

QMass 8.1

Benutzerhandbuch

9.10.400.81.20/DE

Inhaltsverzeichnis

Erste Scl	nritte1						
1.	Starten von QMass1						
2.	QMass Arbeitsbereich4						
3.	Durchführen einer LV-Funktionsanalyse5						
4.	Durchführen einer QStrain-Analyse8						
5.	Durchführen einer erweiterten LV- Funktionsanalyse						
6.	T2w-Analyse9						
7.	DSI-Analyse 13						
8.	Kombinierte T2w-DSI-Analyse 17						
9.	TSI-Analyse						
10.	T1-Analyse						
11.	T2/T2*-Analyse						
12.	Beenden einer QMass-Analyse						
Messgen	Messgenauigkeit						
Fehlerbehebung							
Funktionstasten							
Tastenkombinationen 38							
Referenzen 44							

Erste Schritte

1. Starten von QMass

QMass wird aus Medis Suite gestartet.

Eine detaillierte Beschreibung zum Starten von Anwendungen und Laden von Daten in die Anwendungen finden Sie in der Kurzanleitung bzw. im Benutzerhandbuch von Medis Suite.

Zum Laden von Daten in QMass kann Drag and Drop verwendet werden. Das Ladeverhalten von QMass kann durch Drücken von Zusatztasten modifiziert werden:

Drag and Drop	Die Daten werden zur aktuellen Sitzung hinzugefügt, und die erste Serie wird aktiviert.
Drag and Drop + Umschalt	Die Daten werden hinzugefügt. Die aktuell aktive Serie bleibt aktiv.
Drag and Drop + Strg	Die aktuellen Daten werden geschlossen. Die neuen Daten werden geladen. Die erste Serie wird aktiviert.

So laden Sie vorhandene lokale Konturen

• Menüsymbol klicken , und auf Datei > Konturen laden....

Wählen Sie die QMass-Analysedatei aus, für die Sie sich interessieren.

So wählen Sie eine Serie aus

• Wenn Sie mehrere Serien geöffnet haben, können Sie zwischen den Serien wechseln, indem Sie unter der Studienmatrix auf deren Registerkarten klicken.

Positionieren Sie den Mauszeiger über einer Registerkarte, um einen Tooltip mit dem Namen der Serie anzuzeigen.

	1					_			
SURVEY	_BFFE					Fu	unction Short	t Axis	•
52 <u>31</u>	S401	S601	S701	S801	S901	S1001	S1101	S1201	
s1p1 SUR	RVEY_BFF	E s2p1		-	s3p1	-	s4p1		

So blättern Sie durch die Bilder einer Serie

• Verwenden Sie die Pfeiltasten auf Ihrer Tastatur, um durch die Bilder in der Miniaturansicht und in der Aktiven Ansicht zu blättern.

So wählen Sie ein Bild aus

• Klicken Sie in der Miniaturansicht auf ein Bild, um es auszuwählen.

Dadurch wird das Bild in der Aktiven Ansicht angezeigt.

Das ausgewählte Bild wird in der Miniaturansicht mit einem roten Frame markiert.

So zeigen Sie eine Serie im Film-Fenster an

• Klicken Sie in der Werkzeugleiste auf 🛄, oder drücken sie F5.

So blättern Sie im Film-Fenster durch die Bilder der Serie

• Verwenden Sie die Pfeiltasten auf Ihrer Tastatur.

So wechseln Sie im Film-Fenster zwischen Serien

• Drücken Sie die BILD-AUF- oder BILD-AB-Taste auf Ihrer Tastatur.

So vergrößern oder verkleinern Sie die Ansicht

• Verwenden Sie den Schieberegler unter dem Ansichtsfenster, oder wählen Sie als

Bearbeitungs-Modus den Zoom-Modus aus \sim , und verwenden Sie die LMT.

So schwenken Sie

• Halten Sie die mittlere Maustaste oder das Mausrad gedrückt, und ziehen Sie die Maus.

Damit wird im Bild geschwenkt.

Um wieder in den Bearbeitungs-Modus zurückzukehren, lassen Sie die mittlere Maustaste oder das Mausrad los.

So passen Sie Fensterbreite und -ebene an

• Drücken Sie die 2 auf der Tastatur, um Fensterbreite und -ebene zu optimieren.

Oder:

• Klicken Sie mit der rechten Maustaste, und ziehen Sie in der Aktiven Ansicht. Bewegen Sie die Maus nach links oder rechts, um die Fensterbreite anzupassen, oder nach oben oder unten, um die Fensterebene anzupassen.

So laden Sie Serien für eine Vergleichsanalyse

• Klicken Sie auf das Menüsymbol , und wählen Sie **Datei > Serienauswahl öffnen...**

Wählen Sie die Serien aus, an denen Sie interessiert sind. Aktivieren Sie das Kontrollkästchen "Vergleich", und laden Sie die Daten.

So ändern Sie die Einstellungen für Auto-Kombinieren

• Klicken Sie auf das Menüsymbol ^a, und wählen Sie **Datei > Serienauswahl öffnen...**

Aktivieren oder deaktivieren Sie das Kontrollkästchen "Auto-Kombinieren". Durch Auswahl mehrerer Serien können neue kombinierte Serien erstellt werden.

So erstellen Sie eine Momentaufnahme eines Diagramms oder eines Ansichtsfensters

• Klicken Sie in der Werkzeugleiste des Dialogfensters auf

2. QMass Arbeitsbereich

Der Hauptarbeitsbereich von QMass besteht aus einer Reihe von Werkzeugleisten, einer Studienmatrix und drei Ansichten. Welche Symbole jeweils in den Werkzeugleisten sichtbar sind, richtet sich nach der Art der gerade analysierten Studie und deren Ausrichtung.

Die Scanlinien-Ansichten zeigen die Schnittposition der ausgewählten Serie. In den ersten beiden Ansichten können Sie zu einer anderen Serie wechseln, indem Sie mit der rechten Maustaste klicken und die neue Serie auswählen. Sie können auch schwenken, und mit den Schiebereglern können Sie die Ansicht vergrößern und verkleinern.



In diesem Schnelldurchgang lernen Sie die wichtigsten Funktionen und die grundlegenden Arbeitsabläufe von QMass kennen. Sie werden eine Studie öffnen, diese prüfen, eine LV-Funktionsanalyse durchführen und die Analyseergebnisse anzeigen.

3. Durchführen einer LV-Funktionsanalyse

Nachdem wir die Serie geprüft haben, werden wir nun eine LV-Funktionsanalyse mithilfe des Ventrikelanalyse-Wizard durchführen. In QMass stehen eine Reihe von Wizard zur Verfügung, die Sie schrittweise durch die Arbeitsabläufe führen und die schnelle und einfache Durchführung von Analysen gewährleisten. Der Ventrikelanalyse-Wizard umfasst vier Schritte:

- Auswählen der Langachsenserie und der Kurzachsenserie und Platzieren von Klappen- und Apex-Markern in der ED-Phase der Langachsenserie
- Platzieren von Markern in der ES-Phase der Langachsenserie und Auswählen des zu erkennenden Konturtyps
- Überprüfen der erkannten Konturen
- Überprüfen der Ergebnisse

Der Ventrikelanalyse-Wizard steht nur zur Verfügung, wenn die Studie sowohl Langachsen- als auch Kurzachsen-Cine-Bilder enthält. Wenn es keine Langachsenbilder gibt, können Sie jedoch trotzdem eine Analyse mit der standardmäßigen automatischen Erkennungsfunktion durchführen. Entsprechende Anweisungen finden Sie im QMass Benutzerhandbuch.

