.

ABBILDUNG 2. ME-Messwertbezeichnungen

| Measurement | | Value |
|-------------------|-------------|-------|
| 🖉 Scar Mass (g) 🔻 | | |
| Left Ventricular | Enhancement | |
| Scar (%) | Scar | |
| MVO Mass (g) | Fibrosis | |
| MVO (%) | | |
| MVO / Scar (%) | | |

Late-Enhancement-Analyseverfahren



- 1. Wählen Sie die Begisterkerte Lete Enhe
- 2. Wählen Sie die Registerkarte Late Enhancement aus.
- 3. Wählen Sie die entsprechende Kurzachsenserie aus.

4. Wählen Sie

Naus, um die automatische Segmentierung zu starten.

5. Überprüfen Sie alle endokardialen und epikardialen Kurven, den RV-Einfügepunkt und die Schwellenwerte für jede Schicht. Bearbeiten Sie die Schwellenwerte nach Bedarf.

ABBILDUNG 3. Analyse der myokardialen Beurteilung



1. Ergebnistabelle, 2. Polardiagrammauswahl, 3. Polardiagrammanzeige, 4. Ergebnistabellenanzeige, 5. Löschen, 6. Polardiagramm

- 6. Für die manuelle Segmentierung zeichnen Sie das LV-Endokard auf der basalsten Schicht nach, indem Sie auswählen.
- 7. Zeichnen Sie das LV-Epikard nach, indem Sie



auswählen.

- 8. Platzieren Sie den unteren RV-Einfügepunkt, indem Sie 📉
- 9. Verschieben Sie den Cursor aus dem Editor-Fenster, um den ROI abzuschließen.
- 10. Wiederholen Sie die Schritte 6 bis 9, bis das gesamte Ventrikel segmentiert ist.
- 11. Bestätigen Sie die basale, mittlere und apikale Klassifizierung.

Auswahl des Schwellenwerts

1. Wählen Sie den entsprechenden Schwellenwert-Algorithmus aus dem Datei-Pulldown-Menü aus (Abbildung 4).

ABBILDUNG 4. Schwellenwert-Algorithmus-Auswahl

| Full Width Half Max 🗾 🔹 |
|-------------------------|
| Full Width Half Max |
| Mean + 2xSD |
| Mean + 3xSD |
| Mean + 4xSD |
| Mean + 5xSD |
| Mean + 6xSD |
| Mean + 7xSD |



2. Falls erforderlich, klicken Sie auf _____, um den Schwellenwert für die jeweilige Schicht zu maximieren. Klicken

Sie auf Apply to all, um diesen Wert auf alle Schichten anzuwenden. Verwenden Sie, falls erforderlich, den Schieberegler, um den Schwellenwert-Algorithmus für jede Schicht anzupassen.

3. Für Ergebnisse mit einer mittleren Standardabweichung zwischen +2 und +7 platzieren Sie einen normalen ROI in ein normales Myokardsegment. Dieser ROI wird in alle Schichten kopiert, wenn "Normalen ROI übertragen" ausgewählt ist.

Schwellenwertbearbeitung

- 1. Um Bereiche mit hoher Intensität hinzuzufügen, wählen Sie was
- 2. Um Bereiche mit niedriger Intensität hinzuzufügen, wählen Sie 🕎 aus
- 3. Um beide Signalintensitätsbereiche zu löschen, wählen Sie den kleinen Radierer 🇳

Polardiagramm-Anzeigeformate

Das Analysewerkzeug ME stellt zwei Polardiagrammformate zur Verfügung: 16 Segmente und konzentrisch.

Möglichkeit 1: Polardiagramm mit 16 Segmenten



oder den großen Radierer

- 1. Wählen Sie die Registerkarte **16 Segmente** aus
- 2. Wählen Sie 2 Farben, 4 Farben oder Kontinuierlich aus.

Farbzuordnungen werden durch Klicken auf die Farbskala definiert.

Zum Ändern der Prozentwerte klicken Sie direkt auf den Farbtrennbalken und verschieben Sie den Balken.

Polardiagramm mit 2 Farben

Polardiagramm mit 4 Farben

Polardiagramm mit ineinander übergehenden Farben



3. Wählen Sie **HIII** aus, um die Polardiagramm-Zusammenfassungstabelle anzuzeigen.

Möglichkeit 2: Schicht-für-Schicht-Format

1. Wählen Sie die Registerkarte Konzentrisch aus.

ABBILDUNG 6. Registerkarte "Konzentrisch"



In der Registerkarte "Konzentrisch" stehen die Einstellungen zur Verfügung, mit denen das Format des Polardiagramms in ein schichtweises Format geändert wird, wobei jeder Ring eine Schicht repräsentiert. Die Anzahl der Ringe wird durch die Anzahl der analysierten Schichten vorgegeben.

- 2. Wählen Sie die Anzahl der Sektoren aus.
- 3. Klicken Sie auf das Kontrollkästchen "Untersektoren", um die Änderungen der Untersuchungsbereich-Massenprozentwerte innerhalb des Sektors anzuzeigen.

Wenn das Kontrollkästchen Untersektoren ausgewählt wurde, wird eine Glättungsfunktion angewandt.

4. Durch Klicken auf das Kontrollkästchen **Kontinuierlich** wird das Polardiagramm auf prozentuale Signalintensität geändert. Die Werte werden mit Farben in einem kontinuierlichen Spektrum von 0 % bis 100 % kodiert.



Klicken Sie auf _____, um Konturen zu löschen.

HINWEIS: Die halbautomatische Schwellenwertbildung für Late-Enhancement-Analysen funktioniert optimal für myokardiale Beurteilungsbilder hoher Qualität, wie unten dargestellt (Bild A). Wenn Bilder ohne Signal aus dem Blutpool (Bild B) erfasst werden oder wenn die Inversionszeit nicht stimmt, muss der Schwellenwert subjektiv vom Anwender eingestellt werden.

suiteHEART®-Software – Bedienungsanleitung NS-03-039-0005 Rev. 5



T2-Analyse

- 1. Wählen Sie die Registerkarte "T2" aus.
- 2. Wenn die Late Enhancement-Serie zuvor analysiert wurde, können die ROIs durch auswählen von "Kopieren" in die T2-Serie kopiert werden (siehe Abbildung 8).
 - **HINWEIS:** Für das Kopieren der ROIs ist es erforderlich, dass die Anzahl der Schichten für jede Serie übereinstimmt, um genaue Ergebnisse zu erhalten. Wenn die Anzahl der Schichten nicht übereinstimmt, ist die Schaltfläche Kopieren nicht verfügbar. Der DICOM-Importprozess kann verwendet werden, um eine Serie mit der gleichen Anzahl Schichten zu erstellen.

Erfassungsparameter, wie beispielsweise Matrix und FOV, sollten für jede Serie gleich sein, um beste Ergebnisse zu erzielen. Nach dem Erstellen einer Kopie sollten Sie die ROIs an allen Schichtpositionen sorgfältig überprüfen und entsprechende Änderungen vornehmen.

ABBILDUNG 8. Schaltfläche "Kopieren"



- 3. Wenn keine vorherige Late-Enhancement-Analyse vorhanden ist, können ROIs auch manuell erstellt werden.
- Zeichnen Sie das LV-Endokard auf der basalsten Schicht nach, indem Sie 4.
- Zeichnen Sie das LV-Epikard nach, indem Sie 5.
- Markieren Sie den unteren RV-Einfügepunkt, indem Sie auswählen. 6.
- 7. Verschieben Sie den Cursor aus dem Editor-Fenster, um den ROI abzuschließen.
- 8. Wiederholen Sie die Schritte 4 bis 7, bis der gesamte Ventrikel segmentiert ist.
- Für eine Schwellenwertbildung mit Standardabweichung 2 wählen Sie Normalen ROI hinzufügen 9. aus und platzieren einen ROI in ein normales Myokardsegment. Dieser ROI wird in alle Schichten kopiert, wenn "Normalen ROI übertragen" ausgewählt ist. Überprüfen Sie jede Schichtposition und passen Sie den ROI nach Bedarf an.
 - HINWEIS: Wenn der Skelettmuskel-ROI und der normale ROI bereitgestellt werden, führt die Software die folgende Berechnung aus:

Normalisiertes myokardiales T2 SI = SI Myokard / SI Skelettmuskel;

Schwellenwertberechnung: Schwellenwert = 2 * STD NORMAL + Durchschnitt NORMAL

- 10. Wählen Sie die erste basale Schicht aus und verwenden Sie das Schichtklassifizierungs-Pulldown-Menü, um "Basis" auszuwählen. Bestätigen Sie die Klassifizierungen für die restlichen Schichten. Verwenden Sie, falls erforderlich, den Schieberegler, um den Schwellenwert-Algorithmus für jede Schicht anzupassen.
- 11. Um eine T2-Signalintensitätsanalyse durchzuführen, wählen Sie Skelettmuskel-ROI hinzufügen aus und platzieren den ROI in den Skelettmuskel. Dieser ROI wird dann in alle Bilder kopiert. Überprüfen Sie jede Schichtposition und passen Sie den ROI nach Bedarf an.
 - HINWEIS: Schwarzblutbilder zeigen möglicherweise eine unzureichende Flussunterdrückung, was zu einer ungenauen Signalintensitätsanalyse und Schwellenwertbildung führen kann. Eine unzureichende Flussunterdrückung kann zu einer hohen Signalintensität führen, was mit einem Myokardödem verwechselt werden könnte. Artefakte aufgrund niedriger Signalintensität können ein fälschlicherweise niedriges Ergebnis verursachen.

Bearbeiten

Klicken Sie auf

Um Bereiche mit hoher T2-Signalintensität hinzuzufügen, wählen Sie 🥮 aus.

Um Bereiche mit hoher T2-Signalintensität zu entfernen, wählen Sie den 🜌 kleinen Radierer oder den Radierer.

, um Konturen zu löschen.













Kombinationsanalyse

Late Enhancement und T2

Der Kombinationsanalysemodus ermöglicht eine parallele Analyse mit Bearbeitungswerkzeugen für Late-Enhancementund T2-(Ödem)-Bilder.

HINWEIS: Zur Aktivierung des Kombinationsanalysemodus muss zunächst die Analyse einer Kurzachsen-Late-Enhancement-Serie mithilfe der Registerkarte "Late Enhancement" abgeschlossen werden. T2-(Ödem)-Bilder müssen in der gleichen Studie präsent sein.



1.

- 2. Wählen Sie die entsprechende Studie mit sowohl Late-Enhancement- als auch T2-(Ödem)-Bildern aus. Schließen Sie das Analyseverfahren für Late Enhancement ab.
 - HINWEIS: Prüfen Sie den Schwellenwert für jede Kurzachsenschicht auf der Registerkarte "Late Enhancement", bevor Sie den Kombinationsanalysemodus auswählen.



3. Wählen Sie die Registerkarte "T2" aus und führen Sie das Analyseverfahren für die T2-Serie durch.



4. Um die Kombinationsanalyse zu starten, wählen Sie 🚾 aus (siehe Abbildung 9).

ABBILDUNG 9. Kombinationsanalysemodus



- 5. Bei der Auswahl erscheint die zuvor analysierte Late-Enhancement-Serie im Fenster "Modusansicht". Dieses Fenster wird dann zum Editor-Fenster für die Late-Enhancement-Bilder.
- 6. Verwenden Sie für die Bearbeitung der Late-Enhancement-Bilder die Bearbeitungswerkzeuge unter dem Bild-Darstellungsfenster (siehe Abbildung 10).

HINWEIS: Bestätigen Sie alle Aktualisierungen der Ergebnisse direkt auf der Registerkarte "Late Enhancement".

HINWEIS: Wenn die Untersuchungsbereiche des LV-Endokards oder des LV-Epikards gelöscht werden, gehen Sie zwecks Rückverfolgung zur Registerkarte "Late Enhancement" zurück.



7. Verwenden Sie für die Bearbeitung der T2 (Ödem)-Serie links die Bearbeitungswerkzeuge über dem Bild-Darstellungsfenster (siehe Abbildung 11).

ABBILDUNG 11. T2 (Ödem)-Analyse-Tools



- 8. Navigieren Sie mit den Minus- und Plus-Schaltflächen zu einer anderen Schichtebene für die Late-Enhancement-Serie (siehe Abbildung 12).
 - Informationen zur Schichtposition sind in der unteren rechten Ecke jedes Darstellungsfensters zu finden.
 - **HINWEIS:** Die für Late Enhancement angezeigte Schichtposition wird über die Schichtposition im T2-(Ödem)-Editor-Fenster festgelegt. Verwenden Sie die Minus-/Plus-Schaltflächen, um diese Auswahl zu überschreiben.

ABBILDUNG 12. Schichtnavigation für Late Enhancement



- 9. Navigieren Sie mit den Minus- und Plus-Schaltflächen unter dem T2-(Ödem)-Bearbeitungsfenster zu einer anderen Schichtebene sowohl für Late-Enhancement- als auch für T2-(Ödem)-Serien (siehe Abbildung 13).
 - **HINWEIS:** Im Kombinationsanalysemodus verknüpfen die Plus- und Minus-Schaltflächen auf der linken Seite die Schichtnavigation für beide Darstellungsfenster.

ABBILDUNG 13. Kombinierte Schichtnavigations-Bedienelemente



suiteHEART®-Software – Bedienungsanleitung NS-03-039-0005 Rev. 5

Signaldifferenzial-Ergebnisse

Wählen Sie die Registerkarte "Signaldifferenzial" aus.

- HINWEIS: Um die Salvage-Mass-Ergebnisse zu erhalten, müssen Late Enhancement und die T2-Analyse abgeschlossen sein. Die T2-Analyse muss mit der Positionierung des Skelettmuskel-ROI für die T2-Signalintensitätsanalyse (SI) abgeschlossen werden.
- HINWEIS: Wenn das T2-Ergebnis (Ödem) geringer als das Late Enhancement-Ergebnis (Infarkt + MVO) ausfällt, ist das Salvage Mass-Ergebnis leer.

ABBILDUNG 14. Registerkarte "Signaldifferenzial"

| Late Enhancemer | it T2 | Signal Di | fferential | Early En | hancement | | | |
|-------------------|---------------|-----------|------------|----------|-----------|--|--|--|
| Measurement Value | | | | | | | | |
| 🖉 Salvage Ma | ss (g) | | 36.0 | | | | | |
| | | | | | | | | |
| Slice | T2 SIR | atio | Myo SI | | SM SI | | | |
| 1 | <u>,</u> | | <u> </u> | | | | | |
| 2 | 1.4 | | 113 | | 78 | | | |
| 3 | 1.3 | | 132 | | 103 | | | |
| 4 | 1.0 | | 145 | | 145 | | | |
| 5 | 1.5 | | 153 | | 101 | | | |
| 6 | 1.2 | | 134 | | 114 | | | |
| 7 | 1.1 | | 138 | | 125 | | | |
| 8 | 1.4 | | 209 | | 144 | | | |
| 9 | 1.1 | | 198 | | 186 | | | |
| 10 | 1.1 | | 209 | | 183 | | | |
| 11 | 1.3 | | 238 | | 181 | | | |
| 12 | 1.4 | | 259 | | 190 | | | |

Early-Enhancement-Analyse

Für die Analyse erfasste Bilder sind ein Kurzachsen-Stapel unter Verwendung einer gegateten Spin-Echo-T1-Sequenz, Vor- und Nach-Enhancement. Die Analyse ermöglicht die manuelle Segmentierung des Epikards und Endokards in der anfänglichen Serie mittels Kopierfunktion. Ein lokaler ROI kann zur Analyse der Myokardbereiche verwendet werden.

