

VueBox® Quantifizierungs-Toolbox



Bedienungsanleitung

VueBox® 7.6

11.2024

Copyright© 2024 Bracco Suisse SA



Diese Publikation darf ohne vorherige schriftliche Genehmigung der Bracco Suisse SA weder ganz noch teilweise vervielfältigt, in einem Abrufsystem gespeichert, verbreitet, neu erstellt, angezeigt oder übertragen werden, gleich in welcher Form oder mit welchen Mitteln (elektronisch, mechanisch, Aufzeichnung oder anderweitig). Im Falle einer Veröffentlichung dieses Werkes gilt der folgende Hinweis: Copyright© 2023 Bracco Suisse SA ALL RIGHTS RESERVED. Die in diesem Handbuch beschriebene Software wird unter Lizenz geliefert und darf nur in Übereinstimmung mit den Bedingungen dieser Lizenz verwendet oder kopiert werden.

Die Informationen in diesem Handbuch sind nur für den Gebrauch in der Anleitung bestimmt und können ohne Vorankündigung geändert werden.



INHALT

1	Eir	nführung	.5
	1.1	Über diese Bedienungsanleitung	5
	1.2	Bedeutung der Produktsymbole	5
	1.3	Begriffsbestimmungen	6
	1.4	Systembeschreibung	6
	1.5	Bestimmungsgemäßer Gebrauch	7
	1.6	Patientenpopulation	7
	1.7	Bestimmungsgemässe Benutzer	7
	1.8	Kontraindikationen	7
	1.9	Erwarteter Klinischer Nutzen	7
	1.10	Fehlersuche	7
	1.11	Produktlebens	7
	1.12	Sicherheitsvorkehrungen	8
	1.13	Installation und Wartung	8
	1.14	Patienten- und Benutzersicherheit	8
	1.15	Messung	9
	1.16	ASR-kompatible Ultraschallgeräte und Datenübertragung	9
2	In	stallation	10
	2.1	Systemanforderungen	10
	2.2	Installation der VueBox®	10
	2.3	Aktivierung von VueBox®	10
	2.4	Sicherheitsmaßnahmen	11
3	Be	nutzerauthentifizierung	12
4	Fu	nktionsreferenz für VueBox® Analysen	14
	4.1	Benutzeroberfläche	14
	4.2	Allgemeiner Arbeitsablauf	17
	4.3	Spezifische Anwendungspakete	17
	4.3	1 Principle	.17
	4.3.	2 Paketauswahl	.18
	4.3. Bild	3 GI-Perfusion – General Imaging Perfusion Quantification (Aligemeine	10
		4 Liver DVP – Fokale Leberläsion	.10 18
	4.3	5 Planie	.19
	4.4	Unterstützte Datensätze	19
	4.5	Analyse-Einstellungen und Tools	20
	4.6	Aufnahme-Einstellungen	20
	4.6.	1 Gain-Compensation	.21
	4.7	Clip-Bearbeitung	22
	4.7.	1 Prinzip	.22
	4.7.	2 Elemente der Benutzeroberfläche	.23
	4.7.	3 Workflow	.25
	4.7.	4 Unteraptastrate	.26
	4.7.	6 Elsch-Image-Erkennung	.20
	4./. 4 8	Interessierende Regionen	.20 77
	4.8	1 Prinzin	27
	4.8	2 ELEMENTE DER BENUTZEROBERFLÄCHE	.28
	4.8	3 Arbeitsablauf	.29
	4.8.	4 Dual Display-Modus	.30
	4.9	Längenkalibrierung und -messung	33
	4.10	Anonymisierung des Clips	34
	4.11	Anmerkungen	34

4.12	Bewegungskompensation	35
4.12	2.1 Prinzip	.35
4.12	2.2 Workflow	.35
4.13	Perfusionsdatenverarbeitung	36
4.13	3.1 Prinzip	.36
4.13	3.2 Linearisiertes Signal	.36
4.1.	3.3 Erfassung der Kontrastmittelankunft	.36
4.1.	3.4 Doppeibilder übergenen	.37
4.1.	3.5 Pertusionsmodelle	.37
4.1.	2.7 Dynamischer Cefäßstruktur Darameter	.40
4.1.	3.8 Analyse der Perfusionssegmente	.40
4.1	3.9 Kriterien für akzentahle Messungen	44
4.1	3.10 Parametrische Bildgebung	.45
4.1	3.11 Workflow	.46
4.14	Ergebnisfenster	46
4.14	4.1 Elemente der Benutzeroberfläche	.46
4.14	4.2 Anpassbare Display-Voreinstellungen	.47
4.14	4.3 Automatisch angepasste Anzeigeparameter	.48
4.14	4.4 Speichern / Laden der Anzeigevoreinstellung	.49
4.14	4.5 Parametrisches Bild-Overlay	.49
4.14	4.6 Sofortige Perfusionserkennung	.50
4.14	4.7 Analyseergebnisdatenbank	.50
4.15	Analysedaten exportieren	51
4.1	5.1 Prinzip	.51
4.1	5.2 Interface elements	.52
4.1	5.3 Workflow	.53
4.1	5.4 Analysebericht	.53
4.16		56
4.1/	vertugbarkeit der Tools	5/
5 Fu	Inktionsreferenzen fur das Follow-up-Tool	59
5.1	Zweck	59
5.2	Unterstützte Datensätze	59
5.3	Allgemeiner Workflow	60
5.4	Dashboard-Anzeige	60
5.5	Follow-up-Einstellungen	62
5.5.	.1 Öffnen einer VueBox®-Analyse über das Follow-up-Tool	.62
5.6	Diagramm-Einstellungen	63
5.6.	.1 Einstellungen der quantitativen Parameterkurven	.63
5.6.	.2 TIC-Diagramm-Einstellungen	.64
5.7	Layout-Organisation	65
5.8	Follow-up speichern	65
5.9	Export der Follow-up-Daten	65
6 Sc	chnellhilfe	68
6.1	General Imaging - Bolus Analyse	68
6.2	General Imaging – Replenishment-Analyse	68
6.3	Fokale Leberläsionen, Dynamische Gefäßstruktur-Analyse	69
6.4	Plague	70
6.5	Follow-up	70
7 In	haltsverzeichnis	73
		_

1 EINFÜHRUNG

1.1 ÜBER DIESE BEDIENUNGSANLEITUNG

Diese Bedienungsanleitung enthält Beispiele, Empfehlungen und Warnungen, um Sie bei der anfänglichen Nutzung der Softwareanwendung VueBox® zu unterstützen und Sie über wichtige Punkte zu informieren. Diese Informationen sind unter Nutzung folgender Symbole angegeben:



Das *Symbol Achtung!* kennzeichnet wichtige Informationen, Sicherheitshinweise oder Warnungen.

Das *Symbol Stopp!* hebt wichtige Informationen hervor, die Sie beachten sollten, bevor Sie den Vorgang fortsetzen.

Das *Glühbirnensymbol* kennzeichnet Empfehlungen oder Ideen, die die Nutzung von VueBox® vereinfachen. Es kann auch auf in anderen Kapiteln enthaltene Informationen verweisen.

1.2 BEDEUTUNG DER PRODUKTSYMBOLE

Symbol	Position	Beschreibung		
REF	Bedienungsanleitung/ Info-Bildschirm	Produktname und Version		
	Bedienungsanleitung/ Info-Bildschirm	Herstellername		
\sim	Bedienungsanleitung/ Info-Bildschirm	Herstellungsjahr und -monat		
Ĩ	Info-Bildschirm	eIFU (elektronische Gebrauchsanweisung) konsultieren		
EC REP	Bedienungsanleitung/ Info-Bildschirm	Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft		
UDI	Info-Bildschirm	Unique Device Identifier		
MD	Bedienungsanleitung/ Info-Bildschirm	Medizinprodukt		
((Bedienungsanleitung/	Konformitätsverfahren gemäß 93/42/EWG Anhang II.3, Klassifizierung gemäß 93/42/EWG Anhang IX: Klasse IIa nach Regel 10		
C C 2797	Info-Bildschirm	Konformitätsbewertungsverfahren nach MDR 2017/745 Ann. IX, Klassifizierung nach MDR 2017/745, Ann. VIII: Klasse IIa gemäß Regel 11		

1.3 BEGRIFFSBESTIMMUNGEN

ASR	Advanced Sys Recognition	tem	Erweiterte Systemerkennung
DVP	Dynamic Vascular Patter	'n	Dynamisches Gefäßmuster
DVPP	Dynamic Vascular Pat Parametric	tern	Dynamisches Gefäßmuster Parametrisch
FLL	Focal Liver Lesion		Fokale Leberläsion
FT	Fall Time		Abfallzeit
MIP	Maximum Inten Projection	isity	Maximale Intensitätsprojektion
mTT	Mean Transit Time		Mittlere Durchgangszeit
PA	Perfused Area		Perfundierte Fläche
PE	Peak Enhancement		Peak-Verbesserung
PI	Perfusion Index		Perfusionsindex
PSA	Perfusion Segme	ents	Perfusionssegmente-Analyse
	Analysis		
QOF	Quality Of Fit		Anpassungsgüte
rBV	Regional Blood Volume		Regionales Blutvolumen
ROI	Region Of Interest		Bereich von Interesse
rPA	Relative Perfused Area		Relative Perfundierte Fläche
RT	Rise Time		Anstiegszeit
TSV	Tabulation-Separated Values		Tabellarisch getrennte Werte
TTP	Time To Peak		Time-To-Peak
UDI	Unique Device Identifier		Unique Device Identifier
WiAUC	Wash-in Area Under Cur	ve	Wash-in-Bereich unter der Kurve
WiPI	Wash-in Perfusion Index	,	Wash-in-Perfusion Index
WiR	Wash-in Rate		Wash-in-Rate
WiWoAUC	Wash-in and Wash-out A	ŧυc	Wash-in und Wash-out AUC
WoAUC	Wash-out AUC		Wash-out AUC
WoR	Wash-out Rate		Wash-out-Rate

1.4 SYSTEMBESCHREIBUNG

VueBox® ist ein Softwarepaket, das zur Quantifizierung der Blutperfusion basierend auf in dynamischen kontrastmittelunterstützten Ultraschalluntersuchungen erfassten Bildern bei radiologischen Anwendungen (mit Ausnahme der Kardiologie) dient.

Ausgehend von einer zeitlichen Abfolge von kontrastmittelunterstützten 2-D-Bildern können Perfusionsparameter berechnet werden wie Wash-in-Rate (WiR), Peak-Enhancement (PE), Rise-Time (RT) oder Area under the Curve während des Wash-in (WiAUC). Die Zeitparameter (z. B. RT) können in absoluten Werten, die Amplitude-Parameter (z. B. WiR, PE und WiAUC) in relativen Werten (z. B. Werte in einer Referenzregion) interpretiert werden. VueBox® kann die räumliche Verteilung dieser (und anderer) Parameter anzeigen und die Zeitfolgen der Kontrastbilder in einzelnen parametrischen Bildern zusammenfassen. Zur Verfügung gestellt werden Modelle für die beiden herkömmlichsten Verabreichungsmethoden: Bolus (Wash-in-/Wash-out-Kinetik) und Infusion (Wiederanflutungskinetik nach Zerstörung).

Für den spezifischen Fall fokaler Leberläsionen (FLL) wird die Dynamische Gefäßstruktur (DVP) einer Läsion im Vergleich zu ihrem umliegenden gesunden Parenchym angezeigt. Darüber hinaus wird die DVP-Information über die Zeit in einem einzigen Parameter-Bild, das als Dynamischer Gefäßstruktur-Parameter (DVPP) definiert ist, zusammengefasst.

Die Quantifizierung der Durchblutung atherosklerotischer Plagueszur Identifizierung instabiler Plaques, erfordert spezielle Software Tools. Zu diesen Tools gehören ein Multiskalen-Diagramm, spezielle Methoden zur Perfusionsquantifizierung sowie spezielle Quantifizierungsparameter, wie zum Beispiel das Perfusionsareal (PA) und das relativ perfundierte Areal (rPA).

Seit der Version 7.0 der VueBox® wurde ein Tool zur Weiterverfolgung von Perfusionsparametern über verschiedene Untersuchungen desselben Patienten eingeführt. Dieses Follow-up-Tool zeigt die Entwicklung dieser Parameter, basierend auf der Analyse jeder Untersuchung in der VueBox®.

HINWEIS FÜR BENUTZER: Sämtliche schweren Zwischenfälle, die im Zusammenhang mit VueBox® auftreten, sollten dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem der Nutzer und/oder Patient ansässig ist, gemeldet werden.

1.5 BESTIMMUNGSGEMÄBER GEBRAUCH

Die VueBox dient zur Beurteilung relativer Perfusionsparameter bei allgemeinen radiologischen Anwendungen von Weichteilen, mit Ausnahme der Kardiologie, basierend auf 2D DICOM-Datensätzen, die bei Untersuchungen mit dynamischem kontrastverstärktem Ultraschall gewonnen wurden.

Das Leber-DVP-Paket soll dynamische Gefäßmuster in der Leber nach kontrastverstärkten Ultraschalluntersuchungen nach einer Bolusverabreichung identifizieren.

Das Plaque-Paket ist für die Messung der Vaskularisierung von Plaques innerhalb der Halsschlagadern aus kontrastverstärkten Ultraschalluntersuchungen nach einer Bolusverabreichung bestimmt.

1.6 PATIENTENPOPULATION

VueBox® eignet sich für die Auswertung von diagnostischer Bildgebung von allen Patienten, die mit kontrastmittelverstärkter Sonographie (CEUS) untersucht werden, mit Ausnahme von kardiologischen Anwendungen.

1.7 BESTIMMUNGSGEMÄSSE BENUTZER

Nur ausgebildete und lizenzierte Ärzte sind berechtigt, das System zu benutzen.

1.8 KONTRAINDIKATIONEN

Patienten, die für dynamischen kontrastverstärkten Ultraschall kontraindiziert sind, sind auch für VueBox® kontraindiziert. Des Weiteren darf VueBox® nich für kardiologische Anwendungen eingesetzt werden.

1.9 ERWARTETER KLINISCHER NUTZEN

Der Vorteil des Einsatzes von VueBox® ist eine zusätzliche quantitative Analyse von kontrastmittelverstärkter Sonographie-Bildgebung, die sonst allein auf die subjektive Einschätzung von Experten angewiesen wäre. Mit anderen Worten, jede Differentialdiagnose mit CEUS kann potenziell von der Hinzufügung objektiv quantifizierter Daten profitieren. So ist VueBox® dazu bestimmt, die Interpretation von CEUS-Untersuchungen zu verfeinern und den Entscheidungsprozess zu unterstützen.

1.10 FEHLERSUCHE

Im Falle von Software-Fehlfunktionen wenden Sie sich bitte an Ihren örtlichen Händler.

1.11 PRODUKTLEBENS

Die Software und die dazugehörige Dokumentation sind für fünf Jahre nach der Ausgabe des Produkts unterstützt.

1.12 SICHERHEITSVORKEHRUNGEN

Bitte lesen Sie die Informationen in diesem Abschnitt sorgfältig durch, bevor Sie das Programm verwenden. Dieser Abschnitt enthält wichtige Informationen zum sicheren Betrieb und Umgang mit dem Programm sowie Informationen zu Service und Support.

> Jede Diagnose, die auf der Verwendung dieses Produkts beruht, muss vor jeder Behandlung nach dem ärztlichen Common Sense durch eine Differentialdiagnose bestätigt werden. Die VueBox® soll nicht den entscheidenden Beweis für die direkte Diagnose von Krankheiten liefern, sondern vielmehr unterstützende Informationen für eine Differentialdiagnose, indem sie es dem Arzt ermöglicht, eine fundiertere Entscheidung über eine mögliche Behandlung zu treffen.

Insbesondere ist dieses Produkt nicht für folgende Zwecke bestimmt:

• Verarbeitung von Rohdaten und Quantifizierung von Perfusionsparametern aus CEUS-Bildern des Herzens.

Staging von Leberkrebs basierend auf Leberläsionsmerkmalen.

• Klassifizierung von Plaques oder Diagnose einer arteriellen Stenose in der Halsschlagader.



Es sollten nur 2D-DICOM-Datensätze von Dynamic Contrast Enhanced-Ultraschall-Untersuchungen verarbeitet werden, für die eine Kalibrierdatei oder ASR verfügbar ist.

1.13 INSTALLATION UND WARTUNG



Bracco Suisse SA übernimmt keine Haftung in Bezug auf Probleme, die auf unbefugte Änderungen, Hinzufügungen oder Löschungen betreffend die Software oder Hardware von Bracco Suisse SA oder die unbefugte Installation von Software Dritter zurückzuführen sind.

Als Hersteller und Verteiler dieses Produkts übernimmt Bracco Suisse SA in folgenden Fällen keine Haftung für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistung des Systems:



- Wenn das Produkt nicht gemäß den Angaben in der Betriebsanleitung betrieben wird.
- Wenn das Produkt nicht im Rahmen seiner Einsatzbedingungen betrieben wird.
- Wenn das Produkt außerhalb der angegebenen Betriebsumgebung betrieben wird.

1.14 PATIENTEN- UND BENUTZERSICHERHEIT



Der Benutzer muss sich der Eignung und Vollständigkeit der bei einer Untersuchung erfassten Clips versichern, bevor diese mit VueBox® analysiert werden. Ist dies nicht der Fall, müssen die Bildakquisitionen Für Informationen wiederholt werden. über die Durchführung kontrastmittelunterstützter Bildakquisitionen für die zuverlässige Durchblutungsquantifizierung auf die vom Hersteller Ihres wird gelieferte Ultraschallgeräts Betriebsanleitung sowie auf den Anwendungshinweis "Anweisungen zur Durchführung einer zuverlässigen Durchblutungsquantifizierung" von Bracco verwiesen.