Uberprüfen Sie stets die Korrekturen, und korrigieren Sie diese gegebenenfalls.

So führen Sie eine LV-Funktionsanalyse mit dem Ventrikelanalyse-Wizard durch

1. Wählen Sie in der Studienmatrix die Registerkarten der verschiedenen Serien aus, und überprüfen Sie für jede Serie, ob der korrekte Studientyp festgelegt ist.

Falls nötig können Sie die Bezeichnung einer Serie korrigieren, indem Sie mit der rechten Maustaste auf deren Registerkarte klicken und die korrekte Bezeichnung aus dem Menü wählen.

- 2. Wählen Sie Analyse > Ventrikelanalyse-Wizard.
- 3. Wählen Sie unter **Serienauswahl** aus der Dropdown-Liste **LAX-Serie** die Langachsenserie, die Sie als Referenz zur Angabe der Positionen von Mitralklappe und Apex verwenden wollen.

Wenn Sie einen Langachsen-Radialscan geladen haben, können Sie im Feld LAX-Schnitt den Langachsen-Schnitt auswählen, den Sie verwenden möchten.

Wählen Sie aus der Dropdown-Liste **SAX-Serie** die Kurzachsen-Cine-Serie aus, die Sie analysieren möchten.

Überprüfen Sie unter **ED-Phase**, ob die als LV ED-Phase präsentierte Phase korrekt ist.

Ziehen Sie in der Aktiven Ansicht die Langachsen-Marker in die korrekten Positionen. Platzieren Sie die A-Marker über dem Apex, und platzieren Sie die B-Marker über den Mitralklappen.

Klicken Sie auf "Weiter".



4. Überprüfen Sie unter **ES-Phase** die Phase. Positionieren Sie in der Aktiven Ansicht die Aund B-Marker wie im vorigen Schritt beschrieben.

Wählen Sie unter **Konturauswahl** den Typ der Konturen, die in den Kurzachsenbildern erkannt werden sollen.

U Wenn Sie die Spitzenejektionsrate und die Spitzenfüllrate berechnen lassen wollen, lassen Sie **Alles** im Feld **LV Endo** aktiviert.

Klicken Sie auf Weiter.

5. Überprüfen Sie nach Abschluss der automatischen Konturerkennung die erkannten Konturen. Überprüfen Sie sowohl die ED-Phase als auch die ES-Phase, indem Sie das entsprechende **Ansicht**-Symbol wählen.

Um die Exaktheit der Analyseergebnisse zu garantieren, müssen alle automatisch erkannten Konturen überprüft und nötigenfalls bearbeitet werden.

Finen Überblick über alle erkannten Konturen können Sie sehen, indem Sie zur Studienmatrix-Registerkarte wechseln.

Zum Bearbeiten einer Kontur klicken Sie auf Bearbeitung. oder 🤡 und beginnen dann die

Detaillierte Anleitungen zum Bearbeiten von Konturen finden Sie im QMass Benutzerhandbuch.

Zum Umschalten zwischen der Anzeige der ED- und der ES-Phase in der Miniaturansicht klicken Sie auf die entsprechende **Ansicht**-Schaltfläche im Wizard.

Um zwischen der ED- und ES-Phase zu wechseln und automatisch die Konturen erneut erkennen zu lassen, wählen Sie in Schritt 3 des Wizards die neue Phasennummer unter Konturen neu erkennen und klicken auf Anwenden.

Um einzelne Bilder auszuschließen oder einzuschließen, klicken Sie auf das grüne bzw. rote Quadrat in der rechten unteren Ecke der Miniaturansicht. Dadurch werden die Konturen automatisch entfernt oder erkannt.

Klicken Sie auf "Weiter".

6. Um regionale Analyseergebnisse zu erhalten, müssen Sie sicherstellen, dass ausgewählt ist und dann in die Aktive Ansicht klicken, um das posteriore oder anteriore Septum im aktuellen Schnitt zu markieren. Wiederholen Sie diesen Schritt für die anderen Schnitte, die Sie analysieren.

Wenn Sie den Referenzpunkt am <u>anterioren</u> Septum platzieren, müssen Sie sicherstellen, dass zunächst die Bullseye-Einstellungen geändert werden, damit die

Herzsegmente korrekt bezeichnet sind. Klicken Sie auf das Menüsymbol • > und wählen Sie Einstellungen > Bullseye.... Wählen Sie auf der Registerkarte Anzeige unter Referenzpunkt-Position die Option Anterior, und klicken Sie auf OK.

7. Klicken Sie auf www. um die Analyseergebnisse anzuzeigen. Klicken Sie auf www. um regionale Analyseergebnisse anzuzeigen.

Zum Speichern der von Ihnen erstellten Konturen klicken Sie auf das Menüsymbol und wählen Sie **Datei > Speichern** aus der Menüleiste.

8. Klicken Sie auf Fertig, um den Wizard zu schließen.

• >

4. Durchführen einer QStrain-Analyse

Jetzt verfügen wir über Ergebnisse der Funktionsanalyse und können eine QStrain-Analyse starten.

Klicken Sie auf W, um die QStrain-Analyse zu starten.

💡 Alle Daten und alle Konturen werden als Eingabe an die QStrain-Analyse übergeben.

 \forall Zum Starten einer QStrain-Analyse sind Konturen nicht unbedingt erforderlich.

5. Durchführen einer erweiterten LV-Funktionsanalyse

Das MassK-Kontrollkästchen (Blut-Muskel-Segmentation) in der Funktionsanalyse bietet eine alternative Methode zur Bestimmung der Blut- und Muskelvolumina für die Funktionsanalyse, zusätzlich zum Papillarmuskelvolumen.

Mithilfe eines Schwellwert-Schiebereglers lässt sich ein Schwellwert festlegen, bei dem sowohl in der rechtsventrikulären als auch in der linksventrikulären Kammer zwischen Blut und Muskel unterschieden wird. Der Schwellwert kann in andere Schnitte oder Phasen kopiert werden.

So führen Sie eine Funktionsanalyse mit dem MassK-Modus durch

- 1. Wählen Sie die Registerkarte **Funktionsanalyse**, und aktivieren Sie das Kontrollkästchen **MassK**.
- 2. Zeichnen Sie Epikard-Konturen in allen Schnitten und Phasen.
- 3. Zeichnen Sie die Endokard-Konturen, wenn eine Unterscheidung zwischen Papillarvolumen und Myokardvolumen erforderlich ist.
- 4. Ziehen Sie den Schieberegler für die LV- oder RV-Schwellwerte, um die Blut-Muskel-Klassifizierung zu ändern.
- 5. Klicken Sie auf das Werkzeugleisten-Symbol, und wählen Sie LV Papillar-Gewebe bearbeiten, um manuell Muskelgewebe hinzuzufügen oder zu entfernen.
- 6. Zeigen Sie die Ergebnisse an, entweder in der Registerkarte Funktionsanalyse im Volumen-Diagramm

Oder:

im Ergebnisse-Fenster oder im Bericht-Fenster von Medis Suite.