- **HINWEIS:** Schwarzblutbilder zeigen möglicherweise eine unzureichende Flussunterdrückung, was zu einer ungenauen Signalintensitätsanalyse und Schwellenwertbildung führen kann.
- 1. Wählen Sie die Registerkarte "Early Enhancement" aus.
- 2. Wählen Sie die entsprechende T1-gewichtete Kurzachsenserie aus.

| Late Enhancement | T2 | Signa | al Differential | Early | Enhancement | |
|---------------------|----|-------|-----------------|-------|-------------|------|
| Pre: Early Post: | | | | | C | Сору |
| Base Mid Apex | | | | | | |
| Measuremen | it | | AE (%) | | EGEr | |
| 🖉 Base: Mean | | | | | | |
| ROI1 | | | | | | |
| R012 | | | | | | |
| ROI3 | | | | | | |
| R014 | | | | | | |
| ROI5 | | | | | | |
| 🖉 Local: Mean | | | | | | |
| 🖉 LV: Mean | | | | | | |
| | | | | | | |

- 3. Zeichnen Sie das LV-Endokard auf der basalsten Schicht nach, indem Sie
- 4. Zeichnen Sie das LV-Epikard nach, indem Sie 🎽
- 5. Markieren Sie den unteren RV-Einfügepunkt, indem Sie 🥨 auswählen.
- 6. Verschieben Sie den Cursor aus dem Editor-Fenster, um den ROI abzuschließen.
- 7. Wiederholen Sie die Schritte 3 bis 6, bis der gesamte Ventrikel segmentiert ist.
- 8. Fügen Sie einen ROI im Skelettmuskel hinzu, indem Sie dauswählen.
- 9. Wählen Sie eine basale Schichtposition aus. Klicken Sie auf das Pulldown-Menü "Schichtklassifizierung" und wählen Sie "Basis" aus.

auswählen.

- 10. Bestätigen Sie die basalen, mittleren und apikalen Klassifizierungen für jede Schicht.
- 11. Um einen spezifischen Myokardbereich zu analysieren, wählen Sie 💛 aus zeichnen Sie einen ROI im Myokard.



ABBILDUNG 15. Schichtklassifizierungs- und Serientyp-Auswahl



12. Wählen Sie den Serientyp "Prä" aus.

Wurde die Serie "Unmittelbar nach" zuerst segmentiert, wählen Sie "Unmittelbar nach" aus.

- Wählen Sie den entsprechenden T1-gewichteten "Unmittelbar nach"-Serientyp aus. Wurde die Serie "Unmittelbar nach" zuerst segmentiert, wählen Sie die Serie "Prä" aus.
- 14. Wählen Sie "Kopieren" aus.
- 15. Überprüfen Sie alle endokardialen und epikardialen Kurven, den RV-Einfügepunkt und die Skelettmuskel-Positionierungen und bearbeiten Sie diese nach Bedarf.
- 16. ROIs können nur kopiert werden, wenn alle ROIs, die RV-Einfügung, Schichtklassifizierung und der Serientyp (Schritte 3-12) für die ausgewählte Serie abgeschlossen wurden.
 - HINWEIS: Wird eine endokardiale oder epikardiale Kurve gelöscht, verwenden Sie den Befehl "Rückgängig".
 - HINWEIS: Der Skelett-ROI kann auf jeder Schichtposition angepasst werden. Wurde er gelöscht, muss die Analyse wiederholt werden.



17. Klicken Sie auf **und** wählen Sie **ALLE: Early Enhancement** aus, um alle Analysen zu entfernen.

- **HINWEIS:** Für das Kopieren der ROIs ist es erforderlich, dass die Anzahl der Schichten für jede Serie übereinstimmt, um genaue Ergebnisse zu erhalten. Wenn die Anzahl der Schichten nicht übereinstimmt, ist die Schaltfläche Kopieren nicht verfügbar. Der DICOM-Importprozess kann verwendet werden, um eine Serie mit der gleichen Anzahl Schichten zu erstellen.
- **HINWEIS:** Erfassungsparameter wie beispielsweise Matrix und FOV sollten für jede Serie gleich sein, um optimale Ergebnisse zu erzielen. Nach dem Erstellen einer Kopie sollten Sie die ROIs an allen Schichtpositionen sorgfältig überprüfen und entsprechende Änderungen vornehmen.

Werkzeug "Lokaler ROI"

- 1. Wählen Sie die entsprechende T1-gewichtete Vor-Enhancement-Kurzachsenserie aus.
- 2. Zeichnen Sie einen lokalen ROI im spezifischen Myokardbereich. Dazu wählen Sie



4. Wählen Sie die angemessene Schichtklassifizierung und den Serientyp aus, wie in Abbildung 16 dargestellt.

ABBILDUNG 16. Schichtklassifizierungs- und Serientyp-Auswahl



- 5. Wählen Sie den entsprechenden T1-gewichteten "Unmittelbar nach"-Serientyp aus.
- 6. Wählen Sie "Kopieren" aus.
- 7. Klicken Sie auf **Live** und wählen Sie **ALLE: Early Enhancement** aus, um alle Analysen zu entfernen.

Literaturnachweise zur myokardialen Beurteilung

Abdel-Aty H, Boyé P, Zagrosek A, Wassmuth R, Kumar A, Messroghli D, Bock P, Dietz R, Friedrich MG, Schulz-Menger J. Diagnostic performance of cardiovascular magnetic resonance in patients with suspected acute myocarditis: comparison of different approaches. J Am Coll Cardiol. 2005 Jun 7;45(11):1815-22. doi: 10.1016/j.jacc.2004.11.069. PMID: 15936612.

Amado LC, Gerber BL, Gupta SN, Rettmann DW, Szarf G, Schock R, Nasir K, Kraitchman DL, Lima JA. Accurate and objective infarct sizing by contrast-enhanced magnetic resonance imaging in a canine myocardial infarction model. J Am Coll Cardiol. Dez. 2004 21;44(12):2383-9. doi: 10.1016/j.jacc.2004.09.020. PMID: 15607402.

Berry C, Kellman P, Mancini C, Chen MY, Bandettini WP, Lowrey T, Hsu LY, Aletras AH, Arai AE. Magnetic resonance imaging delineates the ischemic area at risk and myocardial salvage in patients with acute myocardial infarction. Circ Cardiovasc Imaging. Sept. 2010;3(5):527-35. doi: 10.1161/CIRCIMAGING.109.900761. Epub 14. Juli 2010. PMID: 20631034; PMCID: PMC2966468.

Ferreira VM, Schulz-Menger J, Holmvang G, et al. Cardiovascular Magnetic Resonance in Nonischemic Myocardial Inflammation: Expert Recommendations. J Am Coll Cardiol. 2018;72(24):3158-3176. doi:10.1016/j.jacc.2018.09.072.

Galea N, Francone M, Fiorelli A, Noce V, Giannetta E, Chimenti C, Frustaci A, Catalano C, Carbone I. Early myocardial gadolinium enhancement in patients with myocarditis: Validation of "Lake Louise consensus" criteria using a single bolus of 0.1mmol/Kg of a high relaxivity gadolinium-based contrast agent. Eur J Radiol. Okt. 2017;95:89-95. doi: 10.1016/ j.ejrad.2017.07.008. Epub 27. Jul. 2017. PMID: 28987703.

T1-Mapping-Analyse

Die Analyse ermöglicht die Signalquantifizierung der longitudinalen Spin-Gitter-Relaxationszeit (T1). Die Anwendung unterstützt die T1-Analyse für Non-Enhancement- und Post-Enhancement-Bilder und die Berechnung der extrazellulären Volumenfraktion (ECV).

Erforderliche Bilder: Bilder der Inversion- oder Saturation-Recovery (Sättigungserholung) mit unterschiedlichen Inversionszeiten (TI) oder Inline-Darstellungen. Serien mit angewandter Bewegungskorrektur werden für die Analyse empfohlen. Es werden repräsentative Schichtpositionen für die linksventrikuläre Basis, Mitte und Herzspitze empfohlen.

Weitere Hinweise zur Durchführung von T1-Mapping finden Sie im folgenden Artikel:

Messroghli, D.R., Moon, J.C., Ferreira, V.M. et al. Clinical recommendations for cardiovascular magnetic resonance mapping of T1, T2, T2* and extracellular volume: A consensus statement by the Society for Cardiovascular Magnetic Resonance (SCMR) endorsed by the European Association for Cardiovascular Imaging (EACVI). J Cardiovasc Magn Reson 19, 75 (2017). <u>https://doi.org/10.1186/s12968-017-0389-8</u>



WARNUNG: Nach der Vorbearbeitung ist der Benutzer dafür verantwortlich, die Genauigkeit der gesamten Analyse zu beurteilen und ggf. erforderliche Korrekturen vorzunehmen. Eine umfassende Überprüfung sollte Folgendes umfassen:

- Positionierung/Identifizierung des Untersuchungsbereichs

- RV-Einfügungspositionierung



VARNUNG: Die Anwendung unterstützt ausschließlich die Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch quantifizierbare Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.



- WARNUNG: Der Benutzer ist für die genaue Positionierung aller Untersuchungsbereiche (ROIs) verantwortlich, einschließlich solcher Untersuchungsbereiche, die mittels automatischer Segmentierung erzeugt wurden.
 - **HINWEIS:** Um die T1-Mapping-Einstellungen festzulegen, wählen Sie **Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten** aus. Wählen Sie die Registerkarte "T1/T2-Mapping" aus.
 - HINWEIS: Es wird empfohlen, in den Einstellungen Serie autom. für Analyse zusammenstellen für Ihren Scannertyp festzulegen. Die Analyse erfordert, dass alle Schichtpositionen in der Serie vorhanden sind. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus. Wählen Sie die Registerkarte "T1/T2-Mapping" aus.

ABBILDUNG 1. T1-Mapping-Benutzeroberfläche



1. Automatische Segmentierung, 2. T1-Ergebnisse, 3. Hämatokrit-Eingabe, 4. Auswahl der Sequenzart,

- 5. Auswahloptionen für die Farbdarstellungsüberlagerung, 6. Farbdarstellungsoptionen, 7. Sektorüberlagerung anzeigen,
- 8. Übertragung bearbeiten, 9. Endo/Epi-Offset, 10. Kurven- oder 16-Segment-Polardiagramm, 11. T1-Kurven

Analyse durchführen

- 1. Wählen Sie
 - aus.
- 2. Wählen Sie die entsprechende Zeit- oder Darstellungsserie aus.
- 3. Die Farbdarstellung wird automatisch angezeigt, wenn die Überlagerungs-Einstellung ausgewählt wurde.
- 4. Um eine andere Farbabstufung auszuwählen, verwenden Sie das Datei-Pulldown-Menü.
- 5. Wählen Sie aus, um ein Global T1-Ergebnis zu erstellen.
- 6. Überprüfen Sie alle endokardialen und epikardialen Kurven, den RV-Einfügepunkt und die Blutpool-Platzierung.
- 7. Bearbeiten Sie alle ungenauen Konturen.

- 8. Verwenden Sie den Endo- (rot) oder Epi-Offset (grün), um die Konturen anzupassen
- Propagate Um eine einzelne Inversionszeit zu bearbeiten, deaktivieren Sie 9.
- 10. Bestätigen Sie die Schichtklassifizierung für jede Schichtposition und jeden Serientyp.

🔹 🔘 Native 🔘 Post Base

Endo/Epi Offset:

- HINWEIS: Wird ein Stapel Kurzachsenbilder segmentiert, wird für das T1-Ergebnis für Basis, Mitte oder Herzspitze und 16-Segment-Polardiagramm-Sektoren anhand der Schichtklassifizierung der Durchschnitt gebildet. Für das Blutpool-T1-Ergebnis wird nicht der Durchschnitt gebildet.
- 11. Für die ECV-Berechnung führen Sie eine automatische Segmentierung sowohl an der Non-Enhancement- als auch der Post-Enhancement-Serie durch.
- 12. Überprüfen Sie alle endokardialen und epikardialen Kurven, den RV-Einfügepunkt und die Blutpool-Platzierung in beiden Serien.



- 13. Wählen Sie aus, um ein Segment des Myokards zu messen.
 - HINWEIS: Wird ein lokaler ROI zur ECV-Berechnung verwendet, muss ein lokaler ROI und ein Blutpool-ROI sowohl für Non Enhancement als auch Post Enhancement vorhanden sein.

HINWEIS: Es können bis zu fünf lokale ROI-Messungen auf einem Bild für Basis, Mitte und Herzspitze erstellt werden.



- aus, um ggf. einen Blutpool-ROI zu positionieren.
- 15. Geben sie den Hämatokrit (HCT)-Wert ein.
- 16. Das ECV-Ergebnis (%) wird in der Ergebnistabelle angezeigt.
- 17. Manuelle Segmentierung kann durchgeführt werden.
 - Zeichnen Sie das LV-Endokard nach, indem Sie auswählen.
 - Zeichnen Sie das LV-Epikard nach, indem Sie auswählen.
 - Markieren Sie den RV-Einfügepunkt, indem Sie auswählen.
 - Soll die ECV berechnet werden, positionieren Sie den Blutpool-ROI, indem Sie auswählen.
 - Bestätigen Sie die Schichtklassifizierung f
 ür jede Schichtposition und jeden Serientyp.

Literaturnachweis: Wong. et al, "Association Between Extracellular Matrix Expansion Quantified by Cardiovascular Magnetic Resonance and Short-Term Mortality." Circulation (2012):126:1206-1216.

16-Segment-Polar-Darstellung

HINWEIS: Das ECV-Polardiagramm erfordert eine abgeschlossene ECV-Analyse.

- 1. Führen Sie die Global T1-Analyse für die Registerkarten "Basis", "Mitte" und "Herzspitze" durch.
- 2. Bestätigen Sie den RV-Einfügepunkt für jede Schichtposition.
- 3. Bestätigen Sie die Schichtklassifizierung und den Serientyp.



4. Wählen Sie das 16-Segment-Polardiagramm



- 5. Wählen Sie aus, um die Sektorüberlagerung direkt auf dem Bild anzuzeigen.
- 6. Wählen Sie "Grafiken" zur aus, um zu den T1-Kurven zurückzukehren, wenn die Zeitserie analysiert wurde.

Format der T1-Ergebniswerte

| Ergebnis | DICOM-Bilder | Darstellungsbilder |
|------------------------|---------------------|---------------------|
| Global | Mittelwert +/- Std. | Mittelwert +/- Std. |
| Basis/Mitte/Herzspitze | Wert +/- Fehler | Mittelwert +/- Std. |
| Lokale ROIs | Wert +/- Fehler | Mittelwert +/- Std. |
| Lokal | Mittelwert +/- Std. | Mittelwert +/- Std. |
| Blutpool | Wert +/- Fehler | Mittelwert +/- Std. |

Löschen von Konturen

Klicken Sie auf M, um ALLE Konturen in der ausgewählten Serie zu löschen.