Die in dieser Bedienungsanleitung enthaltenen Informationen dienen ausschließlich für den Einsatz der Anwendungssoftware von Bracco Suisse SA. Es sind keine Informationen über Echokardiogramme oder die allgemeine Ultraschallbildakquisition enthalten. Für weitere Informationen wird auf die Betriebsanleitung Ihres Ultraschallgeräts verwiesen.

1.15 MESSUNG



Der Benutzer ist für die geeignete Auswahl einer ROI (interessierenden Region) verantwortlich, um ausschließlich kontrastmittelunterstützte Ultraschalldaten einzuschließen. Die ROI darf keine Overlays wie Texte, Label oder Messungen enthalten und muss basierend auf Ultraschalldaten festgelegt werden, die mit einem kontrastmittelspezifischen Modus erfasst wurden (d. h. kein fundamentales B-Bild und keine Farbdoppler-Overlays).

Es liegt in der Verantwortung des Benutzers festzustellen, ob Artefakte in den zu analysierenden Daten enthalten sind. Artefakte können die Analyseergebnisse schwerwiegend beeinträchtigen und erfordern die erneute Bildakquisition. Beispiele für Artefakte sind:



- eine offensichtliche Diskontinuität aufgrund ruckartiger Bewegungen während der Bildakquisition oder aufgrund der Änderung der Akquisitionsebene
- unverhältnismäßige Schatten auf den Bildern
- eine ungenügend definierte Anatomie oder deutlich verzerrte anatomische Darstellung.



Bei einem Bild, das aufgrund der genannten Kriterien (z. B. Artefakte) oder durch die klinische Erfahrung und Schulung des Benutzers als ungenügend rekonstruiert beurteilt wird, dürfen weder Messungen vorgenommen werden, noch darf es für irgendwelche Diagnosen eingesetzt werden. Der Benutzer muss die Genauigkeit der Bilder und Messergebnisse sicherstellen. Die Bildakquisitionen müssen wiederholt werden, sollte auch nur der geringste Zweifel an der Bild- oder Messgenauigkeit bestehen.



Der Benutzer ist für eine geeignete Längenkalibrierung verantwortlich. Unsachgemäßer Gebrauch kann zu falschen Messergebnissen führen.



Der Benutzer sollte stets sicherstellen, dass je nach Ultraschallsystem, eingesetztem Schallkopf und Einstellungen die geeignete Kalibrierung ausgewählt wird. Diese Kontrolle muss für jeden zu analysierenden Clip ausgeführt werden (außer bei ASR-kompatiblen Ultraschallgeräten).

1.16 ASR-KOMPATIBLE ULTRASCHALLGERÄTE UND DATENÜBERTRAGUNG

ASR-kompatible Ultraschallgeräte sind Systeme, bei denen die Linearisierungsdaten (die für genaue Quantifizierungsergebnisse erforderlich sind) direkt von den Herstellern in die DICOM-Dateien eingebettet werden. Daher ist bei ASR-kompatiblen Systemen die manuelle Auswahl einer Kalibrierdatei in der VueBox® nicht erforderlich.

Die Liste der ASR-kompatiblen Ultraschallgeräte mit der minimal erforderlichen Systemversion finden Sie unter http://vuebox.bracco.com.

2 INSTALLATION

2.1 SYSTEMANFORDERUNGEN

	Mindestanforderungen	Empfohlen
Prozessor	Intel® Xeon® E5-2620 2GHz	Intel® Xeon® E5-1620 3.5 GHz
RAM	4 GB	8 GB or more
Grafikkarte	Intel HD Graphics 3000 Minimum Resolution 1440x900	Nvidia GeForce 1050 Ti 4GB GDDR5 Resolution 1920x1200 and higher
Bildschirm	17"	24" or higher
Betriebssystem	Microsoft® Windows® 10, 32 bit	Microsoft [®] Windows [®] 10, 64 bit
Speicherplatz	1000 MB	
Konnektivität	Internetzugang	

2.2 INSTALLATION DER VUEBOX®

Das Installationspaket der VueBox® enthält folgende zwingende Voraussetzungen:

- Voraussetzung für Microsoft.NET Framework (Windows-Patch)
- Microsoft .NET Framework 4.8
- Visual C++ 2010 Laufzeitbibliotheken
- Visual C++ 2012 Laufzeitbibliotheken

Während des Installationsvorgangs werden Sie automatisch gefragt, ob eine dieser Voraussetzungen installiert werden muss.

Zur Installation von VueBox® sind folgende Schritte auszuführen:

- 1. Alle Programme schließen.
- 2. das mitgelieferte Setup-Installationspaket (.exe-Erweiterung) ausführen,
- 3. Die Installation der **Komponenten** (sofern nicht bereits installiert) bestätigen.
- 4. Den Installationsordner auswählen und auf Weiter klicken.
- 5. Die Anweisungen am Bildschirm befolgen.
- 6. Nach der Installation auf **Schließen** klicken.

Die Installation ist abgeschlossen. VueBox® kann vom *VueBox*-Ordner im Startmenü oder direkt über den Desktop-Shortcut gestartet werden.

VueBox® kann mit dem Software-Feature unter **Programm deinstallieren** über die Windows-**Systemsteuerung** deinstalliert werden.

2.3 AKTIVIERUNG VON VUEBOX®

Bei der ersten Inbetriebnahme startet VueBox® einen Aktivierungsprozess, der die Kopie der Softwareanwendung validiert und zur Verwendung freigibt.

Während dieses Prozesses werden Sie aufgefordert, folgende Informationen einzugeben:

- Seriennummer
- E-Mail-Adresse
- Name des Krankenhauses/Unternehmens

Die Aktivierungsfunktion muss diese Informationen dem Aktivierungsserver mitteilen. Dies kann automatisch mittels **Online-Aktivierung** oder manuell mittels **E-Mail-Aktivierung** erfolgen.

Bei der **Online-Aktivierung** wird VueBox® automatisch aktiviert und zur Verwendung freigegeben, indem Sie einfach die Bildschirmanweisungen befolgen.

Bei der **E-Mail-Aktivierung** wird eine E-Mail-Nachricht, die alle notwendigen Informationen für die Aktivierung von VueBox® enthält, generiert, und Sie werden aufgefordert, diese dem Aktivierungsserver (E-Mail-Adresse wird angezeigt) zuzusenden. Innerhalb weniger Minuten erhalten Sie eine automatische Antwort per E-Mail, die einen **Freigabecode** enthält. Dieser **Freigabecode** muss bei der nächsten Inbetriebnahme von VueBox® eingegeben werden, um den Aktivierungsprozess abzuschließen.

Dieser Aktivierungsprozess, egal ob online oder per E-Mail, muss nur **einmal** durchgeführt werden.

2.4 SICHERHEITSMAßNAHMEN

VueBox®ist nicht zur Fernsteuerung konzipiert und kann nur durch physischen Zugriff auf den PC bedient werden, auf dem die Software installiert ist. Der Authentifizierungsmechanismus für den PC wird vom Windows-Betriebssystem bereitgestellt und die Kennwortrichtlinie vom Betreiber verwaltet.

VueBox® ist nur dazu bestimmt, die Gesundheitsdaten als Eingabe zu verwenden, die statisch auf dem PC gespeichert werden sollen, auf dem VueBox® installiert wurde. VueBox® ist nicht dazu bestimmt, die Sicherheit der Datentypen zu verwalten, die als Eingabe für die Software verwendet werden.

VueBox® kann auf lokale Laufwerke, Netzlaufwerke, USB-Laufwerke und CD/DVDs zugreifen, wenn sie direkt als Dateien von dem Computer aus zugänglich sind, auf dem die Software installiert ist. VueBox® verwaltet nicht die Handhabung oder Sicherheit der bereits auf dem PC gespeicherten Gesundheitsdaten und unterstützt keine anderen medizinischen Protokolle wie Bilddatenarchivierungs- und -kommunikationssysteme [PACS], Radiologie-Informationssysteme [RIS] oder Klinikinformationssysteme [HIS]).

VueBox® liefert Ausgabedaten in Form von Bildern, PDFs und Excel-Tabellen, die auf das lokale Speichermedium auf dem PC geschrieben werden, auf dem die Software installiert ist. VueBox® ist auch in der Lage, zum Speichern von Analyseparametern Zwischendateien zu generieren (identifiziert als *.EBRI) zum Speichern von Analyseparametern, die ähnlich auf lokale Speichermedien geschrieben werden. Da sämtliche Ausgabedateien lokal auf dem Benutzer-PC gespeichert werden, ist der Betreiber dafür verantwortlich, dass die Sicherheit des Host-Systems aufrechterhalten wird.



Der Betreiber ist für die Gewährleistung der Sicherheit der auf dem Benutzer-PC gespeicherten Daten verantwortlich, einschließlich der Integrität der Daten, die als Eingabe für VueBox® Software verwendet werden. Der Betreiber ist auch für die physische Sicherheit des PCs selbst sowie für die Durchführung angemessener Backups aller Datenbestände verantwortlich.



Der Betreiber sollte jedes für das Windows-Betriebssystem veröffentlichte Update implementieren, sobald es verfügbar ist. Der Betreiber sollte zudem jedes Update implementieren, das für VueBox® veröffentlicht wird, sobald es verfügbar ist.

3 BENUTZERAUTHENTIFIZIERUNG

Nach der Installation und Aktivierung von VueBox® muss der Benutzer Anmeldedaten (Benutzername und Passwort) eingeben, um die Software zu verwenden. Wenn Sie Vuebox zum ersten Mal verwenden, müssen Sie diese Anmeldedaten erstellen, indem Sie sich registrieren:

- 1. Vuebox starten
- 2. Wenn Sie noch keine Anmeldedaten haben, geben Sie auf der Registrierungsseite Ihre E-Mail-Adresse, Ihr Passwort und Ihre Seriennummer ein (siehe Abbildung 1).
- 3. Sobald Sie auf "Registrieren" klicken, erhalten Sie eine E-Mail, in der Sie aufgefordert werden, Ihre E-Mail-Adresse zu bestätigen (siehe Abbildung 2).
- 4. Sobald Ihre E-Mail-Adresse verifiziert ist, können Sie sich jedes Mal, wenn Sie VueBox starten, mit den von Ihnen erstellten Anmeldedaten anmelden (siehe Abbildung 3).

Vue box
Email
Password *
Enter your password
The password must contain 8 characters or more, including at least 1 upper case and 1 lower case letters, 1 digit and one symbol (!%&* etc.)
Confirm your password
Enter your password
Serial Number
Enter your serial number
Register

Abbildung 1 Eingabefenster zur Registrierung

Vue Box							
Verify Your Account							
Your account in	nformation						
Account							
Verify Link	https://bracco-suisse.eu.auth0.com/u/email- verification? ticket=OrcKwxyXdA4szFx5irEpmGDbdjTFb195#						
	VERIFY YOUR ACCOUNT						
If you are having any issues with your account, please don't hesitate to contact us by replying to this mail. Thanks!							
You're receiving this you're	s email because you have an account in VueBox®. If you are not sure why receiving this, please contact us through our Support Center.						

Abbildung 2 Beispiel für die Nachricht zur Verifizierung der E-Mail-Adresse

VIIE BOX°	
Welcome	
Log in to VueBox® to continue to VueBox.	
Email address	
Password	
Forgot password?	
Continue	

Abbildung 3 Anmeldebildschirm

4 FUNKTIONSREFERENZ FÜR VUEBOX® ANALYSEN



Um sofortige Hilfe für die Arbeit mit der VueBox® zu erhalten, klicken Sie auf das Menü "Hilfe" im oberen Menü und wählen Sie das Benutzerhandbuch.



Zur Anzeige der Software-Bedienungsanleitung benötigen Sie Adobe Acrobat Reader[®]. Sollte Adobe Acrobate Reader[®] nicht in Ihrem System installiert sein, laden Sie die neueste Version unter <u>www.adobe.com</u> herunter.

4.1 BENUTZEROBERFLÄCHE

VueBox® ist eine Softwarenwendung mit einer in mehrere Fenster gegliederten Benutzeroberfläche. Die Möglichkeit, mehrere Bilder in separaten Unterfenstern zu bearbeiten, kommt Benutzern zugute, die zum Beispiel unterschiedliche Querschnitte einer bestimmten Läsion gleichzeitig analysieren möchten. Oder auch denen, die eine bestimmte zu unterschiedlichen Zeitpunkten bildlich erfasste Läsion vergleichen möchten. Jede Analyse wird in einem individuellen unabhängigen Unterfenster durchgeführt. VueBox® bietet auch die Möglichkeit zur gleichzeitigen Ausführung mehrerer Tasks, da jedes Unterfenster Verarbeitungen durchführen kann, während gleichzeitig das Hauptfenster reaktionsbereit beibehalten wird. Im Hinblick auf die EDV-Leistung anspruchsvolle Berechnungen wie die Ausführung der Durchblutungsquantifizierung wurden zudem optimiert, um bei Multicore-Prozessoren (sofern verfügbar) von einer Parallelisierung genannten Technik zu profitieren.

Beim Start der VueBox® wird eine Startseite mit dem Namen und der Versionsnummer der Software angezeigt.



Abbildung 4 - VueBox® Startseite

- File Options - 🗆							
Start Page							
\sim	Enter a text to search						
7		Name:	File	Date	Patient		
V <i>ue<u>box</u> I</i>		Hem.dcm	F:\Clip\Demo Clips Website\VueBox - Sample Clip - Liver DVP\	2/4/2016 9:09 AM		Open	
Recent files		Result (2)	F:\Clip\Demo Clips Website\VueBox - Sample Clip - Plaque\Pla	9/24/2015 2:40 PM	N/A	Open	
New analysis	- 22	VueBox Demo Clip Plaque.dcm	F:\Clip\Demo Clips Website\VueBox - Sample Clip - Plaque\Pla	7/6/2015 2:53 PM		Open	
Open analysis		Replenishment	F:\Clip\Replenishment\VueBox Demo Clip Replenishment (1).b	11/25/2014 4:24 PM		Open	
New Follow-up		VueBox Demo Clip Replenishment.dcm	F:\Clip\Replenishment\VueBox Demo Clip Replenishment.dcm	11/25/2014 4:24 PM		Open	
Open Follow-up		HCC.dcm	J:\HRo\DICOM\HCC.dcm	4/10/2018 1:57 PM		Open	

Abbildung 5 - Liste der letzten Clips, Analysen und Follow-ups, die von der Startseite aus zugänglich sind

Von dieser Startseite aus kann der Benutzer eine neue Analyse starten (auf die DICOM-Clips) zugreifen, sowie eine bereits vorhandene VueBox®-Analyse öffnen. Auch aktuelle Clips, Analysen und Folgemaßnahmen können von dieser Startseite aus schnell wieder geöffnet werden (vgl. Abbildung 5).

Auf der Startseite werden für jede Datei zusätzliche Informationen (DICOM-Vorschau, Untersuchungsdatum, Patientenname,....) angezeigt. Diese Informationen können über das Top-Menü "Optionen -> DICOM-Vorschau -> Aus" deaktiviert werden. Wenn deaktiviert, werden nur der Dateiname und der Dateipfad angezeigt. Die zusätzlichen Informationen werden angezeigt, um die Auswahl der richtigen Datei zu erleichtern, können aber auch die Ladezeit der Startseite in Einzelfällen stark erhöhen.

Die zugehörigen Analysen eines Clips (d.h. zuvor gespeicherte Analysekontexte) sind über die Schaltfläche "+" (vgl. Abbildung 6) zugänglich und können wiederhergestellt werden.

							Clips
Clip	File		Exam date	Patient	Physician		
- 20	Hem.dcm			xxx		Open	
Associated analy	/ses						
Packages Pe	rfusion model	Analyses	Exam date	Patient	Physician		
	\sim	Hem Hem.dcm		xxx		Open	

Abbildung 6 - Anzeige der zugehörigen Analysen eines bestimmten Clips

Von der Startseite aus können mehrere Clips als ein verketteter Clip geöffnet werden, indem Sie Clips auswählen und dabei auf der Tastatur die Taste "Strq" drücken. Wenn die ausgewählten Clips verkettbar sind, können Sie dann auf die Schaltfläche "Verketten" klicken (vgl. Abbildung 7). Clips können auch später während der Clip-Edition verkettet werden (vgl. Abschnitt 4.7.4).

						Clips
	Clip	File	Exam date	Patient	Physician	
		ConcatenationPart1_Original_Clip.dcm	5/29/2012			Concatenate
		ConcatenationPart2_Original_Clip.dcm	5/29/2012			Concatenate
+		TestClipConcatInterval01.DCM	5/29/2012	EXP83-12 12830002	Unknown	Open

Abbildung 7 - Clips-Verkettung auf der Startseite

Sind die ausgewählten Clips nicht verkettbar (Clips, die zu unterschiedlichen Zeiten aufgenommen wurden, verschiedene Quellen...), schlägt VueBox vor, sie als separate Clips zu öffnen (vgl. Abbildung 8).

						Clips
	Clip	File	Exam date	Patient	Physician	
		ConcatenationPart1_Original_Clip.dcm	5/29/2012			Open multiple
		ConcatenationPart2_Original_Clip.dcm	5/29/2012			Open
÷		TestClipConcatInterval01.DCM	5/29/2012	EXP83-12 12830002	Unknown	Open multiple

Abbildung 8 - Als getrennte Clips öffnen

Sobald ein Clip geöffnet ist, muss der Benutzer das entsprechende Paket (z.B. GI-Perfusion, Liver DVP, Plaque) auswählen, das eine Reihe von speziellen Funktionen enthält, die in einem bestimmten Kontext verwendet werden sollen (vgl. Abschnitt 4).