Der MassK-Modus hängt von den EPI-kardialen Konturen ab. Überprüfen Sie deshalb immer, ob alle EPI-kardialen Konturen verfügbar und korrekt sind.

Falls alle abgeleiteten Ergebnisse (Ejektionsfraktion, Schlagvolumen, Herzleistung) Null sind, müssen Sie überprüfen, ob alle EPI-Konturen verfügbar sind.



Sie können den Ergebnissen oder dem Bericht einen Normalbereich und einen Z-Wert hinzufügen. QMass wählt automatisch einen Satz von Normalbereichen basierend auf dem Geschlecht, dem Alter und der Magnetfeldstärke des Patienten aus, oder Sie können einen anderen Satz von Normalwerten im Bereich Funktionsanalyse auswählen:

terr in Dereier			
Normal Ranges Se	lection		
Normal Values:	Alfakih 2003 SSFP (Male/Age 20-65/Field 1.5)	•	✓ Z-Scores

Wenn Sie dem Textbericht Z-Werte hinzufügen möchten, klicken Sie auf das Kontrollkästchen Z-Scores

Die standardmäßigen Normalwerte basieren auf den folgenden Artikeln: [1,2,3,4,5].

6. T2w-Analyse

Die T2-gewichtete Analyse (T2w-Analyse) hilft Ihnen, die Menge an Volumen mit hoher T2w-Signalintensität im Myokard zu bestimmen, das extensiv in der Ödem-Bildgebung bei verschiedenen Myokarderkrankungen verwendet wurde.

Dieses Kapitel erklärt, wie eine Analyse mithilfe der T2w-Analyse durchgeführt wird.

Durchführen einer T2w-Analyse

QMass bietet eine T2w-Analyse. Es handelt sich dabei um ein einfaches Analysewerkzeug mit nur einer Seite. Die Aufgaben sind:

- Erstellen von LV-Endokard- und Epikard-Konturen
- Erkennen und überprüfen der Bereiche mit hoher und niedriger Signalintensität im Myokard.
- Überprüfen von T2w-Schwellwert und Segmentation

<u>T2w-Analyse</u> So führen Sie eine T2w-Analyse durch

a. Laden Sie einen T2w-Datensatz in QMass.

Siehe auch "Übertragen von Konturen aus Kurzachsen-Cine-Serien".

- b. Wählen Sie Serie aus, die Sie analysieren möchten.
- c. Starten Sie den T2w-Analyse-Wizard, indem Sie neben Aklicken und dann O T2w-Analyse-Wizard wählen.

d. Klicken Sie im Wizard au , und zeichnen Sie LV-Endokard-Konturen in jedem

Schnitt der Serie in der Aktiven Ansicht. Klicken Sie in gleicher Weise auf 🤍, um LV-Epikard-Konturen in jedem Schnitt der Serie der Aktiven Ansicht zu zeichnen.

Siehe auch "Übertragen von Konturen aus Kurzachsen-Cine-Serien".

- e. Klicken Sie auf "Erkennen" , und überprüfen Sie, ob die ROI1-Kontur im Myokardbereich mit niedriger Signalintensität erkannt wurde und ob ROI2 im Myokardbereich mit hoher Signalintensität erkannt wurde. Bei Bedarf können Sie die Konturen bearbeiten oder mit der Schaltfläche "Erkennen" neu erkennen lassen.
- f. Überprüfen Sie den T2w-Schwellwert, indem Sie die Segmentation von hohen Intensitäten in allen Schnitten überprüfen. Sie können den berechneten Schwellwert überschreiben, indem Sie den Schieberegler unter Intensitäts-Schwellwert ziehen.

💡 Sie können einen manuell festgelegten Schwellwert zu anderen Schnitten kopieren,

indem Sie Auf alle Schnittnummern İ , Auf niedrigere Schnittnummern kopieren

🧕 oder Auf höhere Schnittnummern 📕 verwenden.

Sie können einen anderen Schwellwert auf der Grundlage des Konturbereichs für geringe Intensität berechnen, indem Sie die Berechnungsmethode **Standardabweichung** festlegen und eine Standardabweichung bereitstellen.

Klicken Sie auf 🎽 , um Bereiche von Gewebe mit hoher Intensität zu zeichnen. Um

das Löschen von Pixeln zu starten, klicken Sie auf 🔨

Sie können die Masken ausblenden, indem Sie auf das Menüsymbol > klicken und dann das Kontrollkästchen unter Einstellungen > Grundeinstellungen > Anzeige > Masken deaktivieren.

Versigen Sie die Ergebnisse im T2w-Fenster an oder im Ergebnisse-Fenster oder Bericht-Fenster von Medis Suite.

So führen Sie eine T2-Verhältnismessung durch

- 1. Verwenden Sie das ROI-Symbol ¹, um einen Bereich in der Myokardregion zu bestimmen, indem Sie die entsprechende Kontur zeichnen.
- 2. Verwenden Sie das ROI-Symbol ¹, um den Skelettmuskel zu bestimmen, indem Sie die entsprechende Kontur zeichnen.
- 3. Aus den beiden ROIs werden die mittleren, minimalen und maximalen Signalintensitäten berechnet und zur Berechnung des T2-Verhältnisses zwischen den beiden definierten Regionen verwendet.

Ver T2-Verhältniswert kann im Bericht-Fenster eingesehen werden.

Übertragen von Konturen aus Kurzachsen-Cine-Serien.

Wenn in der Kurzachsen-Cine-Serie bereits Konturen verfügbar sind, können Sie die Serie

laden und die Konturen von dieser Serie zur T2w-Serie übertragen, indem Sie auf klicken. Die Konturübertragung funktioniert am besten, wenn Sie in der Phase der Kurzachsen-Cine-Serie, in der die T2w-Serie gescannt wurde, Konturen manuell erstellen.

7. DSI-Analyse

Eine DSI-Analyse (für Delayed Signal Intensity = verzögerte Signalintensität)) kann Ihnen helfen, sowohl die Infarktgröße zu bestimmen als auch das Ausmaß der Infarkt-Transmuralität, mit der das vitale und nichtvitale Myokardgewebe und die Wiederherstellung der Funktion nach Revaskularisierung sichtbar eingegrenzt wird.

Weiterführende Informationen finden Sie in folgendem Artikel: *Gibbons, Raymond J., et al.* "The quantification of infarct size". Journal of the American College of Cardiology 44.8 (2004): 1533-1542.

Der Wizard umfasst vier Schritte:

- Erstellen von LV-Endokard- und Epikard-Konturen
- Überprüfen der Bereiche von gesundem und hyperintensivem Myokard
- Überprüfen von DSI-Schwellwert und Segmentation
- Platzieren eines Referenzpunkts, Festlegen des Transmuralitäts-Schwellwerts

So führen Sie eine DSI-Analyse durch

- Laden Sie einen DSI-Datensatz in QMass.
 Siehe auch "Automatische Konturerkennung in der DSI-Serie".
- 2. Wählen Sie die DSI-Serie aus, die Sie analysieren möchten.
- 3. Starten Sie den DSI-Analyse-Wizard, indem Sie neben 🐣 klicken und dann V DSI-Analyse-Wizard wählen.
- 4. Klicken Sie im Wizard auf 9, und zeichnen Sie LV-Endokard-Konturen in jedem Schnitt

der Serie in der Aktiven Ansicht. Klicken Sie in gleicher Weise auf 🤍, um LV-Epikard-Konturen in jedem Schnitt der Serie der Aktiven Ansicht zu zeichnen.