Klicken Sie mit der linken Maustaste auf eine Kontur und dann mit der rechten Maustaste, um eine einzelne Kontur zu

löschen, oder wählen Sie aus, um Konturen auf allen Zeitpunkten zu löschen.

T1-Kurven überprüfen

- 1. Die Kurveneinpassungsergebnisse zeigen das Signalverhalten der Bilddaten. Bei Artefakten infolge von Registerversatz, atmungsbedingten Artefakten oder Arrhythmien ist die Kurvenpassung nicht immer optimal.
- 2. Ein Signalintensitätspunkt kann aus der Berechnung entfernt werden, indem Sie direkt auf die Kurve klicken und die Kontur auf dem Bild auswählen, die daraufhin violett dargestellt wird.
- 3. Wählen Sie durch Klicken mit der rechten Maustaste (Klicken und Halten) "Löschen" oder drücken Sie die Löschtaste auf der Tastatur.



HINWEIS: Die Kurvenanzeige wird nur unter Verwendung der Zeitserie für die Analyse generiert.



WARNUNG: Die Ergebnisse der T1-Kurvenpassung sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern überprüft werden.

| Ergebnis | Gleichungsreferenz | Passungstyp |
|---------------------------|---------------------|--|
| T1 Look-Locker (MOLLI) | y = A-B exp(-t/T1*) | Nichtlineare Kurveneinpassung anhand eines Levenberg-Marquardt-Algorithmus* |

Literaturnachweis: *Messroghli D. R. et al,. "Modified Look-Locker Inversion Recovery (MOLLI) for High Resolution T1 Mapping of the Heart." Magnetic Resonance in Medicine (2004) 52: 141-146.

Inversionskorrekturfaktor (ICF) für Siemens MyoMaps

Um bei der Analyse der Zeitserie-Bilder T1-Ergebnisse zu erhalten, die der vom Scanner erzeugten T1-Darstellung ähneln, bestätigen Sie den für MyoMaps MOLLI-Protokolle verwendeten Impuls für die Inversionseffizienz. Wenn dieser auf der Registerkarte "Contrast/Common" (Kontrast/Gemeinsam) und "Magn Preparation" (Magnetvorbereitung) am Scanner als "Non-sel IR T1 Map" (Nicht ausgewählte IR T1 Darstellung) angegeben ist, beträgt der empfohlene Inversionskorrekturfaktor (ICF) 1,0365. Detaillierte Informationen hierzu erhalten Sie bei Ihrem Spezialisten vom Siemens Anwendungssupport.

Bei der Analyse der Zeitserie-Bilder geben Sie den entsprechenden ICF in die in Abbildung 2 dargestellten Einstellungen ein.

- 1. Wählen Sie "Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten" aus.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte "T1/T2-Mapping" aus.
- 3. Geben Sie den ICF entsprechend des Anbietertyps ein.

ABBILDUNG 2. Einstellungen für T1-Mapping



Literaturnachweis: Kellman, P., Hansen, M.S. T1-mapping in the heart: accuracy and precision. J Cardiovasc Magn Reson 16, 2 (2014). https://doi.org/10.1186/1532-429X-16-2

T2-Mapping-Analyse

Diese Funktion ermöglicht die Signalquantifizierung der T2-Relaxationszeit. T2-Mapping ist eine Technik zur Gewebebeurteilung.

Erforderliche Bilder: T2-Vorbereitungssequenz mit einer Steady State-freien Präzessionsanzeige mit unterschiedlichen Echozeiten (TE) oder Inline-Darstellungen. Serien mit angewandter Bewegungskorrektur werden für die Analyse empfohlen. Es werden repräsentative Schichtpositionen für die linksventrikuläre Basis, Mitte und Herzspitze empfohlen.

Für nichtlineare 2-Punkt-Anpassung ist die Gleichung y = a * exp(-TE/T2), wobei TE je nach Sequenz die Echozeit bzw. T2-Vorbereitungsdauer ist.

Für nichtlineare 3-Punkt-Anpassung ist die Gleichung y = a * exp(-TE/T2) + c, wobei a, T2 und c Koeffizienten (durch die Anpassung zu berechnende Parameter) sind.

Für nichtlineare 2-Punkt-Anpassung ist die Gleichung Y = A - TE/T2, wobei Y = log(y) und A = log(a) ist.

HINWEIS: Für entweder lineare oder nichtlineare 2-Punkt-Anpassung wird keine Hintergrundsubtraktion durchgeführt.

Weitere Hinweise zur Durchführung von T2-Mapping finden Sie im folgenden Artikel:

Messroghli, D.R., Moon, J.C., Ferreira, V.M. et al. Clinical recommendations for cardiovascular magnetic resonance mapping of T1, T2, T2* and extracellular volume: A consensus statement by the Society for Cardiovascular Magnetic Resonance (SCMR) endorsed by the European Association for Cardiovascular Imaging (EACVI). J Cardiovasc Magn Reson 19, 75 (2017). <u>https://doi.org/10.1186/s12968-017-0389-8</u>



WARNUNG: Nach der Vorbearbeitung ist der Benutzer dafür verantwortlich, die Genauigkeit der gesamten Analyse zu beurteilen und ggf. erforderliche Korrekturen vorzunehmen. Eine umfassende Überprüfung sollte Folgendes umfassen:

- Positionierung/Identifizierung des Untersuchungsbereichs
- RV-Einfügungspositionierung



WARNUNG: Die Anwendung unterstützt ausschließlich die Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch quantifizierbare Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.



WARNUNG: Der Benutzer ist für die genaue Positionierung aller Untersuchungsbereiche (ROIs) verantwortlich, einschließlich solcher Untersuchungsbereiche, die mittels automatischer Segmentierung erzeugt wurden.

- **HINWEIS:** Um die T2-Mapping-Einstellungen festzulegen, wählen Sie **Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten** aus. Wählen Sie die Registerkarte "T1/T2-Mapping" aus.
- HINWEIS: Es wird empfohlen, in den Einstellungen Serie autom. für Analyse zusammenstellen für Ihren Scannertyp festzulegen. Die Analyse erfordert, dass alle Schichtpositionen in der Serie vorhanden sind. Wählen Sie Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten aus. Wählen Sie die Registerkarte "T1/T2-Mapping" aus.



ABBILDUNG 1. T2-Mapping-Benutzeroberfläche

- 1. Automatische Segmentierung, 2. T2-Ergebnisse, 3. Auswahloptionen für die Parameteranpassung,
- 4. Auswahloptionen für die Farbdarstellungsüberlagerung, 5. Farbdarstellungsoptionen, 6. Sektorüberlagerung anzeigen,
- 7. Übertragung bearbeiten, 8. Endo/Epi-Offset, 9. Kurven- oder 16-Segment-Polardiagramm, 10. T2-Kurven

Analyse durchführen



1.

Wählen Sie

- 2. Wählen Sie die entsprechende Zeit- oder Darstellungsserie aus.
- 3. Bei der Analyse der Zeitserie wählen Sie die Anpassungsmethode aus.

HINWEIS: Der Algorithmus für nicht lineare Anpassung führt keine Schätzung des Hintergrundgeräusches durch.

- 4. Legen Sie die Überlagerungseinstellung ggf. so fest, dass die Farbdarstellung automatisch angezeigt wird.
- 5. Im Datei-Pulldown-Menü können Sie eine andere Farbabstufung auswählen.
- 6. Wählen Sie aus, um ein Global T2-Ergebnis zu erstellen.
- 7. Prüfen Sie alle endokardialen und epikardialen Kurven sowie die RV-Einfügepunkt.
- 8. Bearbeiten Sie alle ungenauen Konturen.
- 9. Verwenden Sie den Endo- (rot) oder Epi-Offset (grün), um die Konturen anzupassen



- 10. Um eine einzelne Echozeit zu bearbeiten, deaktivieren Sie 🔲 Propagate
- 11. Bestätigen Sie die Schichtklassifizierung für jede Schichtposition und jeden Serientyp.



HINWEIS: Wird ein Stapel Kurzachsenbilder segmentiert, wird für das T2-Ergebnis für Basis, Mitte oder Herzspitze und 16-Segment-Polardiagramm-Sektoren anhand der Schichtklassifizierung der Durchschnitt gebildet.



12. Wählen Sie was, um ein Segment des Myokards zu messen.

HINWEIS: Es können bis zu fünf lokale ROI-Messungen auf einem Bild für Basis, Mitte und Herzspitze erstellt werden.

- 13. Manuelle Segmentierung kann durchgeführt werden.
 - Zeichnen Sie das LV-Endokard nach, indem Sie 💴 auswählen.
 - Zeichnen Sie das LV-Epikard nach, indem Sie Sei auswählen.
 - Markieren Sie den RV-Einfügepunkt, indem Sie waswählen.
 - Bestätigen Sie die Schichtklassifizierung für jede Schichtposition.

16-Segment-Polar-Darstellung

- 1. Führen Sie die Global T2-Analyse für "Basis", "Mitte" und "Herzspitze" durch.
- 2. Bestätigen Sie den RV-Einfügepunkt für jede Schichtposition.
- 3. Bestätigen Sie, dass die Schichtklassifizierung korrekt ist.
- 4. Wählen Sie das 16-Segment-Polar-Diagramm was.



5. Wählen Sie aus, um die Sektorüberlagerung direkt auf dem Bild anzuzeigen.

 \sim

6. Wählen Sie "Grafiken" zu den T2-Kurven zurückzukehren, wenn die Zeitserie analysiert wurde.

Format der T2-Ergebniswerte

| Ergebnis | DICOM-Bilder | Darstellungsbilder |
|------------------------|---------------------|---------------------|
| Global | Mittelwert +/- Std. | Mittelwert +/- Std. |
| Basis/Mitte/Herzspitze | Wert +/- Fehler | Mittelwert +/- Std. |
| Lokale ROIs | Wert +/- Fehler | Mittelwert +/- Std. |
| Lokal | Mittelwert +/- Std. | Mittelwert +/- Std. |
Löschen von Konturen

Klicken Sie auf , um ALLE Konturen in der ausgewählten Serie zu löschen.

Klicken Sie mit der linken Maustaste auf eine Kontur und dann mit der rechten Maustaste, um eine einzelne Kontur zu

löschen, oder wählen Sie aus, um Konturen auf allen Zeitpunkten zu löschen.

T2-Kurven überprüfen

- 1. Die Kurveneinpassungsergebnisse zeigen das Signalverhalten der Bilddaten. Bei Artefakten infolge von Überfaltung, Registerversatz, atmungsbedingten Artefakten oder Arrhythmien ist die Kurvenpassung nicht immer optimal.
- 2. Ein Signalintensitätspunkt kann aus der Berechnung entfernt werden, indem Sie direkt auf die Kurve klicken und die Kontur auf dem Bild auswählen, die daraufhin violett dargestellt wird.
- 3. Wählen Sie durch Klicken mit der rechten Maustaste (Klicken und Halten) "Löschen" oder drücken Sie die Löschtaste auf der Tastatur.

HINWEIS: Die Kurvenanzeige wird nur unter Verwendung der Zeitserie für die Analyse generiert.



WARNUNG: Die Ergebnisse der T2-Kurvenpassung sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern überprüft werden.



Myokardiale Perfusion

Der Modus zur Analyse der myokardialen Perfusion erlaubt dem Anwender, Bilder eines myokardialen Zeitverlaufs zu überprüfen und zu analysieren. Serien mit angewandter Bewegungskorrektur werden für die Analyse empfohlen.

- **HINWEIS:** Es werden semiquantitative Analysen unterstützt. Wenn eine Zweifach-Sequenz-Serie verfügbar ist, kann eine Schattierungskorrektur angewandt werden.
- **HINWEIS:** Es wird empfohlen, eine einzelne Serie mit den bewegungskorrigierten Bildern der Perfusion bei Belastung und eine im Ruhezustand zu erstellen.



VORSICHT: Die Parameter für Anstieg und relativer Anstieg sind möglicherweise für Bilder ungenau, für die keine Schattierungskorrektur durchgeführt wurde.



WARNUNG: Die Anwendung unterstützt den Anwender nur bei der Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch eine klinische Interpretation der Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.

ABBILDUNG 1. Benutzeroberfläche zur Analyse der myokardialen Perfusion



Tabelle 1: Analysewerkzeuge

| + + + + | Alle Schichten und alle Phasen übertragen. | |
|-----------|--|--|
| *** | Alle Phasen und Einzelschicht übertragen. | |
| × | Automatische Segmentierung durchführen. | |
| × | Ergebnisse nach Bearbeitung neu berechnen. (Nur wenn automatische Segmentierung durchgeführt wurde.) | |
| | Konturen über alle Phasen kopieren/einfügen. | |
| | Ergebnisse nach Bearbeitung neu berechnen. (Nur wenn Kopieren/Einfügen durchgeführt wurde.) | |
| | Schattierungskorrektur durchgeführt, nur für eine Zweifach-Sequenz-Serie verfügbar. | |
| | Farbüberlagerung für Segment anzeigen. | |
| | Keine Überlagerung anzeigen. | |
| | Pixelweise Farbüberlagerung für berechnete Parameter anzeigen. | |
| ≥ | Grafik anzeigen. | |
| | Grafiken zu Belastung und Ruhe anzeigen. | |
| | Parameterergebnistabelle anzeigen. | |
| 0 | 16-, 32-, 48-, 96-Segment- oder konzentrisches Polardiagramm auswählen. | |
| | 2-Farben-, 4-Farben oder kontinuierliches Polardiagramm auswählen. | |
| Sectors 6 | Konzentrisches Polardiagramm auswählen. | |

Analyse der myokardialen Perfusion durchführen



2. Wählen Sie die Registerkarte für Belastung oder Ruhe aus.



Wählen Sie

1.

8.

9.

- 3. Wählen Sie die myokardiale Perfusionsserie aus.
- 4. Wählen Sie aus, um automatische Segmentierung und Analyseberechnungen durchzuführen.
- 5. Überprüfen Sie alle endokardialen und epikardialen Kurven sowie den RV-Einfügepunkt für jede Schicht und bearbeiten Sie diese nach Bedarf.
- 6. Bestätigen Sie die basale, mittlere und apikale Klassifizierung.
- 7. Zur Durchführung einer manuellen Segmentierung wählen Sie aus, um einzelnen Schicht oder auf allen Schichten zu zeichnen.



aus, um die endokardiale Kontur auf einer



Wählen Sie was, um die epikardiale Kontur auf einer einzelnen Schicht oder auf allen Schichten zu zeichnen.



🔜 aus, um die Konturen auf alle Phasen zu kopieren/einzufügen.

- 10. Platzieren Sie den unteren RV-Einfügepunkt, indem Sie 🔛 auswählen.
- 11. Überprüfen Sie alle endokardialen und epikardialen Kurven sowie den RV-Einfügepunkt für jede Schicht und bearbeiten Sie diese nach Bedarf.
- 12. Bestätigen Sie die basale, mittlere und apikale Klassifizierung.
- 13. Die für die Analyse verwendeten Start- und End-Frames werden automatisch durch die Ankunftszeit und die

Spitzenzeit bestimmt. Zum Anpassen dieser Zeitpunkte wählen Sie

• Klicken Sie auf _____, um die Startphase zuzuordnen, und klicken Sie dann direkt auf die Zelle in der Matrix.

Klicken Sie auf _____, um die Endphase zuzuordnen, und klicken Sie dann direkt auf die Zelle in der Matrix.