Eine Ein-Quadranten-Ansicht wird angezeigt, und zwar einschließlich des Analyse-Einstellungsfensters und des Clip-Editors, die vor dem Start des Analyseprozesses nützlich sind (z. B. ROI-Zeichnung, Aufnahmeeinstellungen usw.).



Wenn die Perfusionsdatenverarbeitung abgeschlossen ist, werden die Ergebnisse in einer Vier-Quadranten-Ansicht dargestellt, in der Zeitintensitätskurven, parametrische Bilder und Perfusionsparameterwerte angezeigt werden.



Abbildung 10 - Vier-Quadranten-Ansicht

4.2 ALLGEMEINER ARBEITSABLAUF

Der Anwendungsablauf ist einfach und intuitiv für die klinische Routineanwendung. Er umfasst folgende Schritte:

- 1. Einen Datensatz laden
- 2. Ein Anwendungspaket wählen
- 3. Analyseeinstellungen anpassen
- 4. Wählen Sie ein Perfusionsmodell, wenn anwendbar
- 5. Entfernen Sie unerwünschte Bilder mit dem Clip-Editor
- 6. Zeichnen Sie mehrere ROI
- 7. Wenden Sie die Bewegungskompensation an, wenn nötig
- 8. Nehmen Sie die Quantifizierung vor
- 9. Visualisieren, speichern und exportieren Sie die Ergebnisse

4.3 SPEZIFISCHE ANWENDUNGSPAKETE

4.3.1 PRINCIPLE

Während VueBox® eine allgemeine Quantifizierungs-Toolbox ist, wurden spezielle Funktionen entwickelt, um spezifischen Anforderungen nachzukommen (z. B. DVP für fokale Leberläsionen, siehe Abschnitt 4.3.4). Diese dedizierten Funktionen sind in "Paketen", die entsprechend den Bedürfnissen der Benutzer ausgewählt werden können, angeordnet.

In den meisten Fällen sind die Kernfunktionen von VueBox® (z. B. Videodaten-Linearisierung, Clip-Edition, ROI-Zeichnung, Bewegungskompensierung, Analysekontext-Speicherung, Ergebnis-Export usw.) in allen Paketen ähnlich.

4.3.2 PAKETAUSWAHL

Spezifische Anwendungspakete können auf der Startseite (siehe Abschnitt 4.1) durch Klicken auf die entsprechende Schaltfläche ausgewählt werden.



Abb. 11 – Spezifische Anwendungspaket-Auswahl



Der Benutzer sollte sicherstellen, dass das entsprechende Paket gewählt wird, um seine Analyse durchzuführen (z. B. Liver DVP für fokale Leberläsionen).

4.3.3 GI-PERFUSION – GENERAL IMAGING PERFUSION QUANTIFICATION (ALLGEMEINE BILDGEBUNG PERFUSIONS-QUANTIFIZIERUNG)

Das Paket General Imaging Perfusion Quantification enthält allgemeine Perfusions-Quantifizierungs-Tools, einschließlich Bolus- und Replenishment-Perfusionsmodellen (see section 4.14.5), die erlauben, quantitative Perfusionsschätzungen durch Perfusionsparameter bei allgemeinen Radiologieanwendungen (Kardiologie ausgeschlossen) zu extrahieren.

4.3.4 LIVER DVP – FOKALE LEBERLÄSION

Das der Fokalen Leberläsion dedizierte Paket enthält die folgenden spezifischen Tools für die Analyse von FLLs:

- Leber-dediziertes Bolus-Perfusionsmodell (d.h. Bolus Liver)
- Dynamische Gefäßstruktur (siehe Abschnitt 4.13.6)
- Dynamischer Gefäßstruktur-Parameter (siehe Abschnitt 4.13.7)
- Patientenspezifischer Analysebericht (siehe Abschnitt 4.15.4)

Diese Tools ermöglichen die Vergrößerung der Perfusionsunterschiede zwischen Leberläsionen und Parenchym.

Dieses Paket enthält keine Perfusions-Quantifizierungstools, im Gegensatz zu dem Paket General Imaging Perfusion Quantification.

4.3.5 PLAQUE

Das Plaque Package enthält Tools, die speziell für die Quantifizierung der Durchblutung atherosklerotischer Plaques entwickelt wurden. Zur Identifikation instabiler Plaques stehen spezielle Tools zur Verfügung, wie zum Beispiel:

- Perfundiertes Areal, siehe Abschnitt unter 4.13.8
- Relativ perfundiertes Areal, rPA
- Mittlere MIP (der Kontrastierung), MIP
- Mittlere MIP (der Kontrastierung) nur perfundierte Pixel, MIP –th

4.4 UNTERSTÜTZTE DATENSÄTZE

VueBox® unterstützt Kontrast-Ultraschall 2D DICOM Clips von Systemen, für die Linearisierungstabellen zur Verfügung stehen (auch Kalibrierdateien genannt). Andere Datensätze wie Color Doppler-Clips, B-Modus-Clips und Kontrast/B-Modus-Overlay-Anzeigen werden nicht unterstützt.



Für bestimmte Ultraschall-Systeme wird die Linearisierung automatisch geliefert und die manuelle Auswahl einer Kalibrierdatei ist nicht erforderlich. Weitere Informationen finden Sie auf <u>http://vuebox.bracco.com.</u>

Im Allgemeinen werden Bolus-Clips mit einer Länge von über 90 Sekunden empfohlen, die die Wash-in- und Wash-out-Phasen enthalten. Clips der Wiederanflutungsphase können wesentlich kürzer sein.

4.5 ANALYSE-EINSTELLUNGEN UND TOOLS

Analysis Settings & Tools	•	ą.
Processin	g	î
Motion Compensation Start Quantification		
Perfusion models		I
∫ → Bolus		
Acquisition Settings		
Ultrasound Scanner		
SIEMENS		
Sequoia 512		
4C1, CPS, 80dB, PP4, Delta4, +1_M_2 (v1.1)		
Gain compensation: 0 * dB		
Dual display		
On Off		
More Options		
Regions Of Interest		I
* ROII ×		
+ ROI2 ×		
Y Save ⊥ Load		
Sequence Edition		
Sub-sampling rate 1		
Non-linear frame time vector detected		
>>> Concatenate		
Annotation		
A Length Calibration		
🖉 Length Measurement		
Anonymization On Off		

Abbildung 12 -Analyseeinstellungen und Tools Panel

4.6 AUFNAHME-EINSTELLUNGEN

Vor der Bearbeitung eines Clips in der VueBox® muss der Anwender sicherstellen, dass das ausgewählte Ultraschallgerät mit dem System und den für die Aufnahme verwendeten Einstellungen übereinstimmt, um die korrekte Linearisierungsfunktion auf die Bilddaten anzuwenden (vgl. Abbildung 13).

Acquisition Setting	s -
Ultrasound Scanner	
SIEMENS	
Sequoia 512	
4C1, CPS, 80dB, PP4, Delta4, +1_M_2 (v1.1)	•

Abbildung 13 - Ultraschallgerät-Panel

Die Liste der in dieser Liste verfügbaren Ultraschallgeräte und Einstellungen hängt von den lokal auf dem Computer des Benutzers gespeicherten Kalibrierdateien ab. Kalibrierdateien enthalten die entsprechende Linearisierungsfunktion und Farbkartenkorrektur für ein bestimmtes Ultraschallsystem und spezifische Einstellungen (z.B. Sonde, Dynamikbereich,

Textanmerkungen • Abschnitt 4.11), Anonymisierung aktivieren (siehe Abschnitt 4.10) und Längen messen

> Bewegungskompensation starten und Quantifizierung starten

Die Analyseeinstellungen und das Tools Panel werden in jeder Registerkarte des Clip-Editors angezeigt, wenn ein Clip geöffnet wird. Von diesem

Perfusionsmodelll ändern (siehe Abschnitt

Verstärkungskompensation festlegen (siehe

Dual Display verwalten (siehe Abschnitt

Bereiche von Interesse zeichnen (siehe

Sequenz, einschließlich Unterabtastung (siehe Abschnitt 4.7.4) und Verkettung

überlagern

editieren (siehe Abschnitt 4.7.5)

und

(siehe

Panel aus können Sie das:

Abschnitt 4.6)

Abschnitt 4.8)

(siehe Abschnitt 4.9)

Aufnahmeeinstellungen

4.13.4)

4.8.4)

•

Farbkarte usw.). Mit Hilfe von Kalibrierdateien kann die VueBox® aus DICOM-Clips extrahierte Videodaten in Echo-Power-Daten umwandeln, eine Größe, die direkt proportional zur momentanen Konzentration der Kontrastmittelkonzentration an jeder Stelle im Sichtfeld ist.

Die Kalibrierdateien werden an die Anwender entsprechend ihrer Ultraschallsysteme (z.B. Philips, Siemens, Toshiba usw.) verteilt und können per Drag & Drop in die VueBox® Benutzeroberfläche eingefügt werden.

Die gängigsten Einstellungen sind für jedes Ultraschallsystem verfügbar. Auf Wunsch des Benutzers können jedoch neue Kalibrierdateien mit spezifischen Einstellungen erstellt werden. Bitte kontaktieren Sie Ihre lokale Bracco-Vertretung, um weitere Informationen darüber zu bekommen, wie Sie zusätzliche Kalibrierdateien erhalten können.

Ist ein Ultraschallsystem ASR-kompatibel (vgl. Abschnitt 1.16), wird das Ultraschallgerät-Panel automatisch vervollständigt und kann nicht verändert werden.



Es muss unbedingt sichergestellt werden, dass diese Einstellungen korrekt sind, bevor mit der Analyse fortgefahren wird.

4.6.1 GAIN-COMPENSATION

Die Gain-Compensation dient dazu, Gain-Variationen zwischen verschiedenen Untersuchungen auszugleichen, um die Ergebnisse eines bestimmten Patienten bei verschiedenen Besuchen vergleichen zu können. Die Gain-Compensation aktualisiert das linearisierte Signal entsprechend dem Gain. Der Benutzer kann die Kompensation entsprechend dem Gain anwenden (z.B.: Gain = 6dB = > Kompensation = +6dB).

Gain compensation:	0	⁺ dB
Abbildung 14 - Gain C	ompens	ation Panel
Gain compensation	: -5	• dB
	5	displa
On	4 3	
More Options	2	
· · · · · · · · · · · ·	1 F0	- Intere
	-1	intere
> Delimitat	tior _2	į
J Save	-5	ad
	-6	Editic
	-7 -8	Land
Sub-sampling rate		T

Figure 15 - Auswahl der Gain-Kompensation



Figure 16 - Abbildung 2 - Beispiel für Signale vor und nach der Gain-Kompensation. In diesem Fall musste eine Verstärkung von 10 dB kompensiert werden, was bedeutet, dass eine Kompensation von +10 dB angewendet werden sollte. Daher wird die Amplitude des Signals am Ende mit 0,1 multipliziert (10^{-Gain/10}).

4.7 CLIP-BEARBEITUNG

4.7.1 PRINZIP

Das Clip-Editor-Modul erlaubt es Ihnen, die Analyse auf ein bestimmtes Zeitfenster zu beschränken und auch unerwünschte Bilder von der Verarbeitung auszuschließen (entweder isoliert oder in Bereichen). Die Verfügbarkeit des Clip-Editors ist in 4.17 Verfügbarkeit der Tools beschrieben.

Wie in der Abbildung unten dargestellt, kann der Clip-Editor verwendet werden, um innerhalb der Wash-in- und Wash-out-Phasen eines Bolusnur die Bilder innerhalb eines relevanten Zeitintervalls zu behalten. Wenn während des Experiments die Zerstörungs-Nachschub-Technik angewendet wird, definiert der Clip-Editor automatisch auswählbare Nachschubsegmente, indem er nur Bilder zwischen zwei Zerstörungsereignissen einfügt.



Abbildung 17 - Typische Beispiele für die Clip-Bearbeitung



Bei der Verwendung des Bolusperfusionsmodells sollte der Anwender darauf achten, dass sowohl die Wash-in- als auch die Wash-out-Phase eingeschlossen werden. Andernfalls kann das Ergebnis der Perfusionsdatenverarbeitung beeinträchtigt werden.

4.7.2 ELEMENTE DER BENUTZEROBERFLÄCHE

Die Abbildung 18 und Abbildung 19 zeigen Screenshots der Elemente der Benutzeroberfläche im Clip-Editor.



Abbildung 18 - Benutzeroberfläche des Clip-Editors.



Abbildung 19 - Clip-Editor	im Nachschubmodus.
----------------------------	--------------------

Element	Name	Funktion
Bildanzeige		
Frame 120 / 138	Bildnummer	Zeigt die laufende Nummer des aktuell angezeigten Bilds sowie die Gesamtzahl der im Clip verfügbaren Bilder.
Time[s] 11.9 / 13.7	Zeitanzeige	Zeigt den Zeitmoment des aktuell angezeigten Bilds.
ę	Verkleiner/Vergrößern	Vergrößert oder verkleinert die Bildgröße.
	Bildreiter	Wählt das anzuzeigende Bild aus. Wenn der Cursor ein ausgeschlossenes Bild anzeigt, wird dieses rot umrandet dargestellt.
	Bildstatusleiste	zeigt ausgeschlossene (in Rot) und einbezogene Bildbereiche (in Grün). Destruktionsbilder werden in Orange dargestellt.
	Wiedergabe	Startet die Wiedergabe der Laufbildaufnahmen.
••	Schnelle Wiedergabe	Startet die Wiedergabe der Laufbildaufnahmen im schnellen Wiedergabemodus.

Clip editor



4.7.3 WORKFLOW

AUSSCHLIEßEN VON BILDERN

Um einen Bereich von Bildern auszuschließen:

- 1. Klicken Sie mit der linken Maustaste auf das erste auszuschließende Bild und halten Sie sie gedrückt
- 2. Bewegen Sie den Bildschieber auf das letzte auszuschließende Bild
- 3. Lassen Sie die linke Maustaste los
- 4. Klicken Sie auf die Schaltfläche **Ausschließen** \bigcirc (oder drücken Sie auf Ihrer Tastatur die Taste "Löschen" oder "-")

EINBINDEN VON BILDERN

Um einen Bereich von Bildern einzubinden:

- 1. Klicken Sie mit der linken Maustaste auf das erste auszuschließende Bild und halten Sie sie gedrückt
- 2. Bewegen Sie den Bildschieber auf das letzte auszuschließende Bild
- 3. Lassen Sie die linke Maustaste los
- 4. Klicken Sie auf die Schaltfläche **Einbinden** (oder drücken Sie die Taste "Löschen" oder "-" auf Ihrer Tastatur)

ÄNDERN DES BEREICHS DER AUSGESCHLOSSENEN BILDER

Um den Bereich ausgeschlossener Bilder zu ändern:

- 1. Bewegen Sie den Mauszeiger über die **Bildstatusleiste** an einen beliebigen Rand eines Bereichs ausgeschlossener Bilder (
- 2. Wenn sich die Form des Zeigers in eine vertikale Teilung ⁺⁺ändert, ziehen Sie den Rahmen, um den Bereich der ausgeschlossenen Bilder zu ändern.

4.7.4 UNTERABTASTRATE

Mit der VueBox® kann bei Bedarf die gewünschte **Unterabtastrate** definiert werden, um die Anzahl der zu verarbeitenden Frames zu reduzieren **(optional**).



Abbildung 20 - Unterabtastrate Edition

Der Benutzer sollte sich vergewissern, dass die aus der DICOM-Datei gelesene und im Video-Einstellungsfenster angezeigte Clip-Bildrate korrekt ist, bevor er die Analyse fortsetzt. Eine falsche Bildrate kann zu einer falschen Zeitbasis führen und somit die berechneten Werte der Perfusionsparameter beeinflussen.

4.7.5 CLIP-VERKETTUNG

Die Clip-Verkettungoder -Kombination ist der Prozess des Zusammenfügens von Clips zu einer einzigen Bildsequenz. Mit dieser Funktion kann ein Satz von Clips, die mit einem Ultraschallgerät in chronologischer Reihenfolge aufgenommen wurden, bearbeitet werden. Die Verkettungsfunktion ist nützlich, wenn das Ultraschallsystem eine begrenzte Clip-Aufnahmezeit pro DICOM-Datei hat.



Bracco empfiehlt die Verkettung von Clips mit einer Clip-Übergangsverzögerung \leq 3 Minuten.

Clip(s) verketten: öffnet und verkettet Clip(s) mit dem/den aktuellen Clip(s).



Übergangsverzögerung:

setzt die Zeit (in Sekunden) zwischen dem Ende eines Clips und dem Beginn des nächsten. Der Standardwert wird automatisch durch die VueBox® berechnet.

Löschen des ausgewählten Clips:

Entfernt den ausgewählten Clip aus der Liste der verketteten Clips.

FLASH-IMAGE-ERKENNUNG

Die Auswahl des Perfusionsmodells (z.B. Bolus oder Nachschub) kann im Clip-Editor vorgenommen werden. Um das Risiko zu verringern, ein falsches Modell auszuwählen (z.B. das Nachschubmodell für eine Bolusinjektion), wird der Nachschubknopf nur dann aktiv, wenn die Software Flash-Bilder im Clip erkannt hat. Die Flash-Erkennung ist ein automatischer Prozess, der jedes Mal gestartet wird, wenn ein Clip in die VueBox® geladen wird.