ኛ Siehe auch "Automatische Konturerkennung in der DSI-Serie".

5. Klicken Sie auf Erkennen , und überprüfen Sie, ob die ROI1-Kontur im gesunden Myokardbereich erkannt wurde und ob ROI2 im hyperintensiven Myokardbereich erkannt wurde. Bei Bedarf können Sie die Konturen bearbeiten oder mit der Schaltfläche Erkennen neu erkennen lassen. Der DSI-Hyperenhancement-Schwellwert wird auch berechnet, wenn die Schaltfläche Erkennen gedrückt wird.

Der berechnete Schwellwert wird automatisch auf alle anderen Schnitte kopiert, wenn die Option Auto-Kopieren ausgewählt wird. Wenn Sie die Schaltfläche Anwenden ohne Auswahl von Auto-Kopieren verwenden, werden die ROI-Konturen und der Schwellwert nur für den aktuellen Schnitt bestimmt. Sie können diesen Vorgang für jeden Schnitt getrennt wiederholen. 6. Überprüfen Sie den DSI-Schwellwert, indem Sie die Infarktgrößen-Segmentation in allen Schnitten überprüfen. Sie können den berechneten Schwellwert überschreiben, indem Sie den Schieberegler unter Intensitäts-Schwellwert ziehen.

Klicken Sie auf 🌈 und 💉 , um Bereiche mit Hypoenhancements zu
zeichnen. Um das Löschen von Pixeln zu starten, klicken Sie auf 💉 .
${ig angle}$ Sie können einen manuell festgelegten Schwellwert zu anderen Schnitten
kopieren, indem Sie Auf alle Schnittnummern 👱 , Auf niedrigere
Schnittnummern kopieren der Auf höhere Schnittnummern $\widehat{\Phi}$
Sie können einen anderen Schwellwert auf der Grundlage des Konturbereichs für gesundes Gewebe berechnen, indem Sie eine Berechnungsmethode festlegen.
Sie können die Spitze des Pinsels oder des Radiergummis vergrößern, indem Sie die Zeichengröße erhöhen.
Wählen Sie Smart Brush , oder klicken Sie V in die Werkzeugleiste, wenn Sie die

Wahlen Sie Smart Brush, oder klicken Sie 🥟 in die Werkzeugleiste, wenn Sie die aktuelle Maske bearbeiten wollen, ohne andere Masken zu überschreiben oder zu löschen.

🦿 Sie können die Masken ausblenden, indem Sie Masken anzeigen deaktivieren.

7. Legen Sie einen Referenzpunkt fest. Sie können einen Referenzpunkt platzieren, indem Sie

auf 💓 klicken und einen Referenzpunkt in der Aktiven Ansicht am inferioren oder anterioren Ende des Ventrikelseptums festlegen.

Ustellen Sie sicher, dass in jedem Schnitt, den Sie analysieren möchten, ein Referenzpunkt platziert ist.

Wenn Sie den Referenzpunkt am <u>anterioren</u> Septum platzieren, müssen Sie sicherstellen, dass die Bullseye-Einstellungen geändert werden, damit die Herzsegmente

korrekt bezeichnet sind. Klicken Sie auf das Menüsymbol , und wählen Sie Einstellungen > Bullseye.... Wählen Sie auf der Registerkarte Anzeige unter Referenzpunkt-Position die Option Anterior.

Wenn Sie den standardmäßigen Transmuralitäts-Schwellwert von 50 % ändern wollen, können Sie den Schwellwert unter **Transmuralitäts-Schwellwert** ändern.

Sie können auf Klicken, um ein Bullseye-Fenster zu öffnen. Sie können das gewünschte Diagramm auch in der Dropdown-Liste **Anzeigen** auswählen. Klicken Sie mit der rechten Maustaste in das Fenster, um auf die Optionen zum Speichern des Diagramms und zum Hinzufügen des Diagramms zu den Ergebnissen zuzugreifen.

Zeigen Sie die Ergebnisse im DSI-Fenster an oder im Ergebnisse-Fenster oder Bericht- Fenster von Medis Suite.

Automatische Konturerkennung in der DSI-Serie

Die Konturlinien können in DSI-Reihen automatisch erkannt werden, indem Sie auf 😡.

Automatisch und manuell erstellte Konturen können zu falschen Ergebnissen führen. Stellen Sie sicher, dass Sie sie überprüfen und gegebenenfalls korrigieren.

8. Kombinierte T2w-DSI-Analyse

Die kombinierte T2w-DSI-Analyse hilft Ihnen, den Index und den Unterschied zwischen den T2w-Analyseergebnissen und dem DSI-Ergebnis zu bestimmen.

Dieses Kapitel erklärt, wie eine T2w-DSI-Analyse durchgeführt wird.

Durchführen einer T2w-DSI-Analyse

QMass bietet eine T2w-DSI-Analyse. Es handelt sich dabei um ein einfaches Analysewerkzeug. Die Aufgaben sind:

- Laden und Erstellen von linksventrikulären Endokard- und Epikard-Konturen in den T2w- und DSI-Serien
- Durchführen einer T2w- und DSI-Analyse für die jeweiligen Datensätze

So führen Sie eine T2w-DSI-Analyse durch

- 1. Laden Sie einen DSI- und T2w-Datensatz in QMass.
- 2. Starten Sie den T2w-DSI-Analyse-Wizard, indem Sie neben 🕹 klicken und dann 😡 Kombiniert T2w-DSI wählen.
- 3. Führen Sie eine DSI-Analyse für den DSI-Datensatz durch.
- 4. Führen Sie eine T2w-Analyse für den T2w-Datensatz durch.

Vergebnisse die Ergebnisse im DSI/T2w-Fenster und im Kombiniert T2w-DSI-Fenster an oder im Ergebnisse-Fenster oder Bericht-Fenster von Medis Suite.

Bei der kombinierten T2w-DSI-Analyse wird das hohe T2w-Volumen immer als größer als oder gleich dem Volumen des Infarktvolumens angenommen. Wenn der Infarkt ein größeres Volumen als das hohe T2w-Volumen hat, werden das Volumen und die Berechnungen auf Null gerundet, anstatt als negative Werte angezeigt zu werden.

9. TSI-Analyse

In QMass können Sie eine First-Pass-Perfusionsanalyse durchführen, die als TSI-Analyse (für Time Signal Intensity = Zeitsignalintensität) bezeichnet wird. Dazu müssen Sie die folgenden Schritte durchführen:

- Discrete Series Zeichnen von Endokard- und Epikard-Konturen
- Platzieren von Referenzpunkten
- Registrieren der Konturen

So zeichnen Sie Endokard- und Epikard-Konturen

- 1. Laden Sie einen TSI-Datensatz in QMass.
- 2. Wählen Sie TSI-Serie aus, die Sie analysieren möchten, und klicken Sie auf OK.
- 3. Wenn die Werkzeugleiste "Zeitsignalintensität" mit dem Symbol Referentiet in die Symbol wählen Sie die Studienmatrix-Registerkarte und überprüfen Sie, ob die Serie korrekt bezeichnet ist. Dazu können Sie mit der rechten Maustaste in die Registerkarte der Serie klicken.
- 4. Wählen Sie in der Miniaturansicht ein Bild mit ausreichendem Kontrast in sowohl dem linken als auch dem rechten Ventrikel aus.
- 5. Der Zeichenmodus ist standardmäßig auf Nachzeichnen gesetzt. Um im Punktmodus zu zeichnen, klicken Sie auf
- 6. Zeichnen Sie in der Aktiven Ansicht die Endokard-Kontur, und klicken Sie dann auf und zeichnen Sie die Epikard-Kontur.