Konturen bearbeiten

Wenn die Analyse bearbeitet wurde, muss sie neu berechnet werden. Darauf wird durch Anzeige eines entsprechenden

Warnsymbols hingewiesen. Klicken Sie auf

, um die Neuberechnung durchzuführen.

Ergebnisse überprüfen

1. Wählen Sie die berechneten Parameter, die überprüft werden sollen, aus dem Datei-Pulldown-Menü aus. Siehe Abbildung 2.

Wenn Sie den Cursor über einem Segment auf dem Polardiagramm platzieren, wird die diesem Segment entsprechende Grafik hervorgehoben.

ABBILDUNG 2. Pulldown-Menü mit berechneten Parametern

| SI Ratio | • | |
|------------------|---|--|
| Arrival Time | | |
| Peak Time | | |
| SI Ratio | | |
| Upslope | | |
| Relative Upslope | | |
| MPRI | | |

2.

3.

Grafische/tabellarische Ergebnisse überprüfen

1. Wählen Sie die grafischen Parameter, die überprüft werden sollen, aus dem in Abbildung 3 dargestellten Datei-Pulldown-Menü aus, das unten links unter der grafischen Anzeige zu finden ist.



Klicken Sie auf 💴, um die Grafiken anzuzeigen.

Bei Anzeige der Farbüberlagerung für Segmente auf dem Bild wird die einem Segment entsprechende Grafik hervorgehoben, wenn Sie den Cursor direkt auf ein farbiges Segment setzen.



um sowohl die Belastungskurve als auch die Ruhekurve anzuzeigen.

4. Klicken Sie auf **Here**, um die Parameterergebnisse anzuzeigen.

ABBILDUNG 3. Grafische Ergebnisse

| Global Myocardium | |
|------------------------------------|--|
| 16 Segment | |
| 32 Segment | |
| 48 Segment | |
| 96 Segment | |
| Concentric Sector | |
| Global Myocardium of Current Slice | |
| Sub Endo of Current Slice | |
| Sub Epi of Current Slice | |
| Midwall of Current Slice | |
| 16 Segment | |

Relativen Anstieg (RU) und Reserveindex (RI) berechnen

- 1. Der Blutpool-ROI wird automatisch während der automatischen Segmentierung platziert.
- 2. Zum Ändern der Schichtposition des Blutpools verwenden Sie die Miniaturansicht, um eine andere Schichtposition

auszuwählen. Zum automatischen Erstellen eines neuen Blutpool-ROIs wählen Sie 💴 oder 🔜 aus.

3. Zum manuellen Platzieren eines Blutpool-ROIs wählen Sie



aus, zeichnen Sie einen ROI und wählen Sie dann



Es wird die Basalschichtebene empfohlen.

- 4. Zum Löschen des Blutpool-Untersuchungsbereichs klicken Sie mit der rechten Maustaste und wählen Sie
 - HINWEIS: Um den Reserveindex berechnen zu können, müssen sowohl die Belastungs- als auch die Ruheanalyse vorhanden sein.



VORSICHT: Die Ergebnisparameter der myokardialen Perfusion für Anstieg und relativer Anstieg sind möglicherweise für Bilder ungenau, für die keine Schattierungskorrektur durchgeführt wurde.

aus.

Definition der Parameter, die aus der Kurve für die myokardiale Perfusion berechnet werden



| Ankunftszeit | Zeit (in Sekunden) bis zum Schnittpunkt von Grundlinie und Anstieg |
|-------------------|--|
| Spitzenzeit | Zeit (in Sekunden), in der die Signalintensität den Höchstwert erreicht |
| SI-Verhältnis | SI (Spitzenzeit – Grundlinie)/Grundlinie |
| Anstieg | Der Anstieg wird durch eine gewichtete lineare Anpassung unter Verwendung der Punkte zwischen Ankunftszeit und Spitzenzeit berechnet |
| Relativer Anstieg | RU = myokardialer Anstieg/Blutpool-Anstieg |
| Reserveindex | Der myokardiale Reserveindex (RU) ist wie folgt definiert: RI = RU BELASTUNG/RU RUHE |

Analyse eines persistierenden Foramen ovale (PFO)

Das Analysewerkzeug PFO ermöglicht die Erstellung von Signalkurven im Verhältnis zu Zeitkurven, um eine frühe Spitze zur Erkennung eines PFO darzustellen.



WARNUNG: Die Anwendung unterstützt den Anwender nur bei der Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch eine klinische Interpretation der Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.

PFO starten

1. Wählen Sie Datei > Analyse auswählen > PFO aus.

SuiteHEART®

| <u>File T</u> ools <u>H</u> elp | | Dec 11, 20 | 001 PFO (|
|---------------------------------|--------|-----------------------|-----------|
| Select Analysis 🕨 | | Function | Ctrl+1 |
| Browse DB | Ctrl+O | Flow | Ctrl+2 |
| Switch Study | Ctrl+S | Myocardial Evaluation | Ctrl+3 |
| Preview Report | Ctrl+R | Myocardial Perfusion | Ctrl+4 |
| Print Report | Ctrl+P | PFO | Ctrl+5 |
| Approve Exam | Ctrl+G | T2Star | Ctrl+6 |
| Load Approved Exam | | T1 Mapping | Ctrl+7 |

2. Wählen Sie eine Echtzeitserie aus.



1. Bearbeitbare PFO-Registerkarten, 2. Aktive Untersuchungsbereiche, 3. Löschen, 4. Start- und Endphase, 5. Signalintensität im Vergleich zur Phasenkurve, 6. Symbole für die PFO-Analyse

Vorhof-Anatomie auswählen

Wählen Sie ein Bild aus, in dem die Anatomie des linken (LA) und rechten Atriums (RA) beurteilt werden kann.

LA-Intensitätskurve (Linkes Atrium) generieren

- 1. Zeichnen Sie die Kurve durch Auswahl von
- 2. Zeichnen Sie im Fenster Bildverarbeitung eine Kontur auf dem LA.
- 3. Verschieben Sie den Cursor aus dem Fenster zur Bildbearbeitung.
- 4. Generieren Sie eine LA-Intensitäts-Kurve.

Die Signalintensitätskurve wird für das LA automatisch erstellt.

RA-Intensitätskurve (Rechtes Atrium) generieren

1. Die RA-Intensitätskurve wird durch die zuvor für die Erstellung der LA-Intensitätskurve beschriebenen Schritte

erzeugt, indem Sie 🔽 verwenden.

Die Kurven werden überlagert und im Fenster zur Anzeige der Ergebnisse als Kurve dargestellt.

HINWEIS: Wenn ein ROI beispielsweise auf die Phase 1 platziert wurde und sich die Startphase geändert hat, ist der vom Benutzer gezeichnete ROI nach wie vor auf dem Originalbild vorhanden, auf dem die ROIs platziert wurden.

ABBILDUNG 2. PFO-Kurvenergebnisse



Kurvendaten überprüfen und Phasenbereich auswählen

- 1. Überprüfen Sie die Kurven im Fenster "Befund", und passen Sie die Startphase und Endphase an.
- 2. Um den Phasenbereich für die Kurvenanzeige einzustellen, wählen Sie mit den Aufwärts-und Abwärts-Pfeiltasten die **Startphase** und die **Endphase** aus.

Die Anzeige der PFO-Kurven wird durch die Anpassung der Start- und der Endphase beeinflusst.

Durch Klicken auf einen Punkt auf der Grafik wird die im Fenster "Bildbearbeitung" angezeigte Phase aktualisiert.

ABBILDUNG 3. Fenster zur Auswahl der Start- und Endphase



HINWEIS: Wenn in der gleichen Serie zwei Akquisitionen vorhanden sind, können Sie die Start- und Endphase für die erste Akquisition festlegen und den Untersuchungsbereich für LA und RA zeichnen (ergibt die automatische Erstellung der Kurven). Der Vorgang wird für eine andere PFO-Registerkarte mit dem zweiten Satz von Bildern wiederholt. Alle Bezeichnungen der PFO-Registerkarten können bearbeitet werden.

Bearbeiten von Konturen

Mehrere Phasen an einer einzelnen Schichtposition bearbeiten:

1. Wählen Sie die Schichtposition aus.



3. Wählen Sie im Bereich der zu bearbeitenden Phasen die erste Phase aus.

- 4. Drücken und halten Sie die Umschalttaste gedrückt. Wählen Sie die letzte Phase des zu bearbeitenden Bereichs aus. Die ausgewählten Miniaturansichten werden mit einem roten Rahmen hervorgehoben.
- 5. Bearbeiten Sie die Kontur im Bildeditor-Fenster.
- 6. Die Auswahl der Kontur wird entweder durch Anklicken des Bildes außerhalb der ausgewählten Kontur oder durch Verschieben des Cursors aus dem Bearbeitungsfenster aufgehoben.

Die Bearbeitung von Untersuchungsbereichen kann durch Einstellen des Geltungsbereichs gesteuert werden.

Wählen Sie in der Bildansicht die entsprechende Geltungsbereichsfunktion aus.



Geltungsbereich "Alle" – Die Bearbeitung der Untersuchungsbereiche wird auf alle Phasen angewendet.



Geltungsbereich "Gegenwärtig bis Ende" – Die Bearbeitung der Untersuchungsbereiche wird von der aktuellen Phase bis zum Ende angewendet.



Geltungsbereich "Nur gegenwärtig" – Die Bearbeitung der Untersuchungsbereiche wird auf die aktuelle Phase angewendet.

Löschen von Konturen

Click to delete ALL contours.

Klicken Sie mit der linken Maustaste auf ein Bild und wählen Sie dann mit der rechten Maustaste auf aus, um Konturen auf allen Zeitpunkten zu löschen.

Endgültige Kurvenergebnisse überprüfen

Auf Grundlage der Konturen wird eine Grafik erzeugt, welche die Pixel-Intensität gegenüber der Zeit darstellt. Klicken Sie



um den Befund zu senden.

Das T2*-Analysewerkzeug berechnet T2*-Werte von Gewebe mithilfe einer schnellen Mehrfach-Echo-Gradientenechosequenz.

Die T2*-Kurve ist eine Grafik der Signalintensität gegenüber der Echozeit, für welche eine exponentielle Zerfallsformel verwendet wird. Der T2*-Anpassungsalgorithmus basiert auf dem nichtlinearen Least-Square-Algorithmus von Levenberg-Marquardt.

Die Berechnung der T2*-Zerfallskurve lautet: y = a *exp(-TE/T2*) + c

Wobei:

Tabelle 1:

| У | die Signalintensität zur Zeit TE (Echozeit) ist |
|-----|--|
| а | die transversale Magnetisierung zum Zeitpunkt 0 (Null) ist |
| TE | die Echozeit ist |
| T2* | die Verfallskonstante und |
| С | das Hintergrundgeräusch ist |



WARNUNG: Die Anwendung unterstützt den Anwender nur bei der Analyse der Bilder. Sie liefert nicht automatisch eine klinische Interpretation der Ergebnisse. Die Verwendung und Beurteilung der quantitativen Messergebnisse bleiben dem Anwender überlassen. Falls die Messungen ungenau sind, kann es zu Fehldiagnosen kommen. Messungen sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.

Verfahren zur Herzanalyse

ABBILDUNG 1. T2*-Analyse-Benutzeroberfläche





1.

- 2. Wählen Sie die entsprechende Serie aus.
- 3. Wählen Sie im Feld Miniaturansichten die Schicht der Kurzachse aus.
- 4. Zeichnen Sie mithilfe von 🥙 eine Kontur, welche das interventrikuläre Septum einschließt.

T2* und R2* werden berechnet und in der Messergebnistabelle angezeigt.

Der R2-Wert wird berechnet und in der Grafik angezeigt.

Farbdarstellung des Myokards erstellen

- 1. Zeichnen Sie mit Hilfe von sie eine Kontur der endokardialen Grenze.
- 2. Zeichnen Sie mit Hilfe von seine Kontur der epikardialen Grenze.

Die Farbdarstellung von T2*/R2* wird auf dem Bild überlagert.

3. Der R2*-Farbdarstellungswert kann geändert werden.

HINWEIS: Der Standardbereich für 1,5T-Bilder ist 5 ms–500 ms für T2*. Der Standardbereich für 3,0T-Bilder ist 2,5 ms–1000 ms für T2*.

4. Um den dynamischen Farbbereich der Farbdarstellung anzupassen, klicken und ziehen Sie die Pfeile aufwärts oder abwärts.

Die Farbüberlagerung in der Bildbearbeitung ändert sich dynamisch.

Auch die Frequenz (Hz)- bzw. Zeit (ms)-Werte ändern sich dynamisch.

5. Die T2*- und R2*-Werte können durch Auswahl von *und* Platzierung auf der Farbüberlagerung des Bildes bestimmt werden.

Anpassen der Parameter

ABBILDUNG 2. Parameteranpassung

Für die T2*-Zerfallskurve wählen Sie entweder 2-Parameter- oder 3-Parameter-Anpassung aus.

Measurement T2* (ms) R2* (Hz) Ø ROI1 27.6 ± 1.0 36.3 Ø Mean 27.6 ± 1.0 36.3

Die 2-Parameter-Anpassung wird basierend auf Peer-Review-Literatur [1] weitgehend akzeptiert. In diesem Modell wird das Hintergrundgeräusch c unter Verwendung eines Histogramm-basierten Algorithmus berechnet und von der Signalintensität subtrahiert, wonach eine nichtlineare Anpassung durchgeführt wird.

Die 3-Parameter-Anpassung ist wie in der Peer-Review-Literatur erwähnt [2] ebenfalls verfügbar. Dieses Modell zeigt einen nicht linearen Ansatz, der direkt am ursprünglichen Eingangssignal ansetzt.

Für beide Modelle wird der anfängliche T2*-Wert anhand einer linearen Probeanpassung geschätzt.

1. D.J Pennell, et al. "Cardiovascular T2-star (T2Star) magnetic resonance for the early diagnosis of myocardial iron overload," Eur Heart J 2001; 22: 2171-2179.

2. Ghugre NR, et al. "Improved R2* Measurements in Myocardial Iron Overload," Journal of Magnetic Resonance Imaging 2006; 23: 9-16.

T2*-Ergebnisse überprüfen

- 1. Überprüfen Sie die Position der Konturen in allen Bildern.
- 2. In der Tabelle werden die einzelnen T2*/R2*-Messergebnisse aufgelistet, und es wird auch der Mittelwert ausgerechnet.
 - **HINWEIS:** Die T2*-Kurve ist eine Grafik der Signalintensität gegenüber der Echozeit, für welche eine exponentielle Zerfallsformel verwendet wird. Gelegentlich kann es erforderlich sein, für eine bessere Kurvenpassung spätere Echopunkte aus der Zerfallskurve zu entfernen. Dies kann in extremen Fällen einer Eisenüberladung vorkommen, wenn die Signalintensität sehr niedrig sein kann.

So wird eine einzelne Kontur aus einem Bild entfernt:

- 1. Wählen Sie mit der linken Maustaste die Kontur aus, die sich dann lila färbt.
- 2. Wählen Sie mit der rechten Maustaste das Papierkorbsymbol aus oder verwenden Sie die ENTF-Taste auf der Tastatur, um eine Kontur zu entfernen.
 - Die Kontur wird gelöscht und die Kurvenpassung neu berechnet.