Abbildung 21 - Flash-Image-Erkennung

Der Fortschritt der automatischen Flash-Image-Erkennung ist in der Symbolleiste des Clip-Editors zu sehen, wie in der Abbildung oben gezeigt. In einigen Fällen ist diese Erkennung möglicherweise nicht korrekt. Daher kann es sinnvoll sein, die automatische Erkennung abzubrechen, wenn sie nicht korrekt ist oder fehlschlägt. Um diese Flash-Image-Erkennung abzubrechen oder um unerwünschte Flash-Images zu entfernen:

- 1. Wenn die Erkennung immer noch durchgeführt wird, klicken Sie auf die Schaltfläche (rechts unten von der Flash-Taste), um sie zu stoppen.
- 2. Wenn die Erkennung abgeschlossen ist, klicken Sie auf die Schaltfläche (oben rechts von der Flash-Taste), um alle Flash-Bilder zu entfernen.

Das "Nachschub"-Modell wird jedoch nicht mehr zugänglich sein. Wenn Sie also Zerstörungs- bzw. Nachschubclips mit dem Nachschubmodell bearbeiten möchten, müssen Sie die Flash-Bilder manuell identifizieren, indem Sie den Bildschieber an die gewünschte Stelle setzen und auf die 🕜 Schaltfläche klicken oder die Taste "F" an jedem Zerstörungsrahmen drücken.



Flash-Image-Erkennung und/oder manuelle Festlegung ist nicht in allen Paketen erhältlich (z. B. Liver DVP, die nur für Bolus-Kinetik kompatibel ist).

4.8 INTERESSIERENDE REGIONEN

4.8.1 PRINZIP

Mithilfe der **ROI-Symbolleiste** können Sie bis zu fünf **interessierende Regionen** auf den Clip-Bildern mit der Maus definieren: eine obligatorische ROI mit der Bezeichnung Begrenzung und bis zu vier allgemeine ROIs. Die Begrenzungs-ROI wird eingesetzt, um den Verarbeitungsbereich zu begrenzen. Sie muss daher alle nicht sonographischen Daten wie Text, Farbleisten oder Bildränder ausschließen. Eine erste allgemeine ROI (z. B. ROI 1) umfasst in der Regel die Läsion, sofern zutreffend, und eine zweite allgemeine ROI (z. B. ROI 2) kann gesundes Gewebe beinhalten, das als Referenz für entsprechende Messungen dient. Die Namen von ROIs sind nicht festgelegt und daher benutzerdefinierbar. Weitere zwei ROIs stehen dem Benutzer bei Bedarf zur Verfügung.



Abb. 22 – Beispiel für interessierende Regionen



Für den spezifischen Fall des Liver DVP-Pakets (siehe Abschnitt 4.3.4) sind ROI nicht weiterhin generisch und haben einen bestimmten Zweck. Neben der ROI-Abgrenzung sind folgende 4 ROI verfügbar: Lesion 1 (Läsion 1), Reference (Referenz), Lesion 2 (Läsion 2), Lesion 3 (Läsion 3). Beachten Sie, dass Lesion 1 und Reference ROI Pflichtfelder sind. Beim spezifischen Applikationspaket "Plaque" gibt es keine generischen ROIs mehr; stattdessen werden nun spezifische ROIs verwendet. Neben der Begrenzungs-ROI sind die folgenden 4 ROIs verfügbar: Plaque 1, Lumen, Plaque 2, Plaque 3. Beachten Sie, dass die ROIs "Plaque 1" und "Lumen" obligatorisch sind. Die Plaque-ROI(s) müssen sämtliche Plaque(s) umranden, während die Lumen-ROI nur einen Teil des Lumens enthalten muss (Beispiel: **Abb. 38**).

Die Zeichnung der interessierenden Region (ROI-Zeichnung) liegt in der Verantwortung des Benutzers. Als ausgebildeter Praktiker sollte sich der Benutzer der Anatomie bewusst sein und Läsion(en) sowie gesundes Gewebe sorgfältig abgrenzen.



Für den speziellen Fall des Leber-DVP-Pakets sollte der Benutzer den Ort der Läsion(en) und des gesunden Parenchyms kennen.

Für den speziellen Fall des Plaque-Pakets liegt die Definition der Plaque-ROI in der Verantwortung des Benutzers, der wissen sollte, wo sich diese befinden. Auch wenn die Analyse von distalen Plaques aus Ultraschalluntersuchungen ein bekanntes Problem ist, sollte der Benutzer distale Plaques nicht quantifizieren.

4.8.2 ELEMENTE DER BENUTZEROBERFLÄCHE

Die ROI-Tools befinden sich im Abschnitt **Bereiche von Interesse** des **Analyseeinstellungen und Tools Panels:**



Abbildung 23 - Abschnitt Bereiche von Interesse

Die **ROI-Toolbar** bietet Tools zum Zeichnen vier verschiedener Formen. Das **ROI-Etikett** über der Toolbar kennzeichnet den aktuell zu zeichnenden Bereich.

Button	Name	Funktion

\checkmark	Auswählen	Auswählen/Bearbeiten einer interessierenden Region
	Rechteck	Zeichnen einer rechteckigen Form
\bigcirc	Ellipse	Zeichnen einer elliptischen Form
\Box	Polygon	Zeichnen einer geschlossenen vieleckigen Form
୯	Geschlossener Kreis	Zeichnen einer geschlossenen Kreisform

4.8.3 ARBEITSABLAUF

EINE ROI ZEICHNEN

Zum Zeichnen einer ROI mit rechteckiger oder elliptischer Form:

- 1. Eine Form aus der ROI-Symbolleiste auswählen (\square oder \square).
- 2. Den Mauszeiger an die gewünschte Position im B-Bild (links) oder Kontrastmittelbild (rechts) bewegen.
- 3. Klicken und ziehen, um die ROI zu zeichnen.

Zum Zeichnen einer geschlossenen vieleckigen oder kreisförmigen ROI:

- 1. Eine Form aus der ROI-Symbolleiste auswählen (\square oder \square).
- 2. Den Mauszeiger an die gewünschte Position im B-Bild (links) oder Kontrastmittelbild (rechts) bewegen.
- 3. Zum Hinzufügen von Ankerpunkten während des Bewegens des Mauszeigers mehrmals klicken.
- 4. Zum Abschließen der Form doppelklicken.

LÖSCHEN EINES ROI

Um einen ROI zu löschen:

• Lösung 1:

Klicken Sie auf die 💹 Schaltfläche neben dem ROI, den Sie entfernen möchten

- Lösung 2:
 - 1. Klicken Sie mit der rechten Maustaste in das Bild, um den ROI-Auswahlmodus einzustellen, oder klicken Sie auf die 🗹 Schaltfläche
 - 2. Bewegen Sie den Mauszeiger auf einen beliebigen Rand des ROI
 - 3. Wählen Sie den ROI mit der linken oder rechten Maustaste
 - 4. Drücken Sie entweder die Tasten LÖSCHEN oder die RÜCKTASTE.

EINE ROI BEWEGEN

Zur Positionsänderung einer ROI:

- 1. Mit der rechten Maustaste ins Bild klicken, um den ROI-Auswahl-Modus aufzurufen, oder auf 🗾 klicken.
- 2. Den Mauszeiger an einen beliebigen Rand der ROI bewegen.
- 3. Wenn der Mauszeiger als Doppelpfeil dargestellt wird, klicken und die ROI an die neue Position ziehen.

EINE ROI BEARBEITEN

Zur Änderung der Position von Ankerpunkten einer ROI:

- 1. Mit der rechten Maustaste ins Bild klicken, um den ROI-Auswahl-Modus aufzurufen, oder auf klicken.
- 2. Den Mauszeiger zu einem beliebigen Ankerpunkt der ROI bewegen.
- 3. Wenn der Mauszeiger als Kreuz dargestellt wird, klicken und den Ankerpunkt an eine neue Position ziehen.

ROI KOPIEREN UND EINFÜGEN

Bereiche von Interesse können in eine ROI-Bibliothek kopiert und zu einem späteren Zeitpunkt in eine beliebige Clip-Analyse eingefügt werden.

Um alle aktuell gezeichneten ROIs zu kopieren:

- 1. Klicken Sie auf die Schaltfläche
- Setzen Sie einen Namen ein oder übernehmen Sie den standardmäßig generierten und drücken Sie die OK-Taste

,↓, Save

↑ Load

Save	ROI						
			he current RO				
			Name		Date	Time	
			Replenishme	nt ROI	10/04/2018	17:01:41	
	Name:	ROI (2)					

Abbildung 24 - ROI in die Bibliothek kopieren

Um ROIs aus der Bibliothek einzufügen:

- 1. Klicken Sie auf die Schaltfläche
- 2. Wählen Sie das Element in der Liste aus und drücken Sie die OK-Taste

ROI			
Select one item and click Ok to restore specifi			
Name	Date	Time	
Replenishment ROI	10/04/2018	17:01:41	
		Cancel	

Abbildung 25 - ROI aus Bibliothek einfügen

4.8.4 DUAL DISPLAY-MODUS

Der Dual Display-Modus nutzt die in den meisten DICOM-Clips mit Kontrastbild vorhandene Seite-an-Seite-Darstellung. Die Bewegungskompensation funktioniert besser, wenn diese Funktion aktiviert ist. Sie repliziert auch alle auf einer Seite gezeichneten Bereiche von Interesse auf die andere (siehe Abbildung 26).



Abbildung 26 - Replizierte ROIs auf Kontrast- und B-Modus-Bildern

Wenn möglich (d.h. wenn alle erforderlichen Daten in den DICOM-Metadaten vorhanden sind), aktiviert VueBox® diese Funktion automatisch. Dies wird im Dual Display-Abschnitt angezeigt (siehe Abbildung 27).



Abbildung 27 - Dual Display Bedienelemente

In diesem Fall werden die Bereiche für Kontrast und B-Modus während einiger Sekunden angezeigt und beschriftet, wenn ein Clip geöffnet wird, wie in Abbildung 28 gezeigt. Sie können diese Informationen auch jederzeit durch Drücken der Schaltfläche "Anzeigen" im Bereich "Mehr Optionen" anzeigen. Die Taste "Umschalten" ermöglicht es, die beiden Regionen umzudrehen, falls die automatische Dual-Display-Erkennung die Kontrast- und B-Modus-Seite nicht richtig erkannt hat.



Abbildung 28 - Automatische Kontrast- und B-Mode Bereichserkennung

Wenn der Dual-Display-Modus nicht automatisch aktiviert wird, obwohl sowohl Kontrastals auch B-Modus-Bilder im Clip vorhanden sind, kann er manuell aktiviert werden. Es muss die Position des Kontrast-Symbolmarkers definiert werden. Dafür:

- 1. Aktivieren Sie das Dual Display
- 2. Drücken Sie auf Ok in der Nachrichtenbox
- 1. Klicken Sie auf den Sondenausrichtungsmarker des Kontrastbildes
- 2. Prüfen Sie, ob der entsprechende Symbolmarker korrekt auf dem B-Modus-Bild positioniert ist, wie in Abbildung 29 gezeigt.

Symbolmarker



Abbildung 29 - Aktivieren des Dual Display mit Symbolmarkern

Wenn der Clip keine Symbolmarker enthält, kann die VueBox® jeden anderen Orientierungspunkt verwenden, um die Position der beiden Bilder zu ermitteln. Dafür:

- 1. wählen Sie im Abschnitt "Weitere Optionen" das Tool "Manuelle Symbolmarker-Auswahl"
- 2. drücken Sie auf Ok in der Nachrichtenbox
- 3. wählen Sie einen erkennbaren Orientierungspunkt auf dem Kontrastbild
- 4. wählen Sie den entsprechenden Orientierungspunkt auf dem Bild im B-Modus.



Der Anwender sollte darauf achten, dass er den richtigen Orientierungsmarker wählt (d.h. auf der Kontrastbild-Seite). Andernfalls können alle ROIs umgekehrt sein und alle Analyseergebnisse sind ungültig.



Im manuellen Orientierungspunkt-Auswahlmodus sollte der Benutzer sorgfältig ein Paar von Bildpunkten auswählen, die in genau der gleichen Weise wie die B-Modus- und Kontrastbilder angeordnet sind. Andernfalls kann die ROI-Positionierung falsch sein, was sowohl die Bildregistrierung als auch die Analyseergebnisse beeinträchtigen kann.



Bracco empfiehlt, den Dual Display-Modus zu aktivieren, wenn verfügbar, da diese Funktion die Robustheit des Bewegungskompensationsalgorithmus erhöht.



Wenn alle erforderlichen Daten in den DICOM-Metadaten vorhanden sind, wird automatisch der Dual Display-Modus aktiviert, falls der Clip sowohl Kontrast- als auch grundlegende B-Modus-Bildbereiche enthält.



Das Dual Display funktioniert auch mit der Ausrichtung von oben nach unten.

4.9 LÄNGENKALIBRIERUNG UND -MESSUNG

Das Tool zur Längenkalibrierung wird für die Durchführung von Längen- und Flächenmessungen an anatomischen Objekten in den Bildern benötigt. Es besteht darin, einen bekannten Abstand in einem beliebigen Bild des Clips zu bestimmen. Sobald die Linie gezeichnet ist, muss der entsprechende effektive Abstand in mm eingegeben werden.

Das Tool zur Längenkalibrierung finden Sie im Abschnitt "Anmerkungen" des Panels "Analyseeinstellungen & Tools" oder im "Tools" Menü.



Zum Kalibrieren:

- 1. klicken Sie auf die 📕 Schaltfläche für die Längenkalibrierung,
- 2. zeichnen Sie eine Linie auf einen bekannten Abstand im Bild (z.B. entlang einer kalibrierten Tiefenskala),
- 3. geben Sie im Dialogfeld Längenkalibrierung den entsprechenden bekannten Abstand in mm ein.



Sobald die Längenkalibrierung definiert ist, werden die Bereiche von Interesse in der Tabelle der quantitativen Parameter in cm² aufgelistet.

Die Längen innerhalb der Bilder können mit dem Tool für die Längenmessung gemessen werden:



Das erste Messtool i wird *Lineal* genannt und dient zum Zeichnen von Geraden. Das zweite wird als *Kreuzlineal* bezeichnet und kann ein "Kreuz" zeichnen, 2 senkrecht zueinander stehende Linien.

Um eine Längenmessung durchzuführen:

- 1. Wählen Sie den Linealtyp in der ROI-Symbolleiste (Linie oder Kreuz),
- 2. ziehen Sie das Lineal auf das Bild, indem Sie die linke Maustaste gedrückt halten und die Linie ziehen, um ihre Länge zu ändern. Die Richtung, Lage und Größe des Lineals kann auf die gleiche Weise geändert werden,
- 3. das Kreuzlineal folgt dem gleichen Prinzip. Der Benutzer muss wissen, dass die senkrechte Linie durch Bewegen der Maus in die zur ersten Linie entgegengesetzte Richtung verschoben werden kann.



Die Genauigkeit des Messwerkzeugs wurde geprüft und folgende Fehlertoleranz sollte berücksichtigt werden:

Längenfehler (horizontal und vertikal)	< 1 %
Bereichsfehler	< 1 %

4.10 ANONYMISIERUNG DES CLIPS

Das Tool zur Anonymisierung des Clips ist für Präsentationen, Vorträge oder alle Gelegenheiten nützlich, bei denen die Patienteninformationen entfernt werden müssen, um den Datenschutz zu gewährleisten. Dieses Tool ist in jedem Bearbeitungsstadium der VueBox® verfügbar. Der Benutzer kann die Anonymisierungsmaske verschieben oder in der Größe verändern, um den Patientennamen auszublenden. Diese Maske wird automatisch mit der auffälligsten Farbe aus dem abgedeckten Teil des Bildes gefüllt.

Der allgemeine Arbeitsablauf ist wie folgt:

- 1. Klicken Sie im Bereich Anonymisierung auf die Schaltfläche "Ein":
- 2. Passen Sie die Anonymisierungsmaske (rechteckige Form) an die Stelle an, an der sich die zu verbergenden Informationen im Bild befinden.



Abbildung 30 - Anonymisierungsmaske

4.11 ANMERKUNGEN

A Text annotation

Die Funktion Anmerkungen Artektindenten wird eingesetzt, um wichtige Teile des Bilds zu kennzeichnen (zum Beispiel den Läsionstyp). Nach dem Auswählen der Funktion auf eine gewünschte Position für die Anmerkung im Bild klicken. Eingeblendet wird ein Dialogfenster, in das Text eingegeben werden kann. Anmerkungen können ebenso wie ROIs entweder mit der Taste ENTFERNEN oder mit der RÜCKTASTE bewegt oder gelöscht werden.

4.12 BEWEGUNGSKOMPENSATION

4.12.1PRINZIP

Bei der Bewegungskompensation handelt es sich um eine Funktion, die die zuverlässige der Perfusion Beurteilung ermöglicht. Bewegung in einem Clip kann auf Bewegungen innerer Organe wie die Atmung oder auf aerinafüaiae Schallkopfbewegungen zurückzuführen sein. Die manuelle Ausrichtung individueller Bilder ist extrem zeitaufwendig und wird daher in VueBox® nicht vorgeschlagen. VueBox® stellt eine Funktion für die Bewegungskorrektur automatische zur Verfügung, um Atmungsund Schallkopfbewegungen auf gleicher Ebene indem anatomische berichtigen, 711 Strukturen nach einem vom Benutzer ausgewählten Referenzbild ausgerichtet werden.