U Stellen Sie sicher, dass der LV und RV Blutpool ausgeschlossen ist, indem Sie korrekte Endokard-Konturen zeichnen, um eine Verfälschung der Ergebnisse durch dessen hohe Signalintensität zu vermeiden.

7. Wenn Sie die Signalintensität in einer bestimmten ROI (Region of Interest) im zeitlichen

Verlauf analysieren möchten, klicken Sie auf $\begin{subarray}{c} U \\ Ansicht) eine die ROI einschließende Kontur. \end{subarray}$

Wenn Sie ROIs miteinander vergleichen möchten, klicken Sie auf eines der anderen ROI-

Symbole 🥝, 🧐 oder 🥮, und zeichnen Sie die entsprechende(n) Kontur(en) in der Aktiven Ansicht.

So legen Sie Referenzpunkte fest



2. Platzieren Sie in der Aktiven Ansicht einen Referenzpunkt am inferioren oder anterioren Übergang des rechten Ventrikels und des linken Ventrikels.

Wenn Sie den Referenzpunkt am <u>anterioren</u> Septum platzieren, müssen Sie sicherstellen, dass zunächst die Bullseye-Einstellungen geändert werden, damit die

Herzsegmente korrekt bezeichnet sind. Klicken Sie auf das Menüsymbol • > und wählen Sie Einstellungen > Bullseye.... Wählen Sie auf der Registerkarte Anzeige unter Referenzpunkt-Position die Option Anterior, und klicken Sie auf OK.

So registrieren Sie Konturen

1. Wenn Sie eine oder mehrere ROIs gezeichnet haben, wählen Sie das entsprechende Menüelement bzw. die entsprechenden Menüelemente aus dem Untermenü "Registrierung"

aus. Klicken Sie auf den Pfeil neben 🚟 , und wählen Sie das Menüelement ROI1-Konturen registrieren sowie alle weiteren zutreffenden Menüelemente aus.

2. Klicken Sie auf 🔛



Dadurch werden die ausgewählten Konturen in die anderen Bilder innerhalb des Schnitts kopiert, und die Atembewegungskorrektur wird durchgeführt.

U Die Kontur-Registrierung basiert auf den Einstellungen unter "Kontur-Registrierung". Um auf diese Einstellungen zuzugreifen und zu ändern, klicken Sie auf das Menüsymbol

, und wählen Sie Einstellungen > Registrierungseinstellungen.

3. Überprüfen Sie die Konturen in der Miniaturansicht oder im Film-Werkzeug, um festzustellen, ob die automatische Positionierung der Konturen korrigiert werden muss.

Um einen Konturensatz an eine andere Position zu verschieben, drücken Sie UMSCHALT+STRG und ziehen den Satz an seine neue Position.

Bearbeiten Sie die Konturen nicht mithilfe der Zeichentools. Wenn Sie nach Durchführung der Registrierung neue ROIs hinzufügen möchten, müssen Sie sicherstellen, dass die ROI-Konturen im selben Bild erstellt werden, in dem Sie auch die anfänglichen Konturen erstellt haben.

So zeigen Sie die TSI-Analyseergebnisse an

- 1. Klicken Sie auf www.um die Analyseergebnisse in einem Diagramm anzuzeigen.
- 2. Wählen Sie aus der Dropdown-Liste Anzeigen das Diagramm Myo-Intensität Zeit oder ROI-Intensität - Zeit.

Oder:



1. Klicken Sie auf 💹, um die Analyseergebnisse in einem Bullseye-Diagramm anzuzeigen.

2. Wählen Sie aus der Dropdown-Liste Anzeigen das Element SI-Analyse.

Damit wird eine Dropdown-Liste zum Dialogfenster hinzugefügt.

3. Wählen Sie die Diagrammart aus, die angezeigt werden soll.

Eine ausführliche Beschreibung der Bullseye-Diagramme finden Sie im Benutzerhandbuch.

Version Sie mit der rechten Maustaste, um "Momentaufnahme den Ergebnissen hinzufügen" auszuwählen und die Momentaufnahme des Diagramms zu den Berichten hinzuzufügen.

♀ Zeigen Sie die Ergebnisse im Ergebnisse-Fenster oder im Bericht-Fenster von Medis Suite an.

10. T1-Analyse

Wenn Sie über das T1-Analysemodul verfügen, können Sie mit QMass die T1-Relaxationszeit einer Region of Interest (ROI) analysieren.

In diesem Kapitel wird erläutert:

• Durchführen einer T1-Analyse

Bei einer T1-Analyse wird die Wiederherstellungsrate der Magnetisierung einer Region of Interest (ROI) bestimmt.

So führen Sie eine T1-Analyse durch

- Laden Sie einen T1-Datensatz in QMass.
- Wählen Sie T1-Serie aus, die Sie analysieren möchten.

Vicken Sie in der Studienmatrix mit der rechten Maustaste in die Registerkarte der Serie, und überprüfen Sie, ob die Serie korrekt als eine T1-Serie bezeichnet ist. Bei Bedarf können Sie die Serienbezeichnung in dem Untermenü ändern.

- Wählen Sie die Registerkarte "T1-Analyse".
- Wählen Sie in der Miniaturansicht ein Bild mit ausreichendem Kontrast aus.
- Wählen Sie Ihr bevorzugtes Zeichenwerkzeug aus, und zeichnen Sie die Endokard-Kontur.

US Stellen Sie sicher, dass der LV Blutpool ausgeschlossen ist, da seine hohe Signalintensität andernfalls die Ergebnisse verfälschen würde.

Klicken Sie auf , und zeichnen Sie die Epikard-Kontur.

US Stellen Sie sicher, dass der RV Blutpool ausgeschlossen ist, da seine hohe Signalintensität andernfalls die Ergebnisse verfälschen würde.

Markieren Sie eine oder mehrere ROIs im Septum. Wählen Sie das ROI-Symbol, zum Beispiel

, und zeichnen Sie eine Region of Interest (ROI) im Myokard.

Sie können **Auto-Kopieren** unter **Konturen** deaktivieren, um das Kopieren der Konturen der ROIs in die anderen Bilder zu verhindern.

- Jetzt sind auf der Registerkarte "T1-Analyse" zwei Kurven pro Region of Interest zu sehen: die Kurve der gemessenen Werte in der Farbe der ROI (Region of Interest), und die angepasste Kurve als Strichlinie.
- Im Feld "Zeit [ms]" wird jetzt die T1-Wiederherstellungszeit angezeigt.

Sie können auf die Symbole im Feld "Zeit [ms]" klicken, um die verschiedenen ROIs anzuzeigen oder auszublenden.

Sie können das T1-, T1*- oder die Residual-Schnittstelle auswählen und anzeigen, indem Sie aus dem Dropdown-Auswahlfeld eine **Schnittstelle** auswählen.