 \wedge

WARNUNG: Die Ergebnisse der T2*-Kurvenpassung sollten nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern überprüft werden.

Tabelle 2: R2*- und T2*-Konvertierungen

| Ergebnis | Einheit | Konvertierung |
|----------|---------|---------------|
| R2* | Hz | R2*=1000/T2* |
| T2* | ms | T2*=1000/R2* |

Der Faktor 1000 wird verwendet, da T2 und T2* in Einheiten von Millisekunden (ms) und R2 und R2* in Hertz (oder s-1) angegeben sind.

3D-/4D-Flow-Viewer

Bietet die interaktive schräge Umformatierung von 3D- und 4D-Flussbildern. Es stehen Werkzeuge zur Verfügung, um 2D-Phasenkontrast und 2D-Funktionsbilder aus 4D zu erstellen, die dann analysiert werden können. Es kann auch eine Inline-Flussanalyse vorgenommen werden.

- HINWEIS: Eine 3D-Serie mit isometrischen Voxeln und überlappenden Schichten verbessert die Qualität der umformatierten Bilder.
- HINWEIS: Der 3D-/4D-Flow-Viewer zeigt nur dann eine 4D-Serie an, wenn 4D lizenziert ist.
- **HINWEIS:** Wenn sowohl 2D-Phasenkontrast als auch Inline-4D-Flussanalyse durchgeführt wurden, sind alle Ergebnisse im Flussanalyse-Modus verfügbar.



VORSICHT: 3D- oder Bildumformatierungen stellen lediglich zusätzliche, ergänzende Informationen beim Formulieren einer Diagnose bereit und sollten stets in Verbindung mit konventionellen bildgebenden Verfahren eingesetzt werden.



WARNUNG: Korrelieren Sie 3D-Umformatierungen stets mit der Original-Datenerfassung.



VARNUNG: WW/WL (Window Width/Window Level)-Einstellungen können die Erscheinung verschiedener Pathologien und die Fähigkeit, anatomische Strukturen zu erkennen, beeinflussen. Falsche WW-/WL-Einstellungen können zudem bewirken, dass die Bilddaten nicht angezeigt werden. Möglicherweise sind verschiedene WW-/WL-Einstellungen erforderlich, um alle Bilddaten zu überprüfen.

Komponenten der 3D-/4D-Flow-Viewer-Benutzeroberfläche

ABBILDUNG 1. Anzeigesteuerungswerkzeuge und Darstellungsfenster



| Tabelle 1: | Anzeigesteuere | lement-Tools |
|------------|----------------|--------------|
|------------|----------------|--------------|

| ΤοοΙ | Beschreibung |
|--|---|
| + | Fadenkreuz-Cursor – synchronisiert die Navigation zwischen allen Viewports. |
| | Orientierungsschaltflächen – ändern die Bildebene in den 3D- und schrägen Viewports. |
| SIAPLR | S = Superior I = Inferior A = Anterior P = Posterior L = Links R = Rechts |
| X | Schrägmodus – zeigt die Ebene der schrägen Umformatierung und des senkrechten Schnittpunkts, um die gewünschte Anatomie anzuzeigen. |
| | Doppelter Neigungsmodus – zeigt drei schräge Ebenen an, die durch drei einstellbare Farbachsen – blau, gelb, grün – definiert werden. Durch Anpassung einer Achse werden die beiden anderen schrägen Ebenen aktualisiert. |
| 3D View Mode: MIP Surface MIP MINIP | 3D-Anzeigemodus – stellt Bild-Render-Modi im 3D-Viewport bereit: Oberfläche MIP = Maximumintensitätsprojektion (Standard) MINIP = Minimumintensitätsprojektion |
| | Strömungslinien – stellen 3D-Geschwindigkeitsfelder bei einer bestimmten Zeitphase bildlich dar. |
| | Farbüberlagerung – aktiviert/deaktiviert die Farbüberlagerung. Nur für 4D-Flussbilder verfügbar. |
| | Phase – schaltet die Bildansicht zwischen Vergrößerungs- und Phasenbild um. |



| ΤοοΙ | Beschreibung |
|---|--|
| Speed Range (cm/s) 0 184 | Geschwindigkeitsbereich – passt die Farbzuordnung der Flussrichtung an. Nur für 4D-Flussbilder verfügbar. Die Geschwindigkeitsbereichs-Farbskala-Legende ist auf der rechten Seite jedes Darstellungsfensters zu finden. Bei dem Wert handelt es sich um eine Schätzung. |
| Color Opacity | Opazität – steuert die Farbopazität des Bildes, um die Visualisierung der zugrunde liegenden Anatomie zu verbessern. Nur für 4D-Flussbilder verfügbar. |
| 30 FPS 1 20 | Film – steuert die Anzahl der Frames pro Sekunde und definiert den Start- bzw. End-Frame des Cine-Movie. Nur verfügbar für zeitaufgelöste 3D-Vergrößerungs- und 4D-Flussbilder. Verwenden Sie die Leertaste auf der Tastatur, um den Cine-Film abzuspielen oder anzuhalten. |
| Save Series Name: Image01 Number: 3313 Mode: Magnitude Only Magnitude Only Magnitude and Phase Post-Processed Post-Processed All | Serie speichern – erstellt herkömmliche 2D-Funktions- oder Flussbildserien für die Analyse oder Nachbearbeitung von MIP-Bildern. Wird für das Eingeben der Anzahl von Schichten, der Schichtdicke sowie des Schichtabstands und des Sichtfelds verwendet. Diese Parameter sind oben links in jedem Darstellungsfenster mit Anmerkungen versehen. Verwenden Sie Strg + T für deren Aktivierung/Deaktivierung. Nur Vergrößerung – erstellt eine ein- oder mehrschichtige Mehrphasen-Vergrößerungsserie aus den Originalbildern zur |
| Number of Slices:1Slice Thickness:3mmSlice Gap:0mmField of View:37.85cm | Verwendung in der Funktionsanalyse. Vergrößerung und Phase – erstellt eine ein- oder mehrschichtige Mehrphasenvergrößerung mit einer Phasenserie aus den Originalbildern zur Verwendung in der Flussanalyse. Diese Option ist nur dann verfügbar, wenn eine 4D-Flussserie ausgewählt wurde. (Eine doppelte Serie mit automatischer Phasenkorrektur wird ebenfalls erstellt.) |
| | Nachbearbeitet – erstellt Maximumintensitätsprojektionsbilder aus 3D-Bildern. Wenn 4D-Flussdaten vorhanden sind, werden ein- oder mehrschichtige Mehrphasenserien mit einer Farbüberlagerung auf Bildern für Überprüfungszwecke erstellt. |
| | Alle nachbearbeitet – speichert alle formatierten Bilder aus jedem Darstellungsfenster. |
| | Speichern – speichert alle Bildserientypen, die über die Seriendefinition erstellt wurden, in der lokalen Datenbank. |

Tabelle 1: Anzeigesteuerelement-Tools

| ТооІ | Beschreibung |
|--------------|---|
| Ŧ | Rx-Planung – definiert die gewünschte Scanebenenachse, die von der Seriendefinition erstellt wurde. |
| | Paginierung und Verdickung – ändert die Dicke des MIP-Bildes und blättert seitenweise durch den gesamten Bildsatz. |
| | 1= Klicken und ziehen Sie die Schaltflächen auf einer Seite, um die Dicke des MIP-Bildes zu ändern. 2= Klicken und ziehen Sie den Schieberegler, um die Seiten im Bildset zu durchlaufen. |
| | Die Bedienelemente sind auf der rechten Seite des ausgewählten Viewports zu finden. |
| | Linear – stellt die Messung der direkten Entfernung bereit. Klicken Sie direkt auf den jeweiligen Messwert und verwenden Sie dann die rechte Maustaste zum Löschen, Suchen oder Kennzeichnen. |
| | Delete Locate Label |
| | 3D-Drehung – kippt oder dreht die Bilder im 3D-Viewport und/oder in den schrägen Viewports 1 und 2. Klicken und ziehen Sie mit der linken Maustaste direkt im Viewport, um das Bild zu kippen oder zu drehen. |
| Ū ₽ ► | Flussrichtung – zeigt die senkrechte Ebene in den schrägen Viewports 1 und 2. Klicken Sie mit der linken Maustaste direkt auf die interessierende Anatomie, um diese Funktion zu nutzen. Nur für 4D-Flussbilder verfügbar. |
| | Fenster/Ebene – in allen Viewports verfügbar |
| + | Schwenken – in allen Viewports verfügbar |
| Q | Zoomen – in allen Viewports verfügbar |

Tabelle 1: Anzeigesteuerelement-Tools

| Tool | Beschreibung |
|---------------|---|
| \mathcal{O} | Drehen – verfügbar für den 3D-Viewport und Viewport 1/ Viewport 2 |
| | Zurücksetzen – in allen Viewports verfügbar |
| | Scan-Parameter – in allen Viewports verfügbar |

Tabelle 2: Tastenkombination

| Funktion | Maßnahme |
|--------------|--|
| Zielcursor | Drücken Sie die Umschalttaste und verschieben Sie den Fadenkreuz-Cursor zur gewünschten Anatomie. |
| 1 x 1 Layout | Durch Doppelklicken auf einen 2 x 2 Viewport wird das Layout auf 1 x 1 und wieder zurück auf 2 x 2 gesetzt. |

3D-/4D-Flow-Viewer-Layout und Serienerstellungsergebnisse

Je nach Art der für die Umformatierung ausgewählten Bildserie sind die Bilderstellungstypen in der folgenden Tabelle zusammengefasst.

| 3D-/4D-Flow-Viewer-Layout | 3D-Bildserienergebnisse | 4D-Flussbildserienergebnisse | |
|--|-------------------------|--|--|
| 3D-Ansicht (Viewport links oben) | Nachbearbeitet | Nachbearbeitet | |
| Axial (Viewport rechts oben) | Nur Vergrößerung | Nur Vergrößerung*, Vergrößerung und Phase* sowie Nachbearbeitet | |
| | Nachbearbeitet (MIP) | (Farbüberlagerung)* | |
| Schräg 1 (Viewport links unten) | Nur Vergrößerung | Nur Vergrößerung*, Vergrößerung und Phase* sowie Nachbearbeitet | |
| | Nachbearbeitet (MIP) | (Farbüberlagerung)* | |
| Schräg 2 (Viewport rechts unten) | Nur Vergrößerung | Nur Vergrößerung*, Vergrößerung und Phase* sowie Nachbearbeitet | |
| | Nachbearbeitet (MIP) | (Farbüberlagerung)* | |
| *Dieser Serientyp eignet sich für die konventionelle Analyse mit der suiteHEART®-Software. | | | |
| Für jede Vergrößerungs- und Phasenserie wird eine doppelte Serie (mit automatischer Phasenkorrektur) erstellt. | | | |

Beispiel eines Arbeitsablaufs: Erstellen von MIP-Bildern aus einer 3D-Bildserie

- 1. Wählen Sie die geeignete Studie aus und starten Sie die suiteHEART[®]-Software.
- 2. Wählen Sie ^{3D/4D} aus.
- 3. Wählen Sie die geeignete 3D-Serie aus dem Pulldown-Menü "Seriennavigation" aus. Der ausgewählte Bildtyp wird auf der Schaltfläche angezeigt (siehe Abbildung 2).

ABBILDUNG 2. Serien-Navigation



4. Wählen Sie zus und klicken Sie auf das gewünschte Darstellungsfenster. Der aktive Viewport wird rot hervorgehoben. Es erscheinen Umformatierungslinien, wie in Abbildung 3 dargestellt.

ABBILDUNG 3. Doppelter Neigungsmodus



- 5. Klicken Sie auf die durchgehende Linie. Klicken Sie mit der linken Maustaste und ziehen bzw. neigen Sie die Linie, um die gewünschte Anatomie anzuzeigen.
 - a.) Klicken Sie zum Speichern auf den gewünschten Viewport.
 - b.) Stellen Sie die MIP-Dicke mit den Bedienelementen auf der rechten Seite des Viewports ein.
 - c.) Vervollständigen Sie die Seriendefinitionseinträge (siehe Abbildung 4).
 - d.) Klicken Sie auf die Schaltfläche "Speichern", um das MIP-Bild in der lokalen Datenbank zu speichern.

ABBILDUNG 4. Seriendefinition

| Save Series | | | | |
|--|---|-----------|--|--|
| Name: | Arch | | | |
| Number: | 113 | | | |
| Mode: | Post-Processed | | | |
| 1. Wählen Sie "Nachbearbeitet" aus 2. Klicken Sie auf "Speichern" | | | | |
| | 2. Klicken Sie auf "S | peichern" | | |
| Number of Slices: | Klicken Sie auf "S | peichern" | | |
| Number of Slices: Slice Thickness: | 2. Klicken Sie auf "S 1 46.63 | peichern" | | |
| Number of Slices: Slice Thickness: Slice Gap: | 2. Klicken Sie auf "S 1 46.63 0 | peichern" | | |

6. Erstellen Sie einen Stapel mit MIP-Bildern, indem Sie 🗰 auswählen.

HINWEIS: Maximal können 512 nachbearbeitete MIP-Bilder erstellt werden.

- 7. Klicken Sie auf den als Referenzbild zu verwendenden Viewport und definieren Sie einen Stapel Bilder (siehe Abbildung 5).
 - a.) Erweitern Sie den Schichtenerfassungsbereich.
 - b.) Passen Sie die Winkel an; die Winkel geben die Richtung der Schicht vor.
 - c.) Verschieben Sie die Rx-Planung.

ABBILDUNG 5. Rx-Planung



- 8. Wählen Sie die Seriendefinitionsoptionen aus und klicken Sie auf 💷, um den Bildstapel in der lokalen Datenbank zu speichern.
- 9. Wechseln Sie in den Funktionsanalysemodus, wählen Sie den Überprüfungsmodus aus und klicken Sie auf "Aktualisieren", um die erstellten Serien anzuzeigen.

Beispiel eines Arbeitsablaufs: Erstellen einer 2D-Serie für die Analyse

Die Erstellung von konventionellen 2D-Phasenkontrast- oder 2D-Funktionsbildern erfordert eine 4D-Flussserie, die über beides verfügt: zeitaufgelöste Vergrößerungs- und Flusskonventionen von R/L, A/P und S/I.

Serien, die als alleinige Vergrößerung oder als Vergrößerung und Phase aus 4D-Flussbildern erstellt werden, sind gültige konventionelle 2D-Serien, die in der Funktions- oder Flussanalyse einsetzbar sind.

Serien, die als Nachbearbeitung aus 4D-Flussbildern erstellt werden, sind an einer Farbüberlagerung erkennbar.

1. Wählen Sie die geeignete Studie aus und starten Sie die suiteHEART[®]-Software.



ABBILDUNG 6. Serien-Navigation

3. Wählen Sie die geeignete 4D-Serie aus dem Pulldown-Menü "Seriennavigation" aus (siehe Abbildung 6). Der ausgewählte Bildtyp wird auf der Schaltfläche angezeigt (siehe Abbildung 6).

 Image: Second Second

4. Wählen Sie aus und klicken Sie auf das gewünschte Darstellungsfenster. Der aktive Viewport wird rot hervorgehoben. Die gelben Umformatierungslinien erscheinen wie in Abbildung 7 angezeigt.