Abb. 31 – Bewegungskompensation Beispie

4.12.2WORKFLOW

Zur Anwendung der Bewegungskompensation:

- 1. Bewegen Sie den Bildschieber, um einen Bezugsrahmen auszuwählen
- 2. Klicken Sie auf die Schaltfläche 📁 in der Hauptsymbolleiste
- 3. Sobald die Bewegungskompensation angewendet wird, wird der als Referenz

verwendete Rahmen im Clip-Editor () blau markiert.

- 4. Überprüfen Sie die Genauigkeit der Bewegungskompensation, indem Sie mit dem **Bildschieber** durch den Clip scrollen (die Bewegungskompensation gilt als erfolgreich, wenn die Bilder räumlich neu ausgerichtet werden und jede Restbewegung als akzeptabel angesehen wird)
- 5. Ist die Bewegungskompensation nicht erfolgreich, versuchen Sie eine der folgenden Möglichkeiten:
- 6. Wählen Sie ein anderes Referenzbild und klicken Sie erneut auf die Schaltfläche , um die **Bewegungskompensation** erneut anzuwenden.
- 7. Verwenden Sie den Clip-Editor, um alle Bilder auszuschließen, von denen angenommen wird, dass sie das Ergebnis der Bewegungskompensation beeinträchtigen, z. B. Bewegungen außerhalb der Ebene, und wenden Sie dann die **Bewegungskompensation** erneut an.



Der Benutzer ist dafür verantwortlich, die Genauigkeit der Bewegungskompensation zu überprüfen, bevor er die Clip-Analyse durchführt. Im Fehlerfall kann es zu falschen Ergebnissen kommen.



Der Benutzer sollte alle Bilder außerhalb der Ebene mit dem Clip-Editor ausschließen, bevor er eine Bewegungskompensation durchführt. Bei Eingabeclips mit schlechter Qualität oder übermäßiger Bewegung (z. B. heftige und plötzliche Atmung) sollte der Benutzer alle ungeeigneten Bilder entfernen.



Die Bewegungskompensation wird innerhalb der ROI-Abgrenzung angewendet. Der Benutzer sollte diese interessierende Region sorgfältig zeichnen und überprüfen, dass keine nicht-echographischen Daten (z. B. Text, Logo, Maßstab usw.) in der interessierenden Region vorhanden sind. Falls die anatomische Struktur in Bildern innerhalb der ROI-Abgrenzung (bei Helligkeitsmodulation [Bmode] und kontrastseitig) fehlt, sollte der Benutzer darüber hinaus die Durchführung einer Bewegungskompensation vermeiden.



Der Benutzer sollte eine Bewegungskompensation vermeiden, wenn der Clip keine Bewegung enthält, da dies die Analyseergebnisse leicht verschlechtern kann.

4.13 PERFUSIONSDATENVERARBEITUNG

4.13.1PRINZIP

Die Funktion Perfusionsdatenverarbeitung (oder Durchblutungsquantifizierung) stellt das Herzstück der VueBox®-Funktionen dar, wobei die Quantifizierung in zwei Phasen durchgeführt wird. Zuerst werden Videodaten in Echointensitätsdaten konvertiert, eine Menge, die direkt proportional zur aktuellen Kontrastmittelkonzentration in jedem Bereich des Anzeigefelds ist. Beim als Linearisierung bezeichneten Konvertierungsprozess werden Farb- oder Graustufen-Rendering, der während der Clip-Akquisition eingesetzte dynamische Log-Komprimierungsbereich sowie Kompensierungen wegen Kontrastmittel-Gain in der Kontrastbox berücksichtigt, solange die Pixelintensität nicht unterbrochen oder gesättigt ist. Die Echointensitätsdaten als Zeitfunktion oder linearisierte Signale werden anschließend verarbeitet, um die Blutperfusion mithilfe eines Curve-Fitting-Ansatzes mit einem parametrischen Perfusionsmodell zu beurteilen. Die von diesem Modell abgeleiteten Parameter werden als **Perfusionsparameter** bezeichnet und sind nützlich für entsprechende Schätzungen lokaler Perfusion (z. B. was das relative Blutvolumen oder den relativen Blutfluss betrifft). Diese Parameter können zum Beispiel besonders nützlich sein, um die Effizienz bestimmter therapeutischer Mittel zu unterschiedlichen Zeitpunkten zu bewerten. Die nächsten Abschnitte erläutern die Konzepte linearisiertes Signal, Perfusionsmodell und parametrische Bildgebung näher.

4.13.2LINEARISIERTES SIGNAL

Ein linearisiertes (oder Echointensitäts-)Signal stellt Echointensitätsdaten als eine Zeitfunktion sowohl auf Pixelebene als auch in einer interessierenden Region dar. Das linearisierte Signal ergibt sich aus einem Linearisierungsprozess der Videodaten und ist proportional zur lokalen Ultraschallmittelkonzentration. Da es in willkürlichen Einheiten angegeben ist, sind nur relative Messungen möalich. Beispielsweise Echointensitätsamplituden zu einem bestimmten Zeitpunkt in zwei ROIs, eine in einem Tumor und eine im umgebenden Parenchym. Ist die Echointensitätsamplitude im Tumor doppelt so hoch wie im Parenchym, ist die Ultraschallkontrastmittelkonzentration in der Läsion fast doppelt so hoch wie im Parenchym. Dasselbe gilt auf Pixelebene.

4.13.3ERFASSUNG DER KONTRASTMITTELANKUNFT

Ist das Bolusmodell ausgewählt, wird bei Beainn des Prozesses zur Durchblutungsquantifizierung die Kontrastmittelankunft in den ROIs erfasst. Der Zeitpunkt der Kontrastmittelankunft wird automatisch als der Zeitpunkt festgelegt, in dem die Echointensitätsamplitude über den Background (Wash-in-Phase) steigt, und ist durch eine rote Linie dargestellt. Wie in der Dialogbox Erfassung der Kontrastmittelankunft gezeigt, bleibt der Zeitpunkt eine Empfehlung, die durch Ziehen der roten Cursorlinie geändert werden kann. Nach dem Klicken auf OK werden alle Bilder vor dem ausgewählten Zeitpunkt aus der Analyse ausgeschlossen, und der Clip-Zeitnullpunkt wird entsprechend aktualisiert. Dieser Zeitpunkt sollte kurz vor der Kontrastmittelankunft in jeder Region liegen.


Abbildung 32 - Dialogfeld Kontrasteintrittserkennung



Die automatische Erfassung der Kontrastmittelankunft gilt nur als Empfehlung. Der Benutzer hat diese Empfehlung vor dem Klicken auf OK zu überprüfen.

4.13.4DOPPELBILDER ÜBERGEHEN

Doppelbilder (z. B. zwei oder mehrere aufeinanderfolgende ähnliche Bilder) können vorliegen, wenn ein Clip von einem Ultraschallscanner bei einer Bildfrequenz exportiert wurde, die höher ist als die Bildfrequenz bei der Akquisition (z. B. 25 Hz anstatt 8 oder 15 Hz). In diesem Fall treten Doppelbilder im Clip auf. Um die korrekte Analyse sowie zuverlässige zeitbezogene Parameter zu gewährleisten, müssen die Doppelbilder aussortiert werden. Dies erfolgt, wenn der Clip in den Speicher geladen wird: Die Software vergleicht jeden Frame mit dem vorhergehenden und sortiert alle Duplikate aus. Dieser Vorgang ist automatisch und erfordert kein Eingreifen des Benutzers.

4.13.5PERFUSIONSMODELLE

In VueBox® erfolgen Perfusionsschätzungen anhand eines Curve-Fitting-Prozesses, der die Parameter einer mathematischen Modellfunktion justiert, um das experimentelle linearisierte Signal optimal anzupassen. Bei einer kontrastmittelgestützten Ultraschallbildgebung wird die mathematische Funktion auch als Perfusionsmodell bezeichnet und wird ausgewählt, um sowohl die Boluskinetik als auch die Wiederanflutungskinetik nach der Bläschenzerstörung darzustellen. Solche Modelle dienen dazu, Sätze von Perfusionsparametern zum Zweck der Quantifizierung zu schätzen. Diese Parameter können in drei Kategorien eingestuft werden: Solche, die eine Amplitude darstellen, solche, die eine Zeit darstellen, und solche, die eine Kombination aus Amplitude und Zeit darstellen. Amplitudebezogene Parameter sind als Echointensität in einer relativen Art und Weise (willkürliche Einheiten) angegeben. Typische Amplitude-Parameter sind das Peak-Enhancement bei einer Boluskinetik oder der Plateauwert hei einer Wiederanflutungskinetik, die mit dem relativen Blutvolumen assoziiert werden können. Zeitbezogene Parameter sind dagegen in Sekunden angegeben und beziehen sich auf das Timing der Kontrastmittelaufnahmekinetik. Ein Zeitparameter in einem Bolus ist zum Beispiel die Anstiegszeit Dieser Parameter misst (RT). die Zeit, die ein kontrastmittelverstärktes Echosignal benötigt, um von der Baseline-Ebene zum Peak-Enhancement zu gelangen, eine Menge, die in Verbindung mit der Blutflussgeschwindigkeit in einem Gewebebereich steht. Amplitude- und Zeitparameter können schließlich kombiniert werden, Mengen zu erzeugen, die mit dem um Blutfluss (= Blutvolumen/mittlere Durchgangszeit) bei der Wiederanflutungskinetik oder der Wash-in-Rate (= Peak-Enhancement/Anstiegszeit) bei der Boluskinetik in Verbindung stehen.

Für die **Bolus**-Kinetik stellt VueBox® die folgenden in der Abbildung unten dargestellten Parameter zur Verfügung:



PE	Peak-Enhancement	[a.u]
WiAUC	Wash-in Area Under the Curve (AUC (TI:TTP))	[a.u]
RT	Anstiegszeit (TTP – TI)	[s]
mTTI	mittlere Durchgangszeit (lokal) (mTT – TI)	[s]
TTP	Time to Peak	[s]
WiR	Wash-in-Rate (maximaler Anstieg)	[a.u]
WiPI	Wash-in-Perfusionsindex (WiAUC / RT)	[a.u]
WoAUC	Wash-out AUC (AUC (TTP:TO))	[a.u]
WiWoAUC	Wash-in- und Wash-out-AUC (WiAUC + WoAUC)	[a.u]
FT	Abstiegszeit (<i>TO – TTP</i>)	[s]
WoR	Wash-out-Rate (geringster Anstieg)	[a.u]
QOF	Passungsqualität zwischen dem Echointensitätssignal und f(t)	[%]

Wobei TI der Zeitpunkt ist, an dem die Tangente des maximalen Anstiegs die X-Achse überschneidet (oder Versatzwert, sofern vorhanden), und TO der Zeitpunkt ist, an dem die Tangente des geringsten Anstiegs die X-Achse überschneidet (oder Versatzwert, sofern vorhanden).

Für die **Wiederanflutungskinetik** stellt VueBox® die folgenden in der Abbildung unten dargestellten Parameter zur Verfügung:



rBV	relatives Blutvolumen (A)	[a.u]
WiR	Wash-in-Rate (maximaler Anstieg)	[a.u]
mTT	mittlere Durchgangszeit	[s]
PI	Perfusionsindex (rBV / mTT)	[a.u]
QOF	Passungsqualität zwischen dem Echointensitätssignal und f(t)	[%]

wobei [a.u] und [s] jeweils willkürliche Einheit und Sekunde sind.

Die Wahl des Perfusionsmodells (z.B. Bolus, Nachschub) kann im Bereich "Perfusionsmodelle" im Panel "Analyse-Einstellungen & Tools" vorgenommen werden.



Abbildung 33 - Wahl des Perfusionsmodells

Hinweis: Die Verfügbarkeit von Perfusionsmodellen hängt von der gewählten Anwendungssoftware ab (siehe Abschnitt 4).



Vor der Perfusionsdatenverarbeitung muss der Benutzer sicherstellen, dass das richtige Perfusionsmodell ausgewählt wurde, anderenfalls können die Analyseergebnisse unrichtig sein.



Der Benutzer muss zudem sicherstellen, dass die Perfusionskinetik nicht durch Behälter oder Artefakte beeinträchtigt wird.

 \triangle

Bei der Wiederanflutungskinetik muss der Benutzer vor der Berücksichtigung der Analyseergebnisse sicherstellen, dass der Plateauwert erreicht wurde.

4.13.6DYNAMISCHE GEFÄßSTRUKTUR-ANALYSE



Diese Funktion ist in dem Liver DVP-Anwendungspaket erhältlich (siehe Abschnitt 4.3.4).

Für den spezifischen Fall von Fokalen Leberläsionen (FLL) kann die Dynamische Gefäßstruktur (DVP) benutzt werden, um hervorzuheben, wie sich das Kontrastmittel in der Läsion im Vergleich zu dem gesunden Lebergewebe verteilt. Daher werden die hypervergrößerten und hypo-vergrößerten Pixels über die Zeit verteilt angezeigt. Hypervergrößerte Flächen werden mit warmen Farben angezeigt, während hypo-vergrößerte Flächen mit kalten Farbtönen dargestellt sind.

Das DVP-Signal wird als die Subtraktion eines Referenzsignals von Pixelsignalen definiert:

$$f_{DVP}(x, y, t) = [f(x, y, t) - O(x, y)] - [f_{REF}(t) - O_{REF}]$$

Dabei ist f das momentane Signal und O der Offset im Zusammenhang mit den (x,y) Pixelkoordinaten. Auf der Basis dieses Ergebnisses zeigt die Software dann eine Kurve an, die die Verteilung des Kontrastmittels darstellt.



Abb. 34 – DVP-Verarbeitung

In der obigen Abbildung zeigt (a) eine Simulation der Perfusionskinetik eines gesunden Parenchyms, das als Referenz (schwarz) einer "fast-washing" Läsion 1 (rot) und einer "slow-washing" Läsion 2 (grün) genommen wird, sind (b) die DVP-verarbeiteten Signale, die als Differenzen von Echo-Leistungssignalen mit Bezug auf die Referenz ausgedrückt werden, und (c) die bipolare Farbkarte, wobei die positiven bzw. negativen Amplituden, die sich aus der Subtraktion ergeben, in warmen und kalten Farben kodiert werden.

4.13.7 DYNAMISCHER GEFÄßSTRUKTUR-PARAMETER



Diese Funktion ist in dem Liver DVP-Anwendungspaket verfügbar (siehe Abschnitt 4.3.4).

Neben der DVP-Funktion (siehe Abschnitt 4.13.6) bildet der Dynamische Gefäßstruktur-Parameter (DVPP) Differenz-Signal-Signaturen in einem einzigen Bild ab, das DVP-Parameterbild genannt wird.

Durch Verwendung von DVP-Signalen wird eine Klassifizierung auf Pixelebene erstellt, wo jedes Pixel in vier Klassen gemäß der Polarität seines Differenzsignals über die Zeit aufgeteilt ist, und zwar

- unipolar positiv "+" (hyper-vergrößerte Signatur),
- unipolar negativ "-" (hypo-vergrößerte Signatur);
- bipolar positiv "+/-" (eine Hyper-Vergrößerung, auf die eine Hypo-Vergrößerung folgt) und umgekehrt;
- bipolar negativ "-/+".

Ein DVP Parameter-Bild wird dann als eine farbige Karte aufgebaut, wo die Pixel mit rot-, blau, grün- und gelb-Tönen "+", "-", "+/-" bzw. "-/+" Klassen mit einer zur Differenz-Signalenergie proportionalen Leuchtdichte entsprechen.



Abb. 35 – Beispiel für DVPP-Bilder

4.13.8ANALYSE DER PERFUSIONSSEGMENTE



Diese Funktion ist Teil des Applikationspakets "Plaque" (siehe Abschnitt 4.3.5).

Beim Applikationspaket "Plaque" muss im Lumen neben der oder den Plaque-ROI(s) eine Referenz-ROI definiert werden.

Bei diesem speziellen Plaque-Paket erfolgt keine Kurvenanpassung der linearisierten Daten. Die linearisierten Daten werden nicht vollständig analysiert. Tatsächlich, es werden lediglich 3 Zeitsegmente (1 Ausgangssegment und 2 Perfusionssegmente) analysiert. Wie in **Abb. 36**, gezeigt, handelt es sich beim Ausgangssegment um ein 1-Sekunden-Intervall bevor das Kontrastmittel das Lumen erreicht. Beim Perfusionssegment handelt es sich um die Konkatenation (Verknüpfung) von 2 Segmenten von jeweils 2-Sekunden-Intervallen

(das erste beginnt 2 Sekunden nach Erreichen des Peaks (Maximalwerts) im Lumen und das zweite 7 Sekunden nach diesem Peak).

Anschließend erfolgt die Quantifizierung für jedes einzelne Pixel in der Plaque-ROI in zwei Schritten:

- Eine Rauschpegelerkennung, die auf dem höchsten Intensitätswert des Pixels im Bildbereich des Basisliniensegments basiert.
- Die Filterung (perfundiert oder nicht), die auf dem höchsten Intensitätswert des Pixels im Bildbereich, der der Verkettung der beiden Perfusionssegmente entspricht, und auf dem nach dem Rauschpegel definierten Schwellenwert basiert.



Abb. 36 - Erkennung von Ausgangs- und perfundierten Segmenten

Die Zeitsegmente (Ausgangs- und Perfusionssegmente) werden automatisch durch VueBox erkannt und im Dialogfeld "Erkennung von Frame-Segmenten" angezeigt (siehe Abbildung 37). Das Signal jeder ROI wird in einem Multiskalen-Zeit/Intensitäts-Diagramm angezeigt. Die linke Skala (weiß) bezieht sich auf die Plaque-ROI(s), während die rechte Skala (gelb) für die Lumen-ROI gilt. In diesem Diagramm kann der Anwender die Position jedes Zeitsegments einzeln mit dem Mauszeiger ändern.