Sie können den Erfassungstyp "Look-Locker" (LL) auswählen, bei dem die T1*-, T1- oder t0-Ergebnisse angezeigt werden, oder "Progressive Saturation" (Progressive Sättigung) (PS), bei dem die T1- und die t0-Ergebnisse angezeigt werden.

Ergebnis	Beschreibung
T1 (Progressive Sättigung)	T1 für Studien mit progressiver Sättigung entspricht der folgenden Gleichung: I = A - B • EXP (-t/T1)
T1* (Look- Locker)	T1* für Look-Locker-Studien entspricht der folgenden Gleichung: I = A - B • EXP (-t / T1*)
T1 (Look- Locker)	Der T1-Wert für Look-Locker-Studien entspricht der folgenden Gleichung: T1 = T1 • (B / A - 1)
tO	t0 ist die Nullabgleichszeit, d. h. die Zeit, bei der die Signalintensität die Null auf der horizontalen Achse schneidet. Aus dem Diagramm kann der t0-Wert auch grob geschätzt werden.

Durch Nachzeichnen mit dem Mauszeiger können Sie auch die Wiederherstellungsrate pro

Pixel anzeigen. Klicken Sie auf , und bewegen Sie dann den Mauszeiger über die Pixel im Bild. Dabei wird die Wiederherstellungsrate für das Pixel angezeigt, über dem sich der Mauszeiger gerade befindet.

Weitere Informationen zum T1-Mapping in Look-Locker-Studien finden Sie in folgendem Artikel: Daniel R. Messroghli et al, Modified Look-Locker Inversion Recovery (MOLLI) for High-Resolution T₁ mapping of the Heart, Magnetic Resonance, in Medicine 52: 141-146 (2004).

Zeigen Sie die Ergebnisse im T1-Fenster oder im Ergebnisse-Fenster oder im Bericht-Fenster von Medis Suite an.

So legen Sie einen Farbbereich und die Farbkarteneinstellung fest

1. Klicken Sie auf das Menüsymbol > und wählen Sie dann Einstellungen > T1-Einstellungen.

Das Dialogfenster "T1-Einstellungen" wird geöffnet.

Wählen Sie unter **Farbbereich** Ihren bevorzugten Farbbereich aus. Wählen Sie unter **Farbkarte** Ihre bevorzugte Schnittstelle-Farbkarte aus.

VIII m Konfigurationsdatei-Editor können Sie eine Standard-Farbkarte festlegen.

So exportieren Sie die Relaxationszeiten pro Schnitt nach DICOM

Klicken Sie auf , die Schaltfläche "Parametrische Karte den Ergebnissen hinzufügen".

Vie Karten erscheinen automatisch in der aktuellen QMass-Sitzung und können in der Studienmatrix-Registerkarte zur weiteren Analyse ausgewählt werden.

Anleitungen zur Serienauswahl finden Sie unter: Starten von QMass.

3.

11. T2/T2*-Analyse

Mit der T2/T2*-Analyse lassen sich die T2/T2*-Relaxationszeiten bestimmen. Die Quantifizierung der T2*-Relaxationszeit ist hilfreich für die Charakterisierung der Eisenbelastung in Herz und Leber.

In diesem Kapitel wird erläutert:

• Durchführen einer T2- oder T2*-Verfallszeit-Analyse

Eine T2- oder T2*-Verfallszeit-Analyse umfasst zwei Schritte: Zunächst müssen Sie eine die Region of Interest (ROI) einschließende Kontur im Myokard zeichnen, und dann müssen Sie die Messungen aus der Kurve ausschließen, die durch MRT-Rauschen belastet sind.

So führen Sie eine T2- oder T2*-Analyse durch

- 1. Laden Sie einen T2/T2*-Datensatz in QMass.
- 2. Wählen Sie die T2/T2*-Serie aus, die Sie analysieren möchten.

Klicken Sie in der Studienmatrix mit der rechten Maustaste in die Registerkarte der Serie, und überprüfen Sie, ob die Serie korrekt als eine T2/T2-Serie bezeichnet ist. Bei Bedarf können Sie die Serienbezeichnung in dem Untermenü ändern.*

- 4. Wählen Sie die Registerkarte "T2/T2*-Analyse".
- 5. Wählen Sie in der Miniaturansicht ein Bild mit ausreichendem Kontrast aus.
- 6. Wählen Sie Ihr bevorzugtes Zeichenwerkzeug aus, und zeichnen Sie die Endokard-Kontur.

U Stellen Sie sicher, dass der LV Blutpool ausgeschlossen ist, da seine hohe Signalintensität andernfalls die Ergebnisse verfälschen würde.

7. Klicken Sie auf 🤍, und zeichnen Sie die Epikard-Kontur.

US Stellen Sie sicher, dass der RV Blutpool ausgeschlossen ist, da seine hohe Signalintensität andernfalls die Ergebnisse verfälschen würde.

8. Markieren Sie eine oder mehrere ROIs im Septum. Wählen Sie das ROI-Symbol, zum Beispiel

W, und wählen Sie . Doppelklicken Sie auf die Epikard-Kontur, um den Beginn des septalen Segments zu markieren. Klicken Sie dann auf die Endokard-Kontur, um das Ende zu markieren.

Dadurch wird die Region of Interest (ROI) erstellt. Die folgenden Abbildungen zeigen ein Beispiel.



Sie können Auto-Kopieren unter Konturen deaktivieren, um das Kopieren der Konturen der ROIs in die anderen Bilder zu verhindern.

9. Jetzt sind auf der Registerkarte "T2/T2*-Analyse" zwei Kurven zu sehen: die Kurve der gemessenen Werte in der Farbe der ROI, und die angepasste Kurve in einer helleren und halbtransparenten Version derselben Farbe.

Um die Messpunkte zu entfernen, die durch MRT-Rauschen belastet sind, und den korrekten T2/T2*-Wert der Region of Interest berechnen zu lassen, müssen Sie den Cut-Off-Schieberegler an die Stelle ziehen, wo die Abflachung der Kurve beginnt.

U Wenn die Kurve am Ende nach oben ansteigt anstatt nach unten, müssen Sie sicherstellen, dass zunächst die entsprechenden Bilder ausgeschlossen werden. Dazu klicken Sie in der Miniaturansicht auf die grünen Quadrate in der unteren rechten Ecke der Bilder.

Ziehen Sie das weiße Dreieck unten im Diagramm nach oben.

Dadurch werden die Punkte unter dem Schieberegler als "ausgeschlossen" markiert, und die Anpassungskurve wird zum nicht ausgeschlossenen Teil der gemessenen Kurve. Stellen Sie sicher, dass die Anpassungskurve durch die ersten gemessenen Punkte verläuft.

Die folgende Abbildung zeigt ein Beispiel.



10. Definieren Sie das Erfassungs-Timing. Wählen Sie "Auto", um das direkt vom Scanner abgeleitete Timing zu verwenden, oder verwenden Sie die konfigurierbaren Erfassungs-Timings, wie z. B. "T2Prep_4", wenn die Werte vom Scanner nicht verfügbar sind.

Wit dem Konfigurationsdatei-Editor können Sie im Abschnitt Erfassungs-Timing die Timing-Werte festlegen. T2Prep_4 ist ein Beispiel für eine Zeitkonfiguration.