ABBILDUNG 7. 4D-Bilder im schrägen Modus umformatieren



- 5. Klicken Sie auf die ununterbrochene gelbe Linie. Klicken Sie mit der linken Maustaste und ziehen bzw. neigen Sie die Linie, um die gewünschte Anatomie anzuzeigen.
 - a.) Klicken Sie auf den gewünschten Viewport, um ihn zu speichern, und wählen Sie den Vergrößerungs- und Phasenmodus aus, um eine 2D-Phasenkontrastserie zu erstellen, oder wählen Sie "Vergrößerung" aus, um eine Funktionsserie zu erstellen.
 - b.) Passen Sie die Schichtdicke mit den Bedienelementen rechts neben dem Viewport an.
 - c.) Schließen Sie die Seriendefinitionseinträge ab (siehe Abbildung 8), und klicken Sie auf die Schaltfläche "Speichern", um die Serie in der lokalen Datenbank zu speichern.

ABBILDUNG 8. Seriendefinition und Speichern



6. Um einen Stapel aus mehrschichtigen Mehrphasenbildern zu erstellen, wählen Sie 🐻 aus.

HINWEIS: Maximal können 32 Mehrphasenbilder erstellt werden.

HINWEIS: Wenn Vergrößerung-und-Phase-Serien gespeichert werden, wird auf die zweite Serie die automatische Grundlinienkorrektur angewendet. Die Serie wird mit "korrigiert" gekennzeichnet (siehe Abbildung 9).

ABBILDUNG 9. Beispiel für auf automatischen Phasenversatz-Fehler korrigierte Serie

| 14:Ao(BCT) PC | - |
|------------------------------|---|
| 14:Ao(BCT) PC | |
| 15:PA PC | |
| 16:Ao PC | |
| 19:PA PC | |
| 20:Ao(BCT) PC | |
| 21:Septal PC 100 | |
| 28:PA PC | |
| 29:Ao(BCT) PC | |
| 35:14 Ao(BCT) PC | |
| 36:15 PA PC | |
| 37:16 Ao PC | |
| 1420:Fitted-code0 Ao(BCT) PC | |
| 1520:Fitted-code0 PA PC | |
| 1620:Fitted-code0 Ao PC | |
| 3313:PA | 1 |
| 3314:Corrected PA | |

7. Klicken Sie auf den als Referenzbild zu verwendenden Viewport und definieren Sie einen Stapel Bilder, wie in Abbildung 10 gezeigt.



ABBILDUNG 10. Rx-Planung

- 8. Wählen Sie die Seriendefinitionsoptionen aus und klicken Sie auf E, um den Bildstapel in der lokalen Datenbank zu speichern.
- 9. Wechseln Sie in den geeigneten Analysemodus und klicken Sie auf "Aktualisieren", um die erstellte Serie zu analysieren.

Beispiel eines Arbeitsablaufs: Erstellen einer Flussmessung

Detaillierte Informationen über die Werkzeuge auf der Flussanalyse-Benutzeroberfläche finden Sie unter Flussanalyse auf Seite 87.

1. Wählen Sie die Analyse-Registerkarte aus.



2. Lokalisieren Sie das interessierende Gefäß. Von der abgebildeten automatischen Segmentierung werden nur Aorten-

und Lungenanatomie unterstützt. Klicken Sie auf _____, um eine Flusskurve zu generieren.

suiteHEART®-Software – Bedienungsanleitung NS-03-039-0005 Rev. 5

ABBILDUNG 11. Beispiel für Aorten- und Lungengefäße



 \wedge

WARNUNG: Der Benutzer ist für die genaue Positionierung und korrekten Kategoriezuordnungen aller Untersuchungsbereiche (Regions of Interest, ROI) verantwortlich, einschließlich solcher, die durch Vorbearbeitung erzeugt wurden.

3. Bei der manuellen Segmentierung lokalisieren Sie das interessierende Gefäß und klicken Sie auf **See 1** (siehe Abbildung 12).

Es sind 6 aktive Untersuchungsbereiche verfügbar, die mit 1 bis 6 nummeriert sind. Die Farbkodierung ist in der Analysenansicht, den Bilder-Darstellungsfenstern und den Grafiken dieselbe.

- 4. Erstellen Sie eine Kontur um das Gefäß. Dazu setzen Sie vier Punkte um das Gefäß von Interesse ab.
- 5. Klicken Sie für die automatische Segmentierung in allen Phasen auf



ABBILDUNG 12. Manuelle Positionierung des Untersuchungsbereichs



Durchführen einer Geschwindigkeit-Aliasing-Korrektur

Zur Korrektur des Geschwindigkeits-Aliasing ziehen Sie das Schieberegler-Bedienelement, um die Phasenentfaltung durchzuführen. Die Auswirkung der Änderung wird direkt im Phasenbild aktualisiert, und die Ergebnisse werden direkt in der Flussgrafik angezeigt. Zum Prüfen jeder der drei geschwindigkeitscodierten Bilder entlang der drei orthogonalen (x,y,z) Richtungen nehmen Sie die Auswahl entsprechend der Darstellung in Abbildung 13 im Pulldown-Menü vor.

ABBILDUNG 13.



Strukturierte Befunderstellung

Befundinhalt definieren

Die in den Befund aufgenommenen Messergebnisse und Grafiken wurden aus den Ergebnissen der Analysemodi übernommen. Jedes einzelne Analyseergebnis kann für die Aufnahme in den Befund markiert werden.

Vordefinierte klinische Erkenntnisse und Methoden beschleunigen das Erstellen eines individuellen Befundes. Einzelheiten des Verfahrens zur Erstellung klinischer Erkenntnisse und Methoden finden Sie in Abschnitt Registerkarte "Erkenntnis" auf Seite 168. In "Befundeinstellungen" können Institutionsdaten eingegeben werden, die im Befund in den Kopfzeilen erscheinen.

Strukturierte Befundansicht

Die strukturierte Befundansicht soll die Erstellung klinischer Befunde unterstützen. Es gibt vier Registerkarten:

- Anamnese
- Erkenntnis
- Bilder
- Polardiagramme

Jedem Parameter ist eine Kontrollkästchen-Umschaltfläche Zugeordnet. Klicken Sie auf das Kontrollkästchen, um den Parameter in den Befund aufzunehmen bzw. aus dem Befund auszuschließen.

HINWEIS: Druckoptionen können auf der Registerkarte "Druckeinstellungen" unter "Werkzeuge > Einstellungen > Druckeinstellungen bearbeiten" konfiguriert werden.

Registerkarte "Anamnese"

Die Registerkarte "Anamnese" enthält Patienteninformationen aus den DICOM-Kopfzeilendaten. Durch die Bearbeitung von Informationen wird das Feld hervorgehoben.

HINWEIS: Bearbeitete Patienteninformationen wirken sich nur auf diesen Befund aus. Die DICOM-Kopfzeilendaten werden nicht verändert.

| | HISTORY IMPRESSION | I IMAGES POLAR PLOTS FLOW |
|------|--|------------------------------|
| | Name | Value |
| | Study Date Institution Referred By | Sep 14, 2017 |
| | Copies To | Cardiac |
| 1 | Name | suiteHEART Example Case |
| | 0 D | ANONYMOUS_20180212T162100_ID |
| | Accession | |
| | Age(years) | 72 |
| | V Sex | Female |
| | Weight(lb) | 139 |
| 2 | BSA(m ²) | 1.66 [DuBois and DuBois] 🗸 |
| | HISTORY | |
| 3 — | | |
| | NOTES | |
| 4 —► | | |

1. DICOM-Kopfzeileninformationen, 2. KÖF-Auswahl, 3. Patientenanamnese, 4. Anmerkungen

Durch Klicken mit der rechten Maustaste auf das umgekehrte Dreieck kann die Art der KÖF-Berechnung ausgewählt werden.

| KÖF-Berechnungsmethode | Formel |
|------------------------|--|
| DuBois and DuBois | KÖF (m2) = 0,20247 x Höhe(m)0,725 x Gewicht(kg)0,425 |
| Mosteller | KÖF (m2) = SQRT([Größe (cm) x Gewicht(kg)]/3600) KÖF (m2) = SQRT([Größe (cm) x Gewicht(kg)]/3131) |
| Gehan and George | KÖF (m2) = 0,0235 x Höhe(cm)0,42246 x Gewicht(kg)0,51456 |
| Haycock | KÖF (m2) = 0,024265 x Höhe(cm)0,3964 x Gewicht(kg)0,5378 |
| Boyd | KÖF (m2) = 0,0003207 x Höhe(cm)0,3 x Gewicht(Gramm)(0,7285 - (0,0188 x LOG(Gramm)) |

Quelle: http://halls.md/formula-body-surface-area-bsa/

Textfelder für Anamnese und Anmerkungen

Geben Sie alle für die Patientenanamnese relevanten Informationen in das gleichnamige Feld ein oder wählen Sie das entsprechende Makro aus. Im Bereich Anmerkungen werden die Anmerkungen angezeigt, die vom Benutzer während der Analyse eingegeben wurden. Diese Anmerkungen können jedoch nicht in den Befund aufgenommen werden.

Registerkarte "Erkenntnis"

ABBILDUNG 2. Registerkarte "Erkenntnis"



1. Erkenntnis, 2. Methode

Erkenntnis

Durch Eingabe in das Feld und/oder Anklicken der Schaltfläche eines Erkenntnis-Makros werden Informationen zu den Erkenntnissen eingegeben.

Die vordefinierten Erkenntnis-Makros werden über Schaltflächen unterhalb des Bereichs "Erkenntnis" aufgerufen.

HINWEIS: Bevor mit Hilfe der Makros Berechnungen durchgeführt werden können, müssen alle dafür notwendigen Analysen durchgeführt werden.

Methode

Durch Eingabe in das Feld und/oder Anklicken der Schaltfläche eines Methoden-Makros werden die Informationen zur Methode eingegeben.

Die vordefinierten Methoden-Makros werden über Schaltflächen unterhalb des Bereichs "Methode" aufgerufen.

HINWEIS: Bevor mit Hilfe der Makros Berechnungen durchgeführt werden können, müssen alle dafür notwendigen Analysen durchgeführt werden.

Registerkarte "Bilder"

ABBILDUNG 3. Registerkarte "Bilder"



1. Grafiken/Tabellen, 2. Bilder für Befund

Grafiken und Zusammenfassungstabellen des Befundes überprüfen

Der Bereich Grafikanzeige enthält alle Grafiken und Zusammenfassungstabellen der Ergebnisse, welche während der Analyse in den Befund eingeschlossen wurden.



können Sie durch die einzelnen Grafiken und Zusammenfassungstabellen

2. Um eine Grafik- oder Zusammenfassungstabellen-Überschrift im gedruckten Befund hinzuzufügen, klicken Sie auf das weiße Textfeld.



blättern.

Mit Hilfe der Symbole

1.

1.

nn **feel** aktiviert ist, werden Grafik und Tabelle in den Befund mit aufgenommen.

4. Klicken Sie auf <u>uu</u>, um eine Grafik oder Tabelle zu löschen.

Bilder überprüfen

Der Bereich Bilder enthält alle Bilder, welche während der Analyse zum Befund gesendet wurden.

HINWEIS: Mehrschichtige Bilder können zum Befund gesendet werden. Klicken Sie in der Menüleiste des Bildbetrachters auf **Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten**. Aktivieren Sie die Option **Mehrschichtige Bilder an Befund**.

Wählen Sie im Überprüfungsmodus mit der rechten Maustaste aus. Der Filmmodus muss angehalten sein.



können Sie durch die einzelnen Bilder blättern.

- 2. Um eine Bildunterschrift für den gedruckten Befund hinzuzufügen, klicken Sie auf das weiße Textfeld.
- 3. Durch Auswahl der Schaltflächen für kleines der großes Format können Sie für jedes Bild die Größe auswählen.
- 4. Bilder im Bereich Bild können durch Klicken und Ziehen des jeweiligen Bildes in ein anderes Bildfenster neu angeordnet werden.
- 5. Wenn Sie mit der rechten Maustaste direkt auf ein Bild klicken, werden die Bildbearbeitungs-Werkzeuge aktiviert.
- 6. Um die Serie ausfindig zu machen, aus der das Bild stammt, klicken Sie mit der rechten Maustaste direkt auf das Bild

und wählen dann die Schaltfläche Suchen 🎑 aus.

- 7. Wenn **lief** aktiviert ist, wird das Bild in den Befund mit aufgenommen.
- 8. Durch Auswahl von W können Sie ein Bild löschen.
 - **HINWEIS:** Wenn eine Studie geöffnet wird, die mit einer vorherigen Softwareversion (2.1.0 oder darunter) analysiert wurde, können der Befundansicht zuvor hinzugefügte Bilder mit den Bildbearbeitungs-Werkzeugen nicht bearbeitet werden. Neue Bilder lassen sich erwartungsgemäß bearbeiten.

Register "Polardiagramme"

Diese Tabelle ermöglicht die qualitative Identifizierung von Anomalien bei der Analyse der Funktion, myokardialen Beurteilung und myokardialen Perfusion im Polardiagramm-Format. Zur Änderung der Farbkodierung der Segmente klicken Sie mit der rechten Maustaste auf die Segmentfarben-Legenden, um die Farbpalette zu öffnen.



| HISTORY | IMPRESSION | IMAGES | POLAR PLOTS | FLOW |
|---|-------------------|---------|---|----------|
| + | | | Function | |
| - Functi | on | Functio | n | _ |
| ✓ ✓ 16 ● 17 | | | Normal Hypokinetic Akinetic Dyskinetic Asynchrono | us Con |
| Myoca | ardial Evaluation | Myocar | dial Evaluation | |
| 16 17 | Æ | | ■ Normal ■ < 50% ■ > 50% | |
| Myoca | ardial Perfusion | Myocar | dial Perfusion | |
| ☑ ☑ ☑ ☑ ☑ | | | Normal | |
| | | | | |

Dem Befund Polardiagramme hinzufügen

Um dem Befund weitere Polardiagramme hinzuzufügen, klicken Sie auf 📴 und wählen Sie den Polardiagrammtyp aus



Farben pro Segment auswählen

Klicken Sie auf das Farbfeld neben der gewünschten Terminologie, um die Anomalie zu beschreiben. Der Cursor verwandelt sich in einen Malpinsel. Klicken Sie dann auf das Segment, das sich direkt auf dem Polardiagramm befindet, um die Farbe festzulegen.

Farbauswahl für alle Segmente

Klicken Sie mit der rechten Maustaste außerhalb des Polardiagramm-Umrisses in die Ecken und wählen Sie die gewünschte Option aus der Liste aus.

ABBILDUNG 5. Funktionsspezifische Auswahl

| Set for all segments: |
|--------------------------|
| Normal |
| Hypokinetic |
| Akinetic |
| Dyskinetic |
| Asynchronous Contraction |
| Cancel |

Diagramme mit 16 oder 17 Segmenten auswählen

Wählen Sie die jeweilige Optionsschaltfläche links neben dem Polardiagramm aus.

Titel des Polardiagramms bearbeiten

Der Titel jedes Polardiagramms kann durch Klicken auf das Eingabefeld bearbeitet werden.