Abbildung 37 - Dialogfeld zur Erkennung von Rahmensegmenten

Anschließend werden die folgenden Parameter berechnet:

- Perfundiertes Areal (PA, PA1, PA2)
- Relativ perfundiertes Areal (rPA, rPA1, rPA2)
- Mittlere MIP (der Kontrastierung) (MIP)
- Mittlere MIP (der Kontrastierung) nur perfundierte Pixel (MIP –tes)
- Mittelwert
- Median
- Integral

"PA" steht für die Gesamtzahl der Pixel, die nach der Berechnung in der Plaque verbleiben oder das Areal in [mm²] dieser Pixel, wenn die Längenkalibrierung definiert wurde. Zusätzlich wird das rPA in [%] dargestellt und entspricht dem Prozentsatz der verbleibenden Pixel im Verhältnis zu den Gesamtpixeln in der Plaque-ROI.

Bei der Berechnung der Parameter PA und rPA werden die Bilder beider Perfusionssegmente herangezogen. Für die Parameter PA1 und rPA1 wird lediglich das erste Perfusionssegment bei der Berechnung berücksichtigt. Bei den Parametern PA2 und rPA2 wird für die Berechnung nur das zweite Perfusionssegment herangezogen.

Der Mittelwert der MIP in der ROI wird durch den Parameter "Mittlere MIP" berechnet. Dieser Wert wird auch in der Lumen-ROI berechnet, die als Referenz-ROI dienen kann. MIP -tes berücksichtigt nur die perfundierten Pixel (nach Filterung).

Der Parameter "Mittelwert" entspricht dem Mittelwert des linearisierten Signals innerhalb einer ROI; der Parameter "Median" entspricht dem Medianwert des linearisierten Signals innerhalb einer ROI und der Parameter "Integral" entspricht dem Integral des linearisierten Signals innerhalb einer ROI.



Abb. 38 - Parametrisches Bild des perfundierten Areals

Abb. 38 zeigt das parametrische Bild des perfundierten Areals. In der Plaque-ROI entsprechen die markierten Pixel dem Areal, das als perfundiert betrachtet wird.



Eine Plaque-ROI darf nicht durch eine KM-Anreicherung aus dem Lumen beeinflusst bzw. überlagert werden. Dies könnte zu falschen Ergebnissen beim Perfusionsareal führen.



Zeitsegmente (Ausgangs- oder Perfusionssegmente) müssen Bilder aus derselben Ebene enthalten (Frames, die außerhalb der Ebene liegen, dürfen nicht einbezogen werden). Anderenfalls könnte es zu falschen Ergebnissen beim Perfusionsareal kommen.

Während des Ausgangszeitsegments (das zur Berechnung des Rauschniveaus in jeder Plaque-ROI verwendet wird) sollte eine Plaque-ROI nicht durch Artefakte überlagert werden (Spiegelreflektoren), um eine Unterbewertung des Perfusionsareals zu vermeiden. Außerdem muss das Ausgangssegment vor der Ankunftszeit des Kontrastmittels liegen.



Distale Plaques können nicht richtig analysiert werden. Distale Artefakte führen dagegen zu einer künstlich hohen Kontrastierung der Plaque.

4.13.9KRITERIEN FÜR AKZEPTABLE MESSUNGEN



Die Genauigkeit der berechneten und gemessenen Parameter wurde geprüft und folgende Fehlertoleranz sollte berücksichtigt werden:

Berechnete und	Toleranz
gemessene Parameter	
f(t)	± 15 %
DVP(t)	± 15%
PE	± 15%
WIAUC	± 15 %
RT	± 15 %
mTTI	± 15 %
TTP	± 15 %
WiR (Bolus)	± 15 %
WiR (Wiederanflutung)	± 15 %
WiPI	± 15 %
WoAUC	± 15 %
WiWoAUC	± 15 %
FT	± 15 %
WoR	± 15 %
rBV	± 15 %
mTT	± 15 %
rBF	± 15 %
QOF	± 15 %
PA	± 15%
rPA	± 15%

4.13.10 PARAMETRISCHE BILDGEBUNG

VueBox® kann alle Perfusionsparameter in Form einer parametrischen Farbwiedergabekarte räumlich darstellen. Diese Karte fasst die Zeitsequenzen der Bilder in einem einzigen parametrischen Bild zusammen. Die parametrische Bildgebung kann den Informationsgehalt der kontrastmittelunterstützten Untersuchung verbessern.

Besonders nützlich ist diese Technik bei der Erstellung qualitativer Analysen im Rahmen einer therapeutischen Überwachung an einem bestimmten Kleintiermodell. Bei der Verwendung der Destruktions-/Wiederanflutungstechnik kann die Wirksamkeit einer angiogenesehemmenden Substanz durch die Beobachtung parametrischer Bilder des relativen Blutvolumens (rBV) in einem Tumor vor und während der therapeutischen Behandlung beurteilt werden, wobei der sich aus der Neovaskularisation ergebende Perfusionszustand des Tumors widergespiegelt wird. Ein zweiter Vorteil parametrischer Bilder betrifft die räumliche Visualisierung der Tumorresponse auf die Behandlung oder deren Auswirkungen auf das gesunde umgebende Parenchym.

Zur Durchführung einer qualitativen Analyse auf der Grundlage parametrischer Bilder sind jedoch einige Empfehlungen zu beachten:

- Die Clips müssen bei den einzelnen Untersuchungen jeweils denselben anatomischen Querschnitt darstellen.
- Die Akquisition von kontrastmittelunterstützten Ultraschallsequenzen muss mithilfe identischer Systemeinstellungen durchgeführt werden (hauptsächlich Sendeleistung, Anzeigeeinstellungen, Gain,



Abb. 39 – Beispiel für parametrische Bilder

TGC, Dynamikbereich und Nachbearbeitung).

 Verglichen werden können ausschließlich parametrische Bilder desselben Perfusionsparameters.

4.13.11 WORKFLOW

Zur Durchführung der **Perfusionsdatenverarbeitung:**

- 1. Klicken Sie auf die Schaltfläche
- 2. nur im Fall von Bolus akzeptieren, ändern oder ignorieren Sie die automatische Kontrasteintrittserkennung,
- 3. überprüfen Sie das Ergebnis im Ergebnisfenster.

4.14 ERGEBNISFENSTER

4.14.1ELEMENTE DER BENUTZEROBERFLÄCHE

Nach dem Abschluss der Durchblutungsquantifizierung wechselt VueBox® vom Clip-Bearbeitungsmodus zum Ergebnismodus. Die Bildschirmanzeige umfasst im Ergebnismodus vier Quadranten (Q1–Q4). In dieser Vierquadrantendarstellung werden alle Ergebnisse auf einer Bildschirmseite angezeigt:

- ursprünglicher Clip (Q1)
- verarbeiteter Clip oder parametrisches Bild (Q2)
- Diagramm mit der Darstellung der Zeit-Intensitätskurven (linearisierte und angepasste Signale) in jeder ROI (Q3)
- tabellarische Auflistung der in jeder ROI berechneten Parameterwerte (Q4)

Q1 zeigt den ursprünglichen Clip, Q2 einen bearbeiteten Clip oder ein parametrisches Bild (je nach Auswahl im Menü für die parametrische Bildansicht). Jedes parametrische Bild besitzt seine eigene Farbkarte, die auf der Farbleiste in der unteren rechten Ecke des Quadranten Q2 dargestellt wird. Bei Amplitude-Perfusionsparametern reicht die Farbkarte von Blau (niedrige Amplituden) bis Rot (hohe Amplituden). Was die Zeitparameter betrifft, handelt es sich bei der Farbkarte um eine reversierte Version der für die Amplitude-Parameter eingesetzten Farbkarte.

Im Quadranten Q3 stimmen die Farben der Linien mit denen der ROIs überein. Wenn eine ROI verschoben oder bearbeitet wird, werden die entsprechenden Signale und berechneten Werte automatisch und sofort neu berechnet und im Quadranten Q4 angezeigt. Die ROI-Labels können durch die Bearbeitung der Daten in den linken Spaltenzellen (Q4) geändert werden.

Im speziellen Fall des Plaque Package wird in Q3 das Signal jeder einzelnen ROI in einem Multiskalen-Zeit/Intensitäts-Diagramm angezeigt (siehe Abbildung 37). Die linke Skala (weiß) bezieht sich auf die Plaque-ROI(s), während die rechte Skala (gelb) für die Lumen-ROI gilt.

File Settings	Processing Tools Options							- 5 >
Start Page	👗 Bolus * 🛛 🗙							
Native clip	*	Parametric	image				Analysis Settings & Tools	
	42m	4						Commands
- Y	16.32.16 Puis = 23.08 MIE 240 MIE 17		Q 2	di.	"	16:32:16 Puis = -23dB MIE= 69 MI= 17	Return to Edition Save	e Analysis Export Results
1	163145 0030		1			16:31:45 00:30		Perfusion models +
		_ /						Acquisition Settings
		CPS		20181		Balle V		Quantitative Parameters
AC		AC /			A		Wik - W	ash-in Kate
					())			arametric image Display
		1					8	Reset
14				(公共)			Gain 4 Dyn. Range 4	-15 dB
				26 /20	$\langle \vee \rangle$		Opacity ⊀ 📕	0%
		100		100				
			10 C / 20		100 B 20			Regions Of Interest
				3 33	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		• Delim	itation 🗙 🙃
							• Lesior	× ×
Sortir	Désetive: Heringe	3	Sortir		1	ésactiver Horloge	Healt	
ROI mean signal		ROImean	value: WiR - Wash-in Rate				• ROI 3	
35000		Reference	A I	Inut	Ref IdRI	Ref [%]	> - ROI 4	
30000 -	5		04					া বি বি বি
25000 -							 	^
	A	~						Sequence Edition
bower	The Ward And Man							Annotation
15000 -	A SACA A A A A A A A A A A A A A A A A A						A Length Calib	ration 🔲 🗙
19000 -	YAAA A A A A A A A A A A A A A A A A A						/ Length Measure	ement TIFF
5000 -	C. CALL						A Anonymi	zation On Off
							A Text anno	tation
0	10 20 30 40 50 60 70 8	0						
	And the							
	Y					Frame 171/580		

Abb. 40 – Benutzeroberfläche im Ergebnismodus

Bedienelement	Name	Funktion
Quantitative Parameters *	Parametrische	Auswahl der anzuzeigenden
WiR - Wash-in Rate *	Bildansicht	Parameter

Die entsprechenden Messungen können zudem in der Tabelle im Quadranten **Q4** angezeigt werden, indem eine der ROIs als Referenz ausgewählt wird (in der Referenzspalte). Die entsprechenden Werte werden für die amplitudebezogenen Parameter in [%] und [dB] und für die zeitbezogenen Parameter in [%] angezeigt.

ROI mean val	lue: WiR - Wash-in Rate			ą
Reference	ROI	[a.u]	Ref [dB]	Ref [%]
	Lesion	4037.25	5.39	345.72
~	Healthy tissue	1167.78	0.00	100.00
	ROI 3	5630.21	6.83	482.13

Abb. 41 – Tabelle der quantitativen Parameter



Bei der Auswahl von DVP- oder DVPP-Parametern (z.B. im Leber-DVP-Paket) aus dem Menü Quantitative Parameter wird die Tabelle durch eine Schautafel mit den DVP-Differenzsignalen ersetzt.

4.14.2ANPASSBARE DISPLAY-VOREINSTELLUNGEN

Im Bereich "Parametrische Bildanzeige" stehen Schieber zur Verfügung, mit denen die Verstärkung und der Dynamikbereich (Log-Kompression) des in Q2 dargestellten verarbeiteten Bildes ähnlich wie bei einem herkömmlichen Ultraschallgerät eingestellt werden können.

Schieber / Steuerung	Name	Funktion
J Save ↑ Load	Voreinstellung	speichert, stellt die Anzeigevoreinstellung wieder her (Verstärkung und Dynamikbereich aller parametrischen Bilder).
Reset	Zurücksetzen	Verstärkung und Dynamikbereich aller parametrischen Bilder auf Vorschlagswerte zurücksetzen
Gain 🖪 🔰 🕨 -15 dB	Verstärkung	steuert die Verstärkung des aktuell bearbeiteten Bildes (Q2).
Dyn. Range 🕢 🕨 20 dB	Dynamikbereich	(-60dB bis +60dB) steuert den Dynamikbereich der Log- Komprimierung, die auf das aktuell bearbeitete Bild angewendet wird (Q2). (0dB bis +60dB)
Opacity 4 🔹 🕨 D %	Overlay- Opazität	steuert die Opazität des Overlays auf der B-Mode Seite (Q2)

4.14.3AUTOMATISCH ANGEPASSTE ANZEIGEPARAMETER

Anzeigeparameter (z. B. Gain und Dynamikbereich) für jedes parametrische Bild werden nach der Durchblutungsquantifizierung automatisch mithilfe der integrierten automatischen Anpassungsfunktion angepasst. Diese Anpassung gilt jedoch nur als Richtwert und benötigt eventuell eine weitere manuelle Feineinstellung. Unten ist ein Beispiel für ein parametrisches Bild vor und nach der Anwendung der automatischen Anpassung dargestellt:



Abb. 42 : Parametrisches Bild vor und nach der automatischen Anpassung der Anzeigeparameter

4.14.4Speichern / Laden der Anzeigevoreinstellung

Anzeigevoreinstellungen können in einer eigenen Bibliothek gespeichert und zu einem späteren Zeitpunkt geladen werden.

Um die Voreinstellung für alle parametrischen Bilder zu speichern:

1. Klicken Sie auf die Schaltfläche

Voreinstellungs- Symbolleiste

2. Setzen Sie einen Namen ein oder übernehmen Sie den standardmäßig generierten und drücken Sie die OK-Taste



Abbildung 43 : Speichern von Anzeigevoreinstellungen in der Bibliothek



Abbildung 44 : Laden von Anzeigevoreinstellungen aus der Bibliothek

1. Klicken Sie auf die Schaltfläche

Zum Laden von Anzeigevoreinstellungen aus

der Bibliothek:

Load in der voreingestellten Symbolleiste

2. Wählen Sie das Element in der Liste aus und drücken Sie die OK-Taste

4.14.5PARAMETRISCHES BILD-OVERLAY

In Q2 kann die B-Mode-Seite das parametrische Bild auch überlagert darstellen. Die Opazität dieses Overlays kann mit dem Opazitätsschieberegler der Anzeigeeinstellungen erhöht oder verringert werden.



Abbildung 45 - Ein Overlay wird auf der B-Mode Seite in Q2 angezeigt

4.14.6SOFORTIGE PERFUSIONSERKENNUNG



Diese Funktion ist nur im Leber-DVP-Paket verfügbar (siehe Abschnitt 4.3.4)

Die meisten repräsentativen Perfusionszeitpunkte (Anfangs-, Mittel- und Endpunkt) des DVP-Clips werden von der VueBox® als Vorschlag für DVP-Bilder zur Verfügung gestellt, die dem Patientenbericht hinzugefügt werden. Sobald die DVP-Verarbeitung durchgeführt wurde, werden die Perfusionszeitpunkte als drei rote vertikale Balken in der Differenzkurve (Q4) angezeigt, wie unten dargestellt. Diese Momente können einfach durch Ziehen der Balken auf die gewünschten Zeitpunkte geändert werden.



Abbildung 46 - DVP-Perfusionszeitpunkte

4.14.7ANALYSEERGEBNISDATENBANK

Jedem Clip ist eine Ergebnisdatenbank zugeordnet, in der der gesamte Kontext jedes Analyseergebnisses gespeichert werden kann. Dies ermöglicht die Wiederherstellung des Ergebnisses zu einem späteren Zeitpunkt durch Wahl des entsprechenden (zuvor analysierten) Clips auf der Startseite der VueBox®.



Abbildung 47 - Dialogfeld Ergebnisdatenbank

Die Ergebnisdatenbank wird automatisch angezeigt, wenn ein Ergebnis gespeichert oder ein Clip geladen wird, für den bereits Analysen vorliegen.

SPEICHERN EINER ANALYSE

Um das aktuelle Ergebnis zu speichern:

- 1. Klicken Sie auf die Schaltfläche 🔚 in der Hauptsymbolleiste
- 2. Geben Sie unter **Speichern als** den Ergebnisnamen ein
- 3. Klicken Sie auf die Schaltfläche OK.

Anmerkung : die Speicherverfügbarkeit ist im Abschnitt 4.17 Verfügbarkeit der Tools beschrieben.

Um ein Ergebnis zu überschreiben:

- 1. Klicken Sie auf die Schaltfläche 🔚 in der Hauptsymbolleiste
- 2. Wählen Sie ein Ergebnis in der Liste aus
- 3. Klicken Sie auf die Schaltfläche OK.

Um ein Ergebnis zu entfernen:

- 1. Klicken Sie auf die Schaltfläche 🔚 in der Hauptsymbolleiste
- 2. Wählen Sie ein Ergebnis in der Liste aus
- 3. Klicken Sie auf die Schaltfläche LÖSCHEN.