Up Die Verwendung bereits konfigurierter Erfassungszeiten kann zu falschen Ergebnissen führen. Überprüfen Sie diese und korrigieren Sie diese gegebenenfalls.

11. Im Feld "Verfallszeit" wird jetzt die T2- oder T2*-Verfallszeit angezeigt.

Verwenden Sie die Symbole im Feld "Verfallszeit", um die verschiedenen ROIs anzuzeigen oder auszublenden.

Sie können eine Farb-Schnittstelle der Verfallszeit anzeigen, indem Sie unter **Anzeigen** die Option **Schnittstelle anzeigen** auswählen.

Ergebnis	Beschreibung
T2 oder T2*	Das Ergebnis entspricht der folgenden Gleichung: I = A • EXP (-TE / T2)
	wobei TE die Echozeit in ms ist und wobei T2 bei T2-Analyse entspricht und bei T2*-Analyse T2* entspricht.

Durch Nachzeichnen mit dem Mauszeiger können Sie auch die Verfallsrate pro Pixel

Messgenauigkeit

Interest. Dadurch wird in der Statusleiste unten im QMass-Fenster die Verfallsrate für das Pixel angezeigt, über dem sich der Mauszeiger gerade befindet.

 $\ensuremath{\bigcirc}$ Zeigen Sie die Ergebnisse im T2/T2*-Fenster oder im Ergebnisse-Fenster oder im Bericht-Fenster von Medis Suite an.

Messgenauigkeit

So legen Sie einen Standard für den Cut-Off-Wert und die Overlay-Farben fest

1. Klicken Sie auf das Menüsymbol > und wählen Sie dann Einstellungen > T2/T2*-Einstellungen.

Das Dialogfenster "T2/T2*-Einstellungen" wird geöffnet.

Wählen Sie unter Farbkarte Ihr bevorzugtes Farbschema.

Geben Sie für **Cut-Off-Werte** den Standardwert an, der für die aktuelle Sitzung verwendet werden soll.

Im Konfigurationsdatei-Editor können Sie einen dauerhaften Standard-Cut-Off-Wert festlegen.

So stellen Sie das Erfassungs-Timing ein

1. Wählen Sie das Erfassungs-Timing.

Wählen Sie unter Farbzuordnung Ihr bevorzugtes Farbschema.

Geben Sie unter **Cut-off-Werte** den Standardwert an, der während der aktuellen Sitzung verwendet werden soll.

Mit dem Konfigurationsdatei-Editor können Sie im Abschnitt Erfassungs-Timing die Timing-Werte festlegen. T2Prep_4 ist ein Beispiel für eine Zeitkonfiguration.

Uie Verwendung bereits konfigurierter Erfassungszeiten kann zu falschen Ergebnissen führen. Überprüfen Sie diese und korrigieren Sie diese gegebenenfalls.

So exportieren Sie die Verfallszeiten pro Schnitt nach DICOM

Klicken Sie auf , die Schaltfläche "Parametrische Karte den Ergebnissen hinzufügen".

View Construction automatisch in der aktuellen QMass-Sitzung und können in der Studienmatrix-Registerkarte zur weiteren Analyse ausgewählt werden.

Anleitungen zur Serienauswahl finden Sie unter: Starten von QMass.

12. Beenden einer QMass-Analyse

Wenn Sie Ihre Analysen beendet haben, klicken Sie auf die Schaltfläche "Sitzung speichern" von Medis Suite.

Eine detaillierte Beschreibung zum Beenden einer Medis Suite-Sitzung finden Sie in der Kurzanleitung bzw. im Benutzerhandbuch von Medis Suite.

Messgenauigkeit

In QMass werden alle Messungen aus Berechnungen abgeleitet, die mit den geladenen DICOM-Bildern durchgeführt werden.

Sowohl während der Entwicklung als auch mit jeder neuen Version des Produkts werden die Messungen und Berechnungen umfassend validiert. Die Genauigkeit der Messungen und Berechnungen übersteigt die der angezeigten Ergebnisse um mindestens eine Dezimalstelle.

In der Praxis ist das Bild der begrenzende Faktor für die Genauigkeit von Messungen. Begrenzende Faktoren wie die räumliche und zeitliche Bildauflösung, das Bildrauschen, die Inhomogenität des Magnetfeldes und der Patient bestimmen die Genauigkeit einer jeden Messung.

Die effektive Genauigkeit der Messungen wurde in mehreren Validierungsstudien bewertet. Die folgende Tabelle zeigt die erwartete Genauigkeit für die verschiedenen Arten von Messungen.

QMass Ergebnisse	Gemeinsa mer Wert	Einhei t	Erwartet e Genauigk eit	Genauigk eit	Genauigkeitsbegrün dung und Quelle ist zutreffend	
Ergebnisse des link	s- und rechts	ventrikul	lären Volum	ens		
Körperoberfläche	2	m²	5%	0.01	Genauigkeit vollständig abhängig von der manuellen Benutzereingabe	
ED-Phasennummer	2			1	lst genau, solange die Konturen korrekt gezeichnet sind	
ES-Phasennummer	9			1	lst genau, solange die Konturen korrekt gezeichnet sind	
ED-Phasenzeit	39.75	ms	25 ms	0.01	Hängt von der Erfassungsfrequenz	
ES-Phasenzeit	272.25	ms	25 ms	0.01	ab, die für typische 20 Frames pro Herzschlag, 60 bpm, angegeben wird.	
ED-Volumen	129.43	ml	5%-10%	0.01	[1] - Hängt stark von der Erfassungsanzahl der Schnitte ab. Angegebener Wert für typische 10 Schnitte	
ED-Volumenindex	64.71	ml/m²	5%-10%	0.01	- abgeleitet	
ED-Volumen/HT (HT=Höhe)	71.9	ml/m	5%-10%	0.01	- abgeleitet	
ES-Volumen	63.63	ml	5%-10%	0.01	[1] - Hängt stark von	

					der Erfassungsanzahl der Schnitte ab. Angegebener Wert für typische 10 Schnitte
ES-Volumenindex	31.81	ml/m²	5%-10%	0.01	- abgeleitet
Schlagvolumen	65.8	ml	8%-15%	0.01	Abgeleitet von ED- und ES- Volumengenauigkeit
Schlagvolumeninde x	32.9	ml/m²	8%-15%	0.01	- abgeleitet
Herzpumpleistung	4.76	l/min	8%-15%	0.01	Abgeleitet von Herzpumpleistung
Herzpumpleistungs index	2.38	l/(m²*m in)	8%-15%	0.01	- abgeleitet
Ejektionsfraktion	50.84	%	8%-15%	0.01	Abgeleitet von Herzpumpleistung und ED-Volumen
LV Masse ED	109.45	g	25%	0.01	Abgeleitet vom Volumen, jedoch ist die Herzmuskeldichte keine Konstante [12]
LV Masse ED-Index	54.72	g/m²	25%	0.01	- abgeleitet
LV Masse ED/HT	60.81	g/m	25%	0.01	- abgeleitet
LV Masse ES	117.88	g	25%	0.01	Siehe LV Masse ED
LV Masse ES-Index	58.94	g/m²	25%	0.01	- abgeleitet
Ejektions- / Fülldyna	amik				
Parameter	Value				
PER	535.46	ml/s	10%	0.01	Abgeleitet vom Volumen, begrenzt durch die Erfassungsfrequenz.
PER/EDV	4.14	EDV/s	10%	0.01	- abgeleitet
TPER	66.63	ms	25ms	0.01	Hängt von der Erfassungsfrequenz ab, die für typische 20 Frames pro Herzschlag, 60 bpm, angegeben wird.
TPER- Phasennummer	4			1	Ist genau, solange die Konturen korrekt gezeichnet sind
PFR	325.11	ml/s	10%	0.01	Abgeleitet vom Volumen, begrenzt

					durch die Erfassungsfrequenz.
PFR/EDV	2.51	EDV/s	10%	0.01	- abgeleitet
TPFR	232.63	ms	25ms	0.01	Hängt von der Erfassungsfrequenz ab, die für typische 20 Frames pro Herzschlag, 60 bpm, angegeben wird.
TPFR- Phasennummer	16			1	Ist genau, solange die Konturen korrekt gezeichnet sind
Zeitintensivität					
Amplitude	780.7	AU		0.1	Da es sich um eine arbiträre Einheit handelt, gibt es keine spezifische Genauigkeit.
Max. Steigung	364.8	AU/s		0.1	Da es sich um eine arbiträre Einheit handelt, gibt es keine spezifische Genauigkeit.
Zeit max. Steigung	14.6	S	2	0.1	Wird durch das Zeitintervall zwischen den Erfassungen bestimmt. Basierend auf einer typischen Erfassung / 2 Sekunden
Mittlere Intensität	1348.8	AU		0.1	Da es sich um eine arbiträre Einheit handelt, gibt es keine spezifische Genauigkeit.
Zeit bis 50 % max.	15.7	S	2	0.1	Wird durch das Zeitintervall zwischen den Erfassungen bestimmt. Basierend auf einer typischen Erfassung / 2 Sekunden
T0 Intensität	1,020.1	AU		0.1	Da es sich um eine arbiträre Einheit handelt, gibt es keine spezifische Genauigkeit.

Basislinien- Intensität	930.6	AU		0.1	Da es sich um eine arbiträre Einheit handelt, gibt es keine spezifische Genauigkeit.
Relative Steigung	58.7	%	2	0.1	[2]
Wandstärke / Wand	bewegung				
Stränge Wandstärke	20.00	mm	5%	0.01	[10] - Fehler basierend auf 2 Standardabweichung en
Stränge Wandbewegung	10.00	mm	11%	0.01	[10] - Fehler basierend auf 2 Standardabweichung en
Stränge Wandverdickung	100.00	%	16%	0.01	[10] - Fehler basierend auf 2 Standardabweichung en
Mittlere Wandstärke	20.00	mm	0.1%	0.01	[10] - Fehler basierend auf 2 Standardabweichung en
Mittlere Wandbewegung	10.00	mm	0.1%	0.01	[10] - Fehler basierend auf 2 Standardabweichung en
Mittlere Wandverdickung	100.00	%	0.1%	0.01	[10] - Fehler basierend auf 2 Standardabweichung en
Langachsenvolumen	/ Wandbeweg	gung			
ED-Volumen	110.00	ml	8%	0.01	Typisch für Langachsen- Volumenannäherung
ES-Volumen	50.00	ml	8%	0.01	Typisch für Langachsen- Volumenannäherung
ED Masse	120.00	g	25%	0.01	Abgeleitet vom Volumen, jedoch ist die Herzmuskeldichte keine Konstante. [12]
ES-Masse	55.00	g	25%	0.01	Abgeleitet vom Volumen, jedoch ist die

					Herzmuskeldichte keine Konstante. [12]		
Ejektionsfraktion	55.00	%	15%	0.01	Basierend auf der Volumengenauigkeit		
Schlagvolumen	60.00	ml	12%	0.01	Basierend auf der Volumengenauigkeit		
Wandverdickung	100.00	%	0.1%	0.01	Basierend auf Kurzachsen- Genauigkeitsberechn ungen		
Wandstärke	20.00	mm	0.1%	0.01	Basierend auf Kurzachsen- Genauigkeitsberechn ungen		
Wandstärke Segment	20.00	mm	0.5%	0.01	Basierend auf Kurzachsen- Genauigkeitsberechn ungen und Segmentgröße		
Verzögerte Signalint	ensität						
Infarktgröße Volumen	39.81	ml	5%	0.01	[5], kombiniert mit generischer Genauigkeit [1]		
Infarktgröße Masse	41.80	g	10%	0.01	[5], kombiniert mit generischer Genauigkeit [1] und [12]		
Infarktgröße Prozentsatz	34.02	%	5%	0.01	[5]		
Hohes transmurales Ausmaß Volumen	32.90	ml	5%	0.01	[5], kombiniert mit generischer Genauigkeit [1]		
Hohes transmurales Ausmaß Masse	34.54	g	10%	0.01	[5], kombiniert mit generischer Genauigkeit [1] und [12]		
T2*							
Relaxationszeit	43.6	ms	5%	0.1	[9]		
Relaxationsrate	22.9	Hz	5%	0.1	Ist der Kehrwert der Relaxationszeit		
Kardiale Eisenbelastung T2 (1.5T)	0.44	mg/g	0.01%	0.01	[13]		
Leber-Eisen- Belastung T2	0.78	mg/g	0.01%	0.01	[13]		

(1.5T)					
Kardiale Eisenbelastung T2 (3.0T)	0.38	mg/g	0.01%	0.01	[13]
Leber-Eisen- Belastung T2 (3.0T)	0.63	mg/g	0.01%	0.01	[13]
T1/T1*					
T1* Verfallszeit	1620	ms	5%	1	[11]
T1 Verfallszeit	1560	ms	5%	1	[11]

In der obigen Tabelle verwendete Referenzen:

- 1. Validation Report: MASS LV-Volume and Wall Thickness Quantification, J.J.M. Westenberg, Sep 15, 1999
- 2. Validation Report: MASS Time-Intensity Analysis, J.J.M. Westenberg, Nov 18, 1999
- 3. LV-Volume Calculation, MASS 5.0, Validation Report, Eelco van Akker, Jan 8, 2002
- 4. Time-Intensity Analysis, MASS 5.0, Validation Report, Eelco van Akker, Dec 12, 2001
- 5. Delayed Signal Intensity validation, Eelco Giele, May 4, 2007
- 6. Scientific validation report DCE ACD library, Eelco Giele, Dec 30, 2009
- 7. QMass/QFlow 7.6/5.6 Scientific validation report, Eelco Giele, Oct 1, 2013
- 8. Scientific validation report: QMassMasskModeSvr.doc, Eelco Giele, Jun 23, 2015
- 9. Scientific Validation Report T2w Ratio Calculation, E. Giele, Mar 23, 2017
- 10. Validation Report Wall Thickness / motion / thickening, Eelco van Akker, Dec 13, 2001
- 11. T1 Measurements update, Eelco Giele, Mar 5, 2015
- Cardiac left ventricular myocardial tissue density, evaluated by computed tomography and autopsy, Alexandra G. Gheorghe et al., BMC Med Imaging. 2019; 19: 29
- 13. Scientific Validation Report: T2* to Iron Loading conversion, E. Giele, January 29, 2025

Fehlerbehebung

Hinzufügen von Ergebnissen zu Excel

Um Ergebnisse in Excel hinzuzufügen, können Sie das CSV-Format