ABBILDUNG 6. Eingabefeld zur Bearbeitung des Polardiagrammtitels



Polardiagramm entfernen

Durch Klicken auf die Schaltfläche kann jedes Diagramm aus der Registerkarte entfernt werden. Deaktivieren Sie das Kontrollkästchen, um das Polardiagramm vom Befund auszuschließen.

ABBILDUNG 7. Polardiagramm aus dem Befund ausschließen



Um das Polardiagramm auf die Standardeinstellung zurückzusetzen, wählen Sie

Befundvorschau

- 1. Wählen Sie "Datei > Befundvorschau" aus oder wählen Sie unten rechts Q aus.
- 2. Überprüfen Sie den Befund, um sicherzustellen, dass alle gewünschten Analyseergebnisse und strukturierten Informationen enthalten sind.
- 3. Mit der Schaltfläche 📕 speichern Sie den Befund auf der lokalen Festplatte.

Das Popup-Fenster "Speichern" ermöglicht Ihnen, den Speicherort, den Namen und die Formatoptionen des Befundes anzugeben.

- **HINWEIS:** Der Name der Befunddatei kann in den Einstellungen konfiguriert werden. Siehe Auswahloptionen für Befundeinstellungen auf Seite 31.
- WICHTIG: Rot angezeigte Werte liegen außerhalb des Bereichs, was auf einem Schwarzweiß-Befundausdruck nicht sichtbar ist.

ABBILDUNG 8. Fenster "Speichern"

| Save | | | | × |
|------------------------|--------------------|-----------------|------|--------|
| Look <u>I</u> n: repo | ort | T | 🛉 🏠 |) II Ø |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| File <u>N</u> ame: | suiteHEART Example | Case_ANONYMIZED | 5 | |
| Files of <u>T</u> ype: | PDF (*.pdf) | | | • |
| | | | Save | Cancel |

4. Wählen Sie "Drucken" aus, um den Befund zu drucken.



WARNUNG: Der Befund sollte vor der Genehmigung und der Verteilung überprüft werden, um sicherzugehen, dass der Inhalt mit der Analyse übereinstimmt. Falls der Inhalt des Befundes fehlerhaft ist, kann daraus eine Verzögerung oder eine Fehldiagnose folgen. Analyse und Auswertung dürfen nur von entsprechend ausgebildeten und qualifizierten Benutzern vorgenommen werden.
Untersuchung genehmigen

Die Anwendung hat eine Funktion zum Genehmigen und Sperren von Befunden. Der genehmigte Befund wird gespeichert und kann wieder angezeigt, aber nicht abgeändert werden.

- **HINWEIS:** Voraussetzungen: Der Anwender muss für die Genehmigung eines Befundes autorisiert sein. Siehe Autorisierte Befund-Genehmiger auf Seite 32.
- **HINWEIS:** Die Schaltfläche "Genehmigte Untersuchung" und das gleichnamige Menü werden erst dann aktiviert, wenn eine Aktion auf einem Bild durchgeführt wird.
- 1. Wählen Sie "Untersuchung genehmigen" oder "Datei > Untersuchung genehmigen" aus.

ABBILDUNG 9. Fenster "Untersuchung genehmigen"

| Approve Exam | 1.º 1001.00 | × |
|--------------|-------------|--------|
| Description: | | |
| Name: | | |
| Password: | | |
| | | |
| | Approve | Cancel |

- 2. Nach Wunsch fügen Sie zur Unterschrift eine Beschreibung hinzu.
- 3. Wählen Sie im Pulldown-Menü Namen Ihren Benutzernamen aus.
- 4. Geben Sie Ihr Kennwort ein.
- 5. Zur Bestätigung und zum Schließen des Fensters klicken Sie auf "Genehmigen". Klicken Sie auf "Abbrechen", um das Fenster zu schließen, ohne den Abzeichnungsvorgang zu beenden.

Unter Berücksichtigung der bereitgestellten Beschreibung wird eine Serie erstellt.

HINWEIS: Wenn eine genehmigte Untersuchung durchgeführt wurde, erscheint der Befund mit Datum und Zeitstempel.

Exportoptionen

- Wählen Sie Werkzeuge > Exportieren > Befund in DICOM aus. Eine sekundäre Erfassung (SCPT) wird erstellt und in der Serienliste gespeichert.
- Wählen Sie Werkzeuge > Exportieren > Befund in Excel aus. Exportiert den Befund als eine Excel-Datei.
- Wählen Sie Werkzeuge > Exportieren > Befund in XML aus. Exportiert den Befund als eine XML-Datei.
- Wählen Sie Werkzeuge > Exportieren > Bilder in DICOM aus.
 Eine sekundäre Erfassung (SCPT) wird erstellt und in der Serie gespeichert.
- Wählen Sie Werkzeuge > Exportieren > Befund in ... aus. Exportiert die Ergebnisse in ein Drittanbieter-Befundsystem.
- Wählen Sie Werkzeuge > Exportieren > Bilder in JPEG, AVI usw. aus. Das Popup-Fenster "Film speichern" erscheint.
- Wählen Sie Werkzeuge > Exportieren > Daten in Matlab (nur Lizenz) aus. Exportiert eine Mat-Datei in binärer Form.

ABBILDUNG 10. Fenster "Film speichern"

| Exp | ort Cine | | | | × |
|--------------------|------------------|--------------------|-----------------|------|--------|
| File | System : | C:/ProgramData/Nec | Soft/suiteHEART | | Browse |
| | File Description | on | File Extension | | |
| \bigtriangledown | JPEG compre | essed images | jpg | | |
| \square | PNG encoded | l images | png | | |
| \bigtriangledown | TIFF encoded | limages | tiff | | |
| \bigtriangledown | Animated GIF | | gif | | |
| \bigtriangledown | AVI encoded r | novie | avi | | |
| \bigtriangledown | Quicktime en | coded movie | mov | | |
| | | | | | |
| 1 | | | | | |
| | | | | Save | Cancel |

- 1. Wählen Sie die zu exportierenden Dateiarten aus.
- 2. Navigieren Sie zu der Stelle, an der die Datei(en) gespeichert werden soll(en).
- 3. Klicken Sie auf "Speichern", um den Exportvorgang zu starten und das Fenster zu schließen. Es wird ausschließlich die gegenwärtig angezeigte Serie exportiert.
 - **HINWEIS:** Beim Export von Daten in AVI- oder MOV-Dateien legt die suiteHEART[®]-Software die maximale Anzahl der Frames pro Sekunde auf 20 fest, unabhängig davon, welche Einstellungen für die Ansicht innerhalb der Anwendung verwendet werden.
 - HINWEIS: Beim Export einer benutzerdefinierten Serie mit mehr- oder einphasigen Bildern als .avi- oder .mov-Datei sollten Sie sicherstellen, dass das Darstellungsfenster, welches ein mehrphasiges Bild enthält, vor dem Export ausgewählt wird.

Genehmigte Untersuchung überprüfen

1. Wählen Sie **Datei > Genehmigte Untersuchung laden** aus.

Das Fenster Genehmigte Untersuchung auswählen wird angezeigt. Alle mit der Untersuchung verbundenen genehmigten Untersuchungen werden in der Liste angezeigt.

ABBILDUNG 11. Fenster "Genehmigte Untersuchung auswählen"

| elect Appr | roved Exam | | > |
|------------|-----------------------|--------|---|
| | | | |
| Series# | Series Description | | |
| 9415 | SUICHEART APPROVED CC | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | Load | Cancel | |

- 2. Wählen Sie die Serie aus der Liste aus.
- 3. Klicken Sie auf "Laden", um die genehmigte Untersuchung mit den zugehörigen Analysen zu laden und anzuzeigen.
 - Eine genehmigte Untersuchung kann nur angezeigt werden.
 - Von einer genehmigten Untersuchung kann eine neue Untersuchung abgeleitet werden, indem ein genehmigter Befund bearbeitet wird und diese Änderungen in der neuen Untersuchung gespeichert werden. Die neue Untersuchung wird als Sekundärerfassungsserie gespeichert.
 - **HINWEIS:** Das Laden einer genehmigten Untersuchung und Analyse überschreibt die Informationen der gegenwärtigen Analysesitzung.
 - HINWEIS: Bei der Wiederherstellung von Untersuchungen, die mit früheren suiteHEART[®]-Softwareversionen analysiert wurden, und bei der Durchführung von "Genehmigte Untersuchung laden" zeigt der Befund weder den Namen des Genehmigers noch Datum und Zeitstempel. Es wird empfohlen, vor der erneuten Ausgabe des Befundes alle Analysen zu überprüfen und alle Ergebnisse zu bestätigen.

Befunddatenbank

Mit Hilfe des Werkzeugs Befunddatenbank können Sie die Inhalte von zuvor genehmigten Befunden durchsuchen. Ein Befund wird erst nach der Genehmigung in die Befunddatenbank aufgenommen.

Verfahren für das Werkzeug "Befunddatenbank"

1. Wählen Sie Werkzeuge > Befunddatenbank aus.

Suchkriterien auswählen

- 2. Wählen Sie im Dropdown-Menü "Vorlage suchen" die richtige Vorlage für die Suche aus.
- 3. Wählen Sie im Dropdown-Menü "Verlauf" die Suchanfrage aus. Die gegenwärtige Abfrageleiste zeigt die von Ihnen ausgewählten Werte an.

| ABBI | LDUNG | 1. Suchoptionen | | | | | |
|--------------|--------------|--------------------|---------------------|---|---|-----|---|
| 😬 Repo | ort Databas | se | | | 1 | | × |
| <u>F</u> ile | <u>E</u> dit | Fa <u>v</u> orites | | | | | |
| | | | Search template any | • | | | |
| | | | | | | Nev | N |
| - | | | | | | | |

HINWEIS: Falls die gewünschte Abfrage noch nicht vorhanden ist, erstellen Sie eine neue Abfrage.

Abfrage erstellen

1. Wählen Sie rechts neben der Leiste "Verlauf" Neu aus, wie in Abbildung 1 dargestellt.

Im Fenster Befunddatenbank werden die Felder zum Erstellen einer Abfrage angezeigt.

ABBILDUNG 2. Bereich "Datenbankabfrage"



1. Operatoren der Abfrage, 2. Operanden der Abfrage, 3. Registerkarten der Abfrageanalyse, 4. Abfragegruppe, 5. Abfragefelder, 6. Abfrageregeln, 7. Abfrageoptionen, 8. Schaltfläche "Ausführen", 9. Schaltfläche "Abfrage hinzufügen", 10. Schaltfläche "Neue Abfrage"

- 2. Wählen Sie die Abfragekategorie aus den Registerkarten "Studie", "Funktion", "ME", "T2*, "T1-Mapping" und "T2-Mapping" aus. Die Abfragegruppen und -felder werden entsprechend aktualisiert.
- 3. Wählen Sie die Abfragegruppe aus.
- 4. Wählen Sie das Abfragefeld aus.

HINWEIS: In der Befunddatenbank kann keine Suche nach benutzerdefinierten Messungen erfolgen.

- 5. Wählen Sie den Operator aus, um die Suchparameter der Abfrage zu definieren.
- 6. Um den Suchparametern Werte zu zuzuordnen, geben Sie den oder die Operand(en) ein.
- 7. Wählen Sie **Hinzufügen** aus, um im Feld **Regeln** die Abfragewerte anzuzeigen. Während eines einzigen Suchvorgangs können mehrfache Abfragen durchgeführt werden. Wiederholen Sie Schritte 1 bis 7 für jede zusätzliche Regel.

Die Schaltfläche Nicht negiert einen Abfragewert.

Die Schaltfläche **Oder** führt mehrere Abfragen so zusammen, dass die Suche nur mit einer der Abfragen erfüllt wird. Die Funktion **Oder** wird auf die Abfrageregel über der Auswahl angewandt.

Die Schaltfläche Löschen stellt die Möglichkeit zur Verfügung, eine Abfrageregel auszuwählen und zu löschen.

Suche aktivieren

1. Um die Datenbank zu durchsuchen, wählen Sie Ausführen aus.

Die Suchergebnisse werden im Bereich Abfrageergebnis angezeigt. Die der Suche entsprechenden Abfrageergebnisse werden in der ganz rechts befindlichen Spalte des Fensters Ergebnis angezeigt.



ABBILDUNG 3. Fenster "Suchergebnis"

1. Leiste "Verlauf", 2. Abfrageergebnisse, 3. Schaltfläche Liste drucken, 4. Schaltfläche Befunde drucken, 5. Schaltfläche Liste exportieren, 6. Schaltfläche Löschen

HINWEIS: Neue Suchergebnisse werden nur basierend auf einer eindeutigen Kombination von Untersuchungs-ID, Untersuchungsdatum, autorisierter Unterschrift und Befundvorlage erstellt. Falls ein Duplikat dieser Felder erkannt wird, wird der alte Befund durch den neuen Befund ersetzt.

Ergebnisse anzeigen

1. Um einen Befund anzuzeigen, doppelklicken Sie im Bereich Abfrageergebnis auf den Eintrag.

Der ausgewählte Befund wird in einem neuen Fenster angezeigt. Falls mehr als ein Befund verfügbar ist, verwenden Sie **Nächster Befund** und **Vorhergehender Befund**, um zwischen den Befunden zu blättern.

Um das Fenster Befund überprüfen zu schließen, klicken Sie auf die Markierung für Fenster schließen 👘 📉 .

ABBILDUNG 4. Befundansicht

| suiteHEART Example | Flow - pAAo | | |
|------------------------------|---------------------------------------|-----------|--|
| Case | Curve 1 Flow Rate (Vmin) | 4.68 | |
| 9545-040 Rep 10 9017 | Curve 1 Flow Nate (milbear) | 595 | |
| ID ANONYMOUS 20180212TI62100 | Curve 1 Peak Posevice Velocity (onrs) | -114 | |
| Ape 72 years | Curve 1 Positive Row Rate (Venin) | 4,74 | |
| Sex Female | Curve 1 Positive Flow Rate (mil/beat) | 55.1 | |
| Weight 139 lb | Curve 1 Negative Flow Rate (Ilmin) | 0.06 | |
| Height 63 in | Curve 1 Negative Flow Rate (mi/beat) | 0.70 | |
| BSA 1.66 m² | Curve 1 Repurgitant Fraction (%) | 1.28 | |
| | Curve 1 Cardiac Output (I/min) | 4.68 | |
| | Curve 1 Heart Rate (bpm) | 86 | |
| **** | | | |
| | | | |
| | | | |
| | 0775300 | 0,000,000 | |

- Um die Ergebnisauswahl zu verändern, wenden Sie die Auswahloptionen im Menü Bearbeiten an. Mit Bearbeiten > Alle auswählen werden alle Ergebnisse ausgewählt. Mit Bearbeiten > Auswahl aufheben werden alle Ergebnisse abgewählt. Mit Bearbeiten > Auswahl umkehren wird der Auswahlzustand für jedes Ergebnis umgekehrt. Mit Bearbeiten > Verlaufsdaten löschen werden alle Daten früherer Abfragen gelöscht.
- 3. Wählen Sie Liste drucken aus, um die Ergebnisliste der Abfrage an den Drucker zu senden.
- 4. Wählen Sie **Befunde drucken** aus, um die ausgewählten Befunde an den Drucker zu senden.
- 5. Wählen Sie Liste exportieren aus, um die Liste als .html-Datei zu speichern.
- 6. Wählen Sie Löschen aus, um den/die ausgewählten Befund(e) aus der Befunddatenbank zu löschen.