4.15 ANALYSEDATEN EXPORTIEREN

4.15.1PRINZIP

VueBox® bietet die Möglichkeit, numerische, Bild- und Clip-Daten in ein benutzerdefiniertes Verzeichnis zu exportieren. Beispielsweise sind die numerischen Daten besonders nützlich, um weitere Analysen in einem Tabellenkalkulationsprogramm durchzuführen. Die Bilddaten sind eine Reihe von Screenshots, die sowohl die Bereiche von Interesse als auch parametrische Bilder enthalten. Diese Bilder erlauben es, qualitative Vergleiche zwischen anschließenden Studien im Rahmen eines therapeutischen Follow-ups bei einem bestimmten Patienten durchzuführen. Als zweites Beispiel für eine qualitative Analyse können die verarbeiteten Clips eine bessere Beurteilung der Kontrast-Aufnahme über die Zeit liefern. Standbilder oder bearbeitete Clips können auch zum Zweck der Dokumentation oder Präsentation nützlich sein. Schließlich kann ein Analysebericht erstellt werden, der qualitative (d.h. Standbilder) und quantitative (d.h. numerische Daten) Informationen zusammenfasst.



Der Benutzer sollte immer die Einheitlichkeit der exportierten Ergebnisse (z.B. Bilder, numerische Daten usw.) überprüfen.

4.15.2INTERFACE ELEMENTS



Möglicherweise sind einige Export-Optionen nicht in allen Anwendungspakten verfügbar.

Die Abbildung unten zeigt einen Screenshot der Elemente der Benutzeroberfläche im Exportmodus.

t study results	
Images	
File Type : • BMP TIFF JPEG	
Ultrasound Image (current) Parametric Images	
Time Intensity Curve	
Clip	
Content : • None Original Registered Parametric File Type : • WMV	
Frame rate : 8.50 Hz (Original) 🔹	
Analysis Report	
Generate Report	
Destination	
Folder : ▼ TestData → features validation → Bolus → ▼ Change	
Sub-Folder : VueBox Demo Clip (4)	
Ok Cancel	

Abbildung 48: Benutzeroberfläche im Exportmodus

Name	Funktion
Daten	
TSV	exportiert eine tabellarische Textdatei (XLS-Erweiterung) mit Zeitintensitätskurven und Perfusionsschätzungen.
XLS	Excel-Datei mit Zeitintensitätskurven und Perfusionsschätzungen.
Bilder	

Komplette Bildschirm- seite	Export eines Screenshots der Seite im Vordergrund (alle 4 Quadranten)
Ultraschall-bild (aktuell)	Export des aktuellen Ultraschallbilds mit seinen ROIs (Quadrant 1)
Para-metrische Bilder	Export aller parametrischen Bilder (Quadrant 2)
Zeit-Intensitäts-kurve	Export eines Bilds des Diagramms (Quadrant 3)
Clip	
Original	Export des Original-Clips
Parametrisch	Export des verarbeiteten Clips
Original und parametrisch	Export sowohl des Original-Clips als auch des verarbeiteten Clips im Seite-an-Seite-Anzeigemodus
Videoqualität	Qualität des exportierten Clips (in Prozent)
Bildfrequenz	Bildfrequenz des exportierten Clips (Unterabtastungsfaktor)
Analysebericht	
Bericht erstellen	Einen Analysebericht erstellen und das Dialogfenster zur Berichterstellung anzeigen
Ordnername	
Speichern unter	Angabe des Namens des Ordners, in dem die Ergebnisdatei gespeichert wird

4.15.3WORKFLOW

Um Daten zu exportieren:

- 1. Klicken Sie auf die Eschaltfläche
- 2. Wählen Sie ein Zielverzeichnis
- 3. Wählen Sie im rechten Panel unter **Daten**, **Bilder** und **Clip** die Art der zu exportierenden Ergebnisse aus
- 4. Geben Sie unter **Option** einen Namen für das Ordnerergebnis ein
- 5. Klicken Sie auf die Schaltfläche OK in der Hauptsymbolleiste, um die Ergebnisse in den angegebenen Ordnerergebnisnamen zu exportieren.

Anmerkung: Die Verfügbarkeit der Exportdaten ist in 4.17 Verfügbarkeit der Tools beschrieben.

4.15.4ANALYSEBERICHT

Im Analysebericht sind sowohl qualitative (d. h. Standbilder) als auch quantitative (d. h. numerische Daten) Informationen in einem einzigen, benutzerdefinierbaren und leicht lesbaren Bericht zusammengefasst. Der Bericht ist in zwei Teile geteilt: Kopfzeile und Hauptteil.

Die Kopfzeile enthält folgende Informationen:

Informationen über das Krankenhaus	Informationen über den Patienten und die Untersuchung
Name des Krankenhauses	Patienten-ID
Name der Station	Name des Patienten
Name des verantwortlichen Arztes	Name des behandelnden Arztes
• Tel und Fax-Nummer	Untersuchungsdatum
	Geburtsdatum des Patienten
	eingesetztes Kontrastmittel
	Angaben für die Untersuchung

Die Informationen über das Krankenhaus können geändert werden und werden bis zur nächsten Nutzung gespeichert. Die Informationen über den Patienten und die Untersuchung werden automatisch aus der Kopfzeile des DICOM-Datensatzes extrahiert (sofern verfügbar) und können eingegeben werden (sofern nicht angegeben).

Für den spezifischen Fall des Liver DVP-Anwendungspakets (siehe Abschnitt 4.3.4):

Der Hauptteil des Berichts enthält folgende Informationen:

- ein Bild des analysierten Clips einschließlich ROI,
- ein DVPP-Bild
- drei Bilder mit unterschiedlichen DVP-Zeitpunkten,
- ein Diagramm mit der Darstellung des durchschnittlichen Signals im Rahmen der verfügbaren ROI,
- ein Diagramm mit der Darstellung des durchschnittlichen Differenz-Signals im Rahmen der verfügbaren ROI (d.h. DVP-Signal),
- ein editierbares Kommentar-Feld.

Sonst in allen anderen Fällen:

Der Hauptteil des Berichts enthält folgende Informationen:

- ein Bild des analysierten Clips einschließlich ROIs;
- ein Diagramm mit der Darstellung der durchschnittlichen Signals innerhalb verfügbarer ROIs;
- das ausgewählte Perfusionsmodell;
- ein parametrisches Bild sowie quantitative absolute und relative Werte für jeden Perfusionsparameter;
- ein Feld, in das Anmerkungen/Kommentare eingegeben werden können.

Perfusionsparameter können dynamisch hinzugefügt oder aus dem Analysebericht gelöscht werden, um die Seitenzahl zu reduzieren oder zu erhöhen. Die benutzerdefinierten Daten werden von einer Anwendung zur anderen gespeichert.



Abb. 49 – Analysebericht, Benutzeroberfläche zur Kopfzeilenänderung

	principal Prevado	Bracco Suisse Physics	SA	_	~]
		Phone:555-555	5			
E SECOND	and the a	F3X.000-0008		2400005		
	Name: Hypervascular metastasis		Date of birth:	2/16/2006		
and the second second second second	Physician		Contract agent.			
	Ind. for exam:					
		Berning and State of	in Model : BolusBLOFI	a ime [s]	*	
	PE - Peak Cirkin Longing	[a.u]	[%] Analysis	[[0.1]	[%]	
	Analysis	4.74	0.00 Low	1.66	1	
T	Test	<u></u>	High	4.93	(* *	
	Reference 2	1.72	Low /High	1.1	33.73	
	Parametric 2					
	MANY: Area Under the Come (Marth In)					
the second se		[a.u]	[%] Analysis	[au]	[%]	
	Analysis	123.99	0.00 Low	48.33		
		-	High	127.19		
	Test			_		-
	Test Reference 2	-	Low / High		38.00	
	Test Retrence 2 Parametric 2		Low /Hgh		38.00	

Abb. 50 – Analysebericht, Auswahl quantitativer Parameter

Schließlich kann der Bericht in einer finalisierten PDF-Datei durch Drücken \checkmark auf gespeichert werden.

Best Practices für die Verarbeitung personenbezogener Daten

Der Analysebericht kann personenbezogene Daten der Patienten enthalten. Diese personenbezogenen Daten werden in Übereinstimmung mit den geltenden Anforderungen der Datenschutzgesetze (d. h. der Datenschutz-Grundverordnung 2016/679 in Europa) verarbeitet. Bei den im Analysebericht enthaltenen Daten handelt es sich um gesundheitsbezogene

Patientendaten, die daher als besondere Datenkategorie gelten (gemäß Artikel 9 der DSGVO). Die Verarbeitung dieser Daten in VueBox erfolgt unter der Annahme, dass der Patient seine ausdrückliche Zustimmung zur Verarbeitung im Rahmen der Genehmigung der Nutzung der Software gegeben hat. Dennoch ist der Benutzer verpflichtet, die folgenden zusätzlichen gesetzlichen Anforderungen zu erfüllen (gemäß Art. 5 der DSGVO):

Zweckbindung – Sie müssen die Daten für die rechtmäßigen Zwecke verarbeiten, die Sie der betroffenen Person bei der Erhebung der Daten ausdrücklich mitgeteilt haben.

Genauigkeit – Sie müssen die personenbezogenen Daten genau erfassen und auf dem neuesten Stand halten.

Speicherbeschränkung – Sie dürfen personenbezogene Daten nur für die Dauer der für den angegebenen Zweck erforderlichen Zeit speichern.

Integrität und Vertraulichkeit – Die Verarbeitung muss in einer Weise erfolgen, die eine angemessene Sicherheit, Integrität und Vertraulichkeit gewährleistet (z. B. durch Verschlüsselung).

Es liegt dann in der Verantwortung des Benutzers von VueBox:

den exportierten Analysebericht nur für das identifizierte medizinische Verfahren zu verwenden, für das die VueBox Software vorgesehen ist;

die Richtigkeit der im exportierten Analysebericht enthaltenen Daten zu überprüfen und ggf. falsche Angaben zu korrigieren;

den exportierten Analysebericht nur für die benötigte Zeit zu speichern; den exportierten Analysebericht sicher aufzubewahren und ihn nicht ohne die ausdrückliche Zustimmung der betroffenen Person (des Patienten) an Dritte weiterzugeben.

4.16 INFO-BILDSCHIRM

Kennzeichnungsinformationen über die Software wie Versionsnummer, Hersteller, Herstellungsdatum, UDI, EG-Bevollmächtigter, CE-Kennzeichnung finden Sie auf dem Info-Bildschirm.

Die UDI setzt sich aus einer UDI-DI (01), einer UDI-PI und einer GS1 DataMatrix zusammen. Die UDI-DI ist für jede Konfiguration der VueBox® (Testversion, GI-Perfusion, GI-Perfusion + Leber DVP, GI-Perfusion + Plaque, GI-Perfusion + Leber DVP + Plaque) eindeutig. Die UDI-PI-Komponente enthält die aktuelle Versionsnummer der Software, die nach der Referenz (8012) angezeigt wird.

Um den Info-Bildschirm anzuzeigen:

1. Klicken Sie auf die Schaltfläche Optionen in der Hauptsymbolleiste und dann auf Info.



4.17 VERFÜGBARKEIT DER TOOLS

Dieser Abschnitt beschreibt Elemente der Benutzeroberfläche, die bestimmte Verfügbarkeitsbedingungen haben.

Liste der Elemente :

1	2	3	4	5
				~~~ ====

		Verfügbar im Modus				
	Elem ent	Funktion	Clip- Editor	Beweg ungsko mp.	Ergebni s	Bemerkungen
	1	Clip-Editor		Х	Х	Kehren Sie in den Clip-Editor-Modus zurück.
	2	Bewegungsko mpensation	X	Х		Wenden Sie räumliche Neuausrichtungen auf alle Bilder an, indem Sie ein bestimmtes Referenzbild verwenden.
	3	Perfusionsdate nverarbeitung	X	X		Führen Sie die Perfusionsquantifizierung durch oder berechnen Sie die DVP entsprechend dem gewählten Paket
	4	Ergebnis speichern			X	Speichern Sie eine Ergebnisdatei (Analyseergebnis-Kontext) in der Ergebnisdatenbank.

5	Dateneynort		X	Exportieren Sie ausgewählte Daten	
5	Datenexport		~	(= D. Overstifisionus and the	
				(z.B. Quantifizierungsdaten,	
				Screenshots, Filme).	

# **5** FUNKTIONSREFERENZEN FÜR DAS FOLLOW-UP-TOOL

# **5.1 ZWECK**

Der Zweck des Tools ist es, die Werte der Perfusionsparameter über verschiedene Untersuchungen desselben Patienten hinweg zu verfolgen. Es besteht aus einem Dashboard, in dem die Entwicklung der Parameter grafisch dargestellt wird.

# **5.2 UNTERSTÜTZTE DATENSÄTZE**

Dieses Tool kann durch Auswahl von VueBox®-Analysedateien (*.EBRI-Dateien) gestartet werden, die zuvor durch Ausführen einer VueBox®-Analyse aus einer DICOM-Datei erhalten wurden.

Auf der Startseite muss der Benutzer in den Bereich "Neues Follow-up" gehen und mindestens 2 VueBox® Analysedateien auswählen, um das Follow-up-Tool zu starten. Ein Beispiel ist in Abbildung 51 gezeigt.



Abbildung 51 - Startseite - Start eines neuen Follow-ups



Der Benutzer muss Analysen desselben Patienten auswählen. Wenn der Patientenname unterschiedlich ist, zeigt die VueBox® vor Beginn des Followups eine Warnung an.



Die ausgewählten Analysen müssen mit der gleichen VueBox®-Anwendungssoftware (GI-Perfusion oder Plaque) und dem gleichen Perfusionsmodell (Bolus, Replenishment) erstellt werden.



Die Untersuchungen müssen mit dem gleichen Ultraschallsystem und den gleichen Einstellungen (Sonde, Dynamikbereich, Farbkarte....) durchgeführt worden sein.

Wenn bereits ein Follow-up durchgeführt wurde, kann dieses aus dem Abschnitt "Followup öffnen" wieder geladen werden.

# **5.3 ALLGEMEINER WORKFLOW**

Der Workflow der Anwendung besteht aus den folgenden Schritten:

- 1. Wählen Sie die VueBox®-Analysen aus, die in das Follow-up einbezogen werden sollen
- 2. Starten Sie das Follow-up
- 3. Fügen Sie für jeden zu untersuchenden Quantifizierungsparameter ein Diagramm hinzu
- 4. Optional können Sie Diagramme hinzufügen, um die Zeitintensitätskurven für alle Analysen für einen oder mehrere ROIs anzuzeigen
- 5. Speichern Sie das Follow-up
- 6. Exportieren Sie die Ergebnisse

# **5.4 DASHBOARD-ANZEIGE**

Sobald ein Follow-up beginnt, wird ein leeres Dashboard angezeigt, wie in Abbildung 52 gezeigt.



Abbildung 52 - Neues Follow-up

Um ein neues Diagramm hinzuzufügen, muss der Benutzer auf die Schaltfläche 🛨 klicken. Anschließend kann der Benutzer wählen, ob er die Entwicklung eines Quantifizierungsparameters (vgl. Abbildung 53) oder Zeitintensitätskurven für einen bestimmten ROI (vgl. Abbildung 54) anzeigen möchte.

Ein Beispiel für das Dashboard ist in Abbildung 55 gezeigt.



Abbildung 53 - Hinzufügen eines Diagramms, um die Entwicklung eines Quantifizierungsparameters zu verfolgen



Abbildung 54 - Hinzufügen eines Diagramms, um alle TICs für einen bestimmten ROI anzuzeigen



Abbildung 55 - Dashboard-Beispiel

# 5.5 FOLLOW-UP-EINSTELLUNGEN

Wie in Abbildung 56 gezeigt, erlaubt das Fenster "Follow-up-Einstellungen" Folgendes:

- Aktualisieren der Liste der VueBox®-Analysen, die im Follow-up enthalten sind
- Ändern des Titels des Follow-ups
- Sehen und Ändern des Patientennamens



Abbildung 56 - Follow-up-Einstellungen

### 5.5.1 ÖFFNEN EINER VUEBOX®-ANALYSE ÜBER DAS FOLLOW-UP-TOOL

VueBox®-Analysen können aus dem Follow-up-Tool wieder geöffnet werden, um z.B. aktualisiert zu werden (Änderung der ROIs, Entfernen von Bildern...). Im Fenster Followup-Einstellungen steht für jede Analyse eine Schaltfläche "Öffnen" zur Verfügung.

Wenn eine Analyse erneut geöffnet wird, wird eine neue Registerkarte erstellt, um sie anzuzeigen. Der Name der Registerkarte lautet "Name_des_Follow-ups: Name_der_Analyse", wie in Abbildung 57 gezeigt. Nachdem die Analyse vom Benutzer aktualisiert wurde, kann das Follow-up durch Klicken auf die Schaltfläche "Follow-up aktualisieren" aktualisiert werden. Die ursprüngliche Analyse wird nicht überschrieben. Nur das Follow-up wird modifiziert.



Abbildung 57 - Öffnen einer VueBox®-Analyse aus dem Follow-up-Tool

# 5.6 DIAGRAMM-EINSTELLUNGEN

Das Panel der Diagramm-Einstellungen hängt von der graphischen Darstellung ab, die hervorgehoben werden soll (zum Hervorheben einer graphischen Darstellung klicken Sie darauf). Die hervorgehobene graphische Darstellung wird mit einem blauen Streifen oben im Fenster angezeigt, wie in Abbildung 55 zu sehen.