Abfrage speichern

- 1. Wählen Sie Favoriten > Zu Favoriten hinzufügen aus.
- 2. In das Textfeld des Fensters "Zu Favoriten hinzufügen" geben Sie eine Bezeichnung für die Abfrage ein, und klicken Sie auf **OK**.

ABBILDUNG 5. Menü "Favoriten"



ABBILDUNG 6. Pulldown-Menü "Favoriten"

| ा Rep | ort Databa | se | | | |
|---------------------------|------------|------------------|---------|--------|-----|
| <u>F</u> ile <u>E</u> dit | | Favorites | | | |
| | | Add To Favorites | | Ctrl+F | ato |
| | | Manage Fa | vorites | Ctrl+M | ale |
| (Study Date IS N | | l 🕼 ID | | | |
| | | & LVEF | | | |

Favoriten löschen

1. Im Fenster "Befunddatenbank" wählen Sie Favoriten > Favoriten verwalten aus.

ABBILDUNG 7. Fenster "Favoriten verwalten"



2. Wählen Sie den Eintrag für den Favoriten aus.

Die gesamte Abfragekombination wird im Fenster Ergebnis angezeigt.

3. Klicken Sie auf Löschen.

Ein Popup-Fenster zur Bestätigung erscheint, damit Sie die Löschauswahl bestätigen. Wählen Sie Ja aus.

4. Wählen Sie Schließen aus.

Suchergebnisse in eine HTML-Datei exportieren

1. Wählen Sie auf der rechten Seite des Befunddatenbank-Fensters Liste exportieren aus.

ABBILDUNG 8. Fenster "Exportieren"

| 🕮 Export | | × |
|------------------------|--------------------------|-----------|
| Look In: Docu | uments | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| Folder <u>N</u> ame: | C:\Users\admin\Documents | |
| Files of <u>T</u> ype: | All Files | |
| | | OK Cancel |

- 2. Wählen Sie das Verzeichnis aus, in das die Liste exportiert werden soll.
- 3. Wählen Sie OK aus.
 - In einem Popup-Fenster wird gefragt, ob die Befunde mitgespeichert werden sollen.
 - Die Liste und die Befunde werden in eine HTML-Datei exportiert.

Datenbank exportieren

Da die Datenbank größer wird, ist es ratsam, die Daten zu archivieren.

- 1. Wählen Sie in der Menüleiste "Befunddatenbank" Datei > Exportieren aus.
- 2. Wählen Sie das Verzeichnis aus, in das die Liste exportiert werden soll.
- 3. Wählen Sie OK aus. Die Datenbank wird auf das externe Speichergerät exportiert.

Datenbank importieren

Die Datenbank kann von einem anderen PC, auf den sie exportiert wurde, wieder importiert werden.

1. Wählen Sie **Datei > Importieren** aus.

ABBILDUNG 9. Fenster "Importieren"

| 进 Import | | | \times |
|--------------------------------------|---------------------------|----|----------|
| _ook <u>I</u> n: Doc | uments | ۵ | E ø |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | <u>с</u> | | |
| -ile <u>N</u> ame: Files of Type: | database script(* script) | | |
| 100 01 <u>1</u>)pc. | [| | |
| | | ОК | Cancel |

- 2. Wählen Sie das Verzeichnis aus, aus dem die Datenbank importiert werden soll.
- 3. Die importierte Datenbank wird mit der bestehenden Datenbank zusammengeführt.

Tablet-Modus

Die suiteHEART[®]-Software wird auf Tablets mit einem 64-Bit-Prozessor unter Ausführung des Betriebssystems Windows 10 Professional oder Windows 10 Enterprise unterstützt. Lesen Sie den folgenden Abschnitt über die Verwendung der suiteHEART[®]-Software auf einem Tablet.

Tablet-Modus aktivieren

| - | General | | | | | |
|------------------------------|----------------------|--------|--|--|--|--|
| Thick Line Annotation | | | | | | |
| Edit Active ROI for No |)verlap | | | | | |
| Automatic Free Hand 1 | o Point Spline Conve | ersion | | | | |
| Display Tooltips | | | | | | |
| Anonymize Patient | | | | | | |
| Tablet Mode | | | | | | |
| Automatically Export A | pproved Exam | | | | | |
| Multi-Slice Image to R | port | | | | | |
| Always show slice loc | ation | | | | | |
| Scope | : All | | | | | |
| Measurement System | : Imperial System | n 💽 | | | | |
| Linear Measurement Unit | : cm | | | | | |
| Date Format | × | | | | | |
| Monitor Selection | : 1 | | | | | |
| Initial Annotation Edit Tool | : None | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

- 1. Klicken Sie in der Menüleiste der Bildansicht auf Werkzeuge > Einstellungen > Bearbeiten.
- 2. Wählen Sie die Registerkarte **Global** aus.
- 3. Aktivieren Sie das Kontrollkästchen Tablet-Modus unter "Allgemein".
- 4. Im Fenster "Befundansicht" wird das Tastatursymbol aktiviert, wie in Abbildung 1 gezeigt.



- 5. Bei Verwendung eines Textfeldes wird eine virtuelle Tastatur angezeigt. Die virtuelle Tastatur lässt sich auf der Benutzeroberfläche verschieben.
- 6. Wenn eine Auswahl in einem Nicht-Textbereich erfolgt, wird die Tastatur geschlossen.
- 7. Um die virtuelle Tastatur manuell zu aktivieren, klicken Sie auf



Verwenden Sie für die Bildbearbeitungs-Werkzeuge auf einem Tablet einen Stylus, oder klicken Sie bei angeschlossener Maus auf die linke Maustaste und ziehen Sie am Werkzeug.

100

Um die Bilder auf der Registerkarte "Bilder" neu anzuordnen, klicken Sie mit der rechten Maustaste und wählen das





111

Anhang

Anhang A – Referenzartikel

Normalbereiche, wie unter Vorlageneinstellungen auf Seite 38 in dieser Anleitung beschrieben, können aus den folgenden Peer-Review-Literaturverweisen abgeleitet werden:

- 1. Kawel-Boehm et al., "Normal Values for Cardiovascular Magnetic Resonance in Adults and Children." Journal of Cardiovascular Magnetic Resonance (2015) 17:29
- 2. Maceira A.M. et al., "Normalized Left Ventricular Systolic and Diastolic Function by Steady State Free Precession Cardiovascular Magnetic Resonance." Journal of Cardiovascular Magnetic Resonance (2006) 8, 417-426.
- 3. Lorenz C. et al. "Normal Human Right and Left Ventricular Mass, Systolic Function, and Gender differences by Cine Magnetic Resonance Imaging." Journal of Cardiovascular Magnetic Resonance 1(1), 7-21, 1999.
- 4. Sechtem, U. et al. "Regional left ventricular wall thickening by magnetic resonance imaging: evaluation in normal persons and patients with global and regional dysfunction." Am. J. Cardiol. 1987 Jan 1;59(1):145-51.
- 5. Storey P, et al. "R2* Imaging of Transfusional Iron Burden at 3T and Comparison with 1.5T," Journal of Magnetic Resonance Imaging 25:540–547 (2007)
- 6. D.J Pennell, et al. "Cardiovascular T2-star (T2Star) magnetic resonance for the early diagnosis of myocardial iron overload", Eur Heart J 2001; 22: 2171-2179.

Anhang B – Beispiel für Funktionsanalyse der Scanebene

Für genaue Funktionsergebnisse sollte die Analyse mit einer Kurzachsenansicht (siehe erste Abbildung unten) durchgeführt werden.



Der Scan-Ebenenplan muss für die Akquisition der Kurzachse korrigiert werden. Schichten sind senkrecht zur langen Achse des linken Ventrikels anzuordnen, wobei sich mindestens 2 Schichten über der Basis und 1 Schicht hinter dem Scheitelpunkt, der in der Serie eingeschlossen ist, befinden.



Index

Ziffern

3D-/4D-Flow-Viewer 153 Komponenten der Benutzeroberfläche 154 Serienerstellungsergebnisse 158 Viewer-Layout 158

Α

Abfrage speichern, Befunddatenbank 181 Allgemeine Einstellungen 33 Analyse der Klappenebene 85 Analyse eines persistierenden Foramen ovale (PFO) 145 Analyseansicht 16 Anwendung beenden 4 Anwendung starten 4 Ausschließen von Rauschpixeln 97 Automatische Segmentierung 89 Verfahren 90 Automatisches Update 56

В

Bearbeiten von Konturen 58 Bearbeitungswerkzeug 59 Bearbeitungswerkzeuge, Darstellungsfenster 93 Befund Einstellungen, Verfahren 31 Genehmiger 32 Genehmiger, verwalten 32 Befunddatenbank 177 Abfrage 177 Abfrage speichern 181 Datenbank importieren 184 Favoriten löschen 182 Suche aktivieren 179 Suchergebnisse in HTML-Datei exportieren 183 Suchkriterien 177 Verfahren für Werkzeuge 177 Befund-Registerkarten 19

Befundvorschau, Strukturierte Befunderstellung 173 Benutzeroberfläche Analysebereich 16 Analyse-Modi 7 Befund-Registerkarten 19 Bildbearbeitung 11 Bildbetrachter-Bedienelemente 9 Dateimenü 8 Editor-Fenster 8 Film 9 Matrix-Modus 10 Menü Hilfe 9 Menü Werkzeuge 8 Modus-Ansicht 8 Querverweis-Modus 11 Serien-Navigation 7 Übersicht 6 Bezeichnung Kategorie 103 Bildansichts-Bedienelemente 9 Bildbearbeitungs-Werkzeuge 11 Bildverwaltungswerkzeuge 22 Vergleichsmodus 26

D

Darstellungsfenster-Bearbeitungswerkzeuge 93 Dateimenü-Optionen 8 Datenbank, durchsuchen 20 DB durchsuchen 20 Druckhalbzeit 101

Ε

Early-Enhancement-Analyse 125 Einsatzgebiete 1 Einstellungen allgemein 33 bearbeiten 30 Befund 31 Befund-Genehmiger 32 Bild/Video exportieren 38 definieren 30 Export 47 Export (Bild/Video) 38 Fluss 34 Funktion 35 Import 47 Leerlauf-Timer 34 Makro 42 Registerkarte "Drucken" 44 Registerkarte "T1/T2-Mapping" 46 Registerkarte "Virtual Fellow®" 45 Serienfilter 37 Virtual Fellow® 36 Vorlage 38 Erkenntnisse Makro, hinzufügen 42 Exportieren Einstellungen 47

F

Farbdarstellung des Myokards 151 Farbüberlagerung 98 Favoriten löschen, Befunddatenbank 182 Filmmodus 9 Flussanalyse 87 Automatische Segmentierung 89 Bezeichnung ändern 103 Ergebnisse anzeigen 103 Kurvenlegenden 104 Qp/Qs-Auswahloptionen 107 Versatzoptionen 97 Werkzeuge 97 Funktionsanalyse 63 Benutzerdefinierte Messung hinzufügen 84 Ergebnisse der ventrikulären Funktionsanalyse 75 Messung entfernen 84 hinzufügen 84 löschen 84 Messung, Einrichtung 84 Schnelles LV-Verfahren 80

G

Gefäßkategorie, verschieben 92 Gefäßkategorien 89 Gerätegefahren 3 Geschwindigkeits-Aliasing-Korrektur 98 Grundlinienkorrektur 95

Н

Histogramm-Modus 100 HTML, Ergebnisse exportieren 183

I

Importieren Datenbank 184 Einstellungen 47 Integrierte Analyse, Ergebnisse 112

К

Kombinationsanalyse 120 Konturbearbeitung Bearbeitungswerkzeug 59 Löschen 62 Konturen bearbeiten Pull-Tool 60 ROI-Punkt-Spline 58 Konturen-Pull-Tool 60 Konturlöschung 62 Kurvenlegenden, bearbeiten 104 Kurvenmodus-Auswahloptionen 99

L

LA Automatisch 82 Manuell 81 Late Enhancement T2 120 Late-Enhancement-Analyseverfahren 114 Leerlauf-Timer-Einstellungen 34 Lineare Messung Einrichtung 84 Löschen einer Kontur 62 Löschen von Messungen 84 LV Ergebnisse 75 Manuell 68

Μ

Makro ausführen 43 Einstellungen 42 Erkenntnisse, hinzufügen 42 löschen 43 Text 42 Manuelles Segmentierungsverfahren 90 Matrix-Modus 10 Menü Werkzeuge 8 Messungen benutzerdefiniert, entfernen 84 benutzerdefiniert, hinzufügen 84 linear 84 Löschen 84 Methode, Strukturierte Befunderstellung 168 Modus-Ansichten 9 Myokardiale Beurteilung 113 Literaturnachweise 127 Polardiagrammformate 116 T2-Analyse 118

0

Optionen des Menüs Hilfe 9

Ρ

Phantom-Korrektur 96 Phasenbereich, bearbeiten 93

Q

Qp/Qs Auswahloptionen 107 berechnen 107 Querverweis-Modus 11

R

RA Analyse, manuell 81 Automatische Analyse 82 Rauschpixel, ausschließen 97

Regionale Analyse 77 Registerkarte Anamnese 166 Befund 19 Bilder 169 Erkenntnis 168 Polardiagramme 171 Strukturierte Befunderstellung, Bilder 169 Strukturierte Befunderstellung, Erkenntnis 168 Registerkarte "Anamnese" 166 Registerkarte "Bilder" 169 Registerkarte "Drucken" 44 Registerkarte "Erkenntnis" 168 Registerkarte "Polardiagramme" 171 Registerkarte "T1/T2-Mapping" 46 Registerkarte "Virtual Fellow®" 45 Regurgitationsfraktion, berechnen 109 Regurgitationsvolumen, Berechnung 109 ROI-Punkt-Spline 58

S

Segmentierung automatisch 90 manuell 90 Serien-Navigation 7 Sicherheitshinweise 3 Signaldifferenzial 124 Ergebnisse 124 Registerkarte 124 Spitzengeschwindigkeit, benutzerdefiniert 99 Strukturierte Befunderstellung 166 Befundvorschau 173 Erkenntnisse 168 exportieren 175 Genehmigte Untersuchung 176 Grafiken 170 Methode 168 Registerkarte "Anamnese" 166 Registerkarte "Bilder" 169 Registerkarte "Polardiagramme" 171 Registerkarten 166 Untersuchung genehmigen 174 Zusammenfassungstabelle 170 Suche, Befunddatenbank 179

Suchergebnisse in HTML-Datei exportieren Befunddatenbank 183

Т

T1-Mapping 128 T2-Mapping 134 T2Star 149 Analyseverfahren 150 Ergebnisse 152 Farbdarstellung des Myokards, erstellen 151 Parameteranpassung 151 Tabelle Kammervolumen 77

Tastenkombinationen 14

U

Untersuchung genehmigen, Strukturierte Befunderstellung 174

v

Ventrikel 64 Vergleichsmodus 26 Versatzoptionen 97 Verschieben einer Gefäßkategorie 92 Verwendungszweck 2 Viewer 22 Virtual Fellow® 48 Ansichtsprotokolle 52 Benutzeroberfläche 50 Werkzeuge der Benutzeroberfläche 50 Vorhöfe 81 Vorlage

Einstellungen 38

W

Werkzeug "Lokaler ROI" 126