## 5.6.1 EINSTELLUNGEN DER QUANTITATIVEN PARAMETERKURVEN

Graph settings				
Quantitative Parameters				
<b>mTTI -</b> mean Transit Time (local) *				
Regions Of Interest 🔹				
ROI1		ROI2		
		iraph di	isplay -	
Normalize to first analysis		On	Off	
Show labels		On	Off	
Show generated title		On	Off	
Title				
Customized graph				

Abbildung 58 - Einstellungspanel einer Parameterkurve

# QUANTITATIVE PARAMETER

Die Dropdown-Liste "Quantitative Parameter" erlaubt es, den Parametertyp der Kurve zu ändern, wie in Abbildung 58 gezeigt.

### **BEREICHE VON INTERESSE**

Der Abschnitt "Bereich von Interesse" enthält Schaltflächen, die jedem ROI zugeordnet sind. Um einen ROI in der graphischen Darstellung anzuzeigen/auszublenden, klicken Sie auf die entsprechende Schaltfläche.

#### DIAGRAMM-ANZEIGE

Der Bereich "Diagramm-Anzeige" erlaubt es, die Anzeige mit den folgenden Möglichkeiten anzupassen:

- Normalisierung der Kurve auf der Basis der ersten Analyse
- Anzeige der Werte als Anmerkung zu jedem Punkt
- Anzeige eines Standardtitels
- Vorherbestimmung des Standardtitels mit einem benutzerdefinierten Titel



### 5.6.2 TIC-DIAGRAMM-EINSTELLUNGEN

Abbildung 59 - Einstellungspanel eines TIC-Diagramms

#### **BEREICHE VON INTERESSE**

Der Abschnitt "Bereich von Interesse" enthält Schaltflächen zur Auswahl des in der graphischen Darstellung dargestellten ROI, wie in Abbildung 59 gezeigt.

#### ANALYSEN

Im Bereich "Analysen" können die in der graphischen Darstellung enthaltenen Analysen ausgewählt bzw. die Auswahl aufgehoben werden.

#### SIGNALE

Der Abschnitt "Signale" ermöglicht die Wahl des Kurventyps. Es muss mindestens eine der folgenden Optionen gewählt werden:

- linearisiertes Signal der Zeitintensitätskurve
- Anpassung der Zeitintensitätskurve

Beide Kurventypen können zusammen dargestellt werden.

### DIAGRAMM-ANZEIGE

Der Bereich "Diagramm-Anzeige" erlaubt es, die Anzeige mit den folgenden Möglichkeiten benutzerdefiniert anzupassen:

- Anzeige des Standardtitels
- Vorherbestimmung des Standardtitels mit einem benutzerdefinierten Titel

# 5.7 LAYOUT-ORGANISATION

Es ist möglich, die Positionen der Diagramme durch Drag and Drop zu wechseln.

Es ist auch möglich, die Dimensionen eines Diagramms zu vergrößern, indem Sie auf das Symbol (in der rechten Ecke oben) klicken. Es kann nur ein Diagramm vergrößert werden, wie in Abbildung 60 gezeigt.



Abbildung 60 - Layout der Diagramme

# **5.8 FOLLOW-UP SPEICHERN**

Sie können die Sitzung mit der Taste 📩 speichern. Es öffnet sich ein neues Fenster, in dem Sie ein Verzeichnis auswählen können.

# 5.9 EXPORT DER FOLLOW-UP-DATEN

Mit der Schaltfläche 🛄 können Sie den Export Ihrer Follow-up-Daten starten.

Es öffnet sich ein neues Fenster, in dem Sie den Export konfigurieren können, wie in ABBILDUNG 61 gezeigt.

Export Follow-up – 🗆 ×					
Search results in Ord	nateur → C: → Users →	→ Documents → Clips → Fo	llow-up 🔹		
Create sub-folder					
X					
🗸 Graph images					
Size Format					
Normal 🔻 PNG					
Graph data					
File Type File					
XLSX • Follow-up D	emo				
✓ Select all / none			✓ Fit to window		
Editor (power (au) 250100	Fit 10 17/07/201 124 18/07/2012 124-3 18/07/2012	PE - ROI1, ROI2 20000 -	ROL		
20000 -	■ 148 19/07/2012 ■ 172 20/07/2012	200000 - 2005246.9			
120000 -		120000 -			
		115000 - 00001	97660.8		
	30 40 50	0 Tuesday Nedworks			
			→ Ĭ		
			Ok Cancel		

ABBILDUNG 61 - EXPORT FOLLOW-UP-FENSTER

## ORDNERAUSWAHL

Im ersten Abschnitt können Sie einen Ordner auswählen, in dem Sie die Dateien erstellen möchten.

### UNTERORDNER ERSTELLEN

Der Abschnitt "Unterordner erstellen" ermöglicht das Erstellen eines neuen Ordners innerhalb des ausgewählten Ordners.

### DIAGRAMM-BILDER

Wenn aktiviert, ermöglicht der Abschnitt "Diagramm-Bilder" den Export jedes ausgewählten Diagramms als Bild.

Die Größe gibt die Pixellänge an und das Format ändert die Endungen der Dateien.

### DIAGRAMMDATEN

Wenn aktiviert, ermöglicht der Abschnitt "Diagrammdaten" den Export in eine Excel-Arbeitsblattdatei (.xls oder.xlsx). Die Excel-Datei enthält die numerischen Werte der ausgewählten Diagramme und die numerischen Werte der Zeitintensitätskurve und der Anpassungskurven aller Analysen.

### DIAGRAMMAUSWAHL

Im letzten Abschnitt können Sie durch Anklicken auswählen, welches Diagramm Sie exportieren möchten. Ausgewählte Diagramme erscheinen gelb umrandet.

### BESTÄTIGUNG

Nachdem Sie alle Optionen für den Export konfiguriert haben, drücken Sie 'Ok', um den Prozess zu starten.

Wenn der Vorgang abgeschlossen ist, erscheint eine Meldung in der rechten Ecke der Anwendungssoftware, wie in Abbildung 62 gezeigt.



Abbildung 62 - Meldung Export abgeschlossen



Sie können auf die Nachricht klicken, um den Exportordner zu öffnen.

# **6 S**CHNELLHILFE

In diesem Abschnitt werden die zwei typischen Arbeitsschritteabfolgen zur Durchführung einer Analyse mit VueBox® beschrieben.

# 6.1 GENERAL IMAGING - BOLUS ANALYSE

- 1. Öffnen Sie einen Bolus Clip im **GI-Perfusion Paket.**
- 2. In der Registerkarte **Videoeinstellungen** die Einstellungen für die Linearisierung vornehmen.
- 3. Wählen Sie das **Bolus** Perfusion-Modell im Perfusion Modell Tab.
- 4. Die auszuschließenden Bilder mit dem **Clip-Editor** definieren.
- 5. Begrenzungs-ROI zeichnen, um den Verarbeitungsbereich einzugrenzen.
- 6. Anschließend die gewünschten ROIs zeichnen.
- 7. Den **Bildreiter** bewegen, um ein Referenzbild für die Bewegungskompensation auszuwählen.
- 8. Auf weiken, um die **Bewegungskompensation** zu starten.
- 9. Den bewegungskompensierten Clip mithilfe des **Bildreiters** prüfen.
- 10. Wurde die **Bewegungskompensation** nicht erfolgreich ausgeführt, versuchen Sie Folgendes:
- 11. Ein anderes Referenzbild auswählen und erneut auf klicken, um die **Bewegungskompensation** erneut anwenden.
- 12. Auf klicken, um den **Clip-Editor** erneut aufzurufen und etwaige Bilder auszuschließen, die das Ergebnis der Bewegungskorrekturmotion correction beeinträchtigen könnten wie nicht auf derselben Ebene liegende Bewegungen, und anschließend die **Bewegungskompensation** erneut anwenden.
- 13. Wurde die Bewegungskompensation erfolgreich durchgeführt, auf 💎 klicken, um die **Perfusionsdatenverarbeitung** zu starten.
- 14. Im Dialogfenster Erfassung der **Kontrastmittelankunft** den vorgegebenen Wert akzeptieren oder einen anderen Zeitpunkt wählen.
- 15. Bei Bedarf die Reiter **Gain** und **Dynamikbereich** für jedes parametrische Bild regeln oder **Parameter übernehmen** auswählen, um die Benutzerpräferenzen zu übernehmen.
- 16. Auf ៉ klicken, um die Daten zu exportieren.
- 17. Auf 📩 klicken, um die Auswertung zu speichern.

# 6.2 GENERAL IMAGING – REPLENISHMENT-ANALYSE

- 1. Öffnen Sie einen Replenishment Clip im **GI-Perfusion Paket**
- 2. In der Registerkarte **Videoeinstellungen** die Einstellungen für die Linearisierung vornehmen.
- 3. Study BrowserWarten Sie, bis die **Flash-Erkennung** abgeschlossen ist. Wenn nötig, stellen Sie die Flash-Bilder manuell unter Verwendung des ***** Buttons

nötig, stellen Sie die Flash-Bilder manuell unter Verwendung des VV Buttons oder der "F"-Taste auf der Tastatur ein.

1. Wählen Sie das **Replenishment** Perfusion-Modell im Perfusion Modell Tab.

- 2. Sind multiple Segmente enthalten, das zu analysierende Replenishment-Segmentreplenishment mit den Pfeiltasten () auswählen.
- 3. **Begrenzungs-ROI** zeichnen, um den Verarbeitungsbereich einzugrenzen.
- 4. Anschließend die gewünschten multiplen ROIs zeichnen.
- 5. Den **Bildreiter** bewegen, um ein Referenzbild für die Bewegungskorrektur auszuwählen.
- 6. Auf 💻 klicken.
- 7. Den bewegungskompensierten Clip mithilfe des **Bildreiters** prüfen.
- 8. Wurde die **Bewegungskompensation** nicht erfolgreich ausgeführt, versuchen Sie Folgendes:
- 9. Ein anderes Referenzbild auswählen und erneut auf **Bewegungskompensation** erneut anwenden.
- 10. Auf klicken, um den **Clip-Editor** erneut aufzurufen und etwaige Bilder auszuschließen, die das Ergebnis der Bewegungskorrekturmotion correction beeinträchtigen könnten wie nicht auf derselben Ebene liegende Bewegungen, und anschließend die **Bewegungskompensation** erneut anwenden.
- 11. Wurde die Bewegungskompensation erfolgreich durchgeführt, auf 💎 klicken, um die **Perfusionsdatenverarbeitung** zu starten.
- 12. Bei Bedarf die Reiter **Gain** und **Dynamikbereich** für jedes parametrische Bild regeln oder **Parameter übernehmen** auswählen, um die Benutzerpräferenzen zu übernehmen.
- 13. Auf 🖮 klicken, um die Daten zu exportieren.

14. Auf 📩 klicken, um die Auswertung zu speichern.

# 6.3 FOKALE LEBERLÄSIONEN, DYNAMISCHE GEFÄßSTRUKTUR-ANALYSE

- 1. Öffnen Sie einen Bolus Clip Liver DVP Paket.
- 2. In der Registerkarte **Videoeinstellungen** die Einstellungen für die Linearisierung vornehmen.
- 3. Die auszuschließenden Bilder mit dem **Clip-Editor** definieren.
- 4. **Begrenzungs-ROI** zeichnen, um den Verarbeitungsbereich einzugrenzen.
- 5. Zeichnen Sie Lesion 1 und anschließend die Referenz-ROI.
- 6. Je nach Wunsch können zusätzliche Lesion 2 und Lesion 3 ROI gezeichnet werden (siehe Abschnitt 4.8).
- 7. Den **Bildreiter** bewegen, um ein Referenzbild für die Bewegungskompensation auszuwählen.
- 8. Auf 📜 klicken, um die **Bewegungskompensation** zu starten.
- 9. Den bewegungskompensierten Clip mithilfe des Bildreiters prüfen.
- 10. Wurde die **Bewegungskompensation** nicht erfolgreich ausgeführt, versuchen Sie Folgendes:
- 11. Ein anderes Referenzbild auswählen und erneut auf klicken, um die **Bewegungskompensation** erneut anwenden.

- 12. Auf klicken, um den **Clip-Editor** erneut aufzurufen und etwaige Bilder auszuschließen, die das Ergebnis der Bewegungskorrekturmotion correction beeinträchtigen könnten wie nicht auf derselben Ebene liegende Bewegungen, und anschließend die **Bewegungskompensation** erneut anwenden.
- 13. Wurde die Bewegungskompensation erfolgreich durchgeführt, auf Prikken, um die **Perfusionsdatenverarbeitung** zu starten.
- 14. Im Dialogfenster Erfassung der **Kontrastmittelankunft** den vorgegebenen Wert akzeptieren oder einen anderen Zeitpunkt wählen.
- 15. Bei Bedarf die Reiter **Gain** und **Dynamikbereich** für jedes parametrische Bild regeln oder **Parameter übernehmen** auswählen, um die Benutzerpräferenzen zu übernehmen.
- 16. Auf 🖮 klicken, um die Daten zu exportieren.
- 17. Auf 📩 klicken, um die Auswertung zu speichern.

# 6.4 PLAQUE

- 1. In **Plaque Package** einen Plaque-Clip öffnen.
- 2. Linearisierungseinstellungen im Abschnitt Videoeinstellungen anpassen.
- 3. Begrenzungs-ROI zeichnen, um den Verarbeitungsbereich einzugrenzen.
- 4. Plaque-ROI zeichnen, um das Plaque-Areal einzugrenzen.
- 5. **Lumen-ROI** zeichnen (diese Referenz-ROI muss lediglich ein kleines Referenzareal des Lumens beinhalten).
- 6. Bei Bedarf kann eine weitere, optionale Plaque-ROI gezeichnet werden.
- 7. Mithilfe des **Bildreglers** ein Referenzbild für die Bewegungskompensation auswählen.
- 8. Auf die Schaltfläche klicken, um die **Bewegungskompensation** zu starten.
- 9. Bewegungskompensierten Clip mithilfe des **Bildreglers** anzeigen.
- 10. Auf die Schaltfläche P klicken, um die **Datenverarbeitung** zu starten.
- 11. Falls erforderlich, die Position der Ausgangs- und Perfusionssegmente im Dialogfeld **Erkennung von Frame-Segmenten** anpassen.
- 12. Auf die Schaltfläche 🔛 klicken, um Daten zu exportieren
- 13. Auf die Schaltfläche 📩 klicken, um die Auswertung zu speichern.

## 6.5 FOLLOW-UP

- 1. Wählen Sie die VueBox®-Analysen aus, die in das Follow-up einbezogen werden sollen
- 2. Starten Sie das Follow-up
- 3. Klicken Sie auf die Schaltfläche 🛨, um ein Diagramm für einen zu untersuchenden Quantifizierungsparameter hinzuzufügen
- 4. Klicken Sie erneut auf die Schaltfläche 🛨, um ein Diagramm hinzuzufügen, um die Zeitintensitätskurven für alle Analysen für einen oder mehrere ROIs anzuzeigen

- 5. Klicken Sie auf die Schaltfläche 🗔, um das **Follow-up zu speichern**
- 6. Konfigurieren Sie die Exportparameter und bestätigen Sie
## **7 INHALTSVERZEICHNIS**

activation process, 12, 13 allgemeiner workflow, 19 Analysedaten exportieren, 54 analysis report, 57 Anonymisierung des Clips, 36 artifacts. 10 Ausschließen, 27 Bewegungskorrektur, 74 **Bildregler**. 74 **Bildschieber**, 27 Bildstatusleiste, 27, 28 bolus, 40 Bolus, 24, 40, 72 Clip-Editor, 24 Clip-Verkettung, 28 colormap, 48 Contrast arrival detection, 39, 72, 74 Display-Voreinstellungen, 50 Dokumentation, 55 Drawing a ROI, 31 Dual Display-Modus, 33 **Dynamic range**, 72, 73, 74 Dynamikbereich, 51 Editing a ROI, 32 Einbinden, 27 Ergebnisdatenbank, 53 Exclude, 27 Fast play, 26 Flash-Image-Erkennung, 28 Gain, 72, 73, 74 Hilfe, 16 **Image slider**, 26, 72, 73 **Image status bar**, 26 Include. 27 Info-Bildschirm, 60 Installation, 12 Kalibrierdateien, 22 Kontrastmittelankunft, Detektion, 74 Längenkalibrierung, 35 Linearisierungsfunktion, 22 linearization, 38 Löschen eines ROI, 31

motion correction, 72, 73 Moving a ROI, 32 mTT, 40, 41 Nachschub, 24 Parametric imaging, 47 PE. 40 Perfusion model, 38, 39 **Play**, 26 preset, 72, 73, 74 **OOF**, 41 quantification, 39, 40 Quick guide, 72 rBF, 41 rBV, 41, 47 Regions of interest, 29 relative measurements. 38 replenishment, 27, 40, 47 Replenishment, 27, 41 Result window, 48 ROI kopieren und einfügen, 32 **ROI toolbar**, 29 ROI-Etikett, 31 RT. 40 **Save**. 57 Sicherheitsvorkehrungen, 9 Skip duplicate images, 39 Speichern, 54 Startseite, 16 Study Browser, 72, 73 Supported datasets, 21 **TSV**, 56 TTP, 40 **Unterabtastrate**, 28 Verstärkung, 51 Videoeinstellungen, 22 Voraussetzungen, 12 Voreinstellung, 51, 52 WiAUC, 40 WiPI, 40 WiR, 40, 41 Zeitintensitätskurven, 56 **Zoom**, 26

## MD



VueBox® 7.6



Bracco Suisse SA 31, route de la Galaise 1228 Plan-les-Ouates

Genève - Suisse



2024/11



ACIST Europe B.V. Argonstraat 3 6422 PH Heerlen, The Netherlands



www.bracco.com



http://vuebox.bracco.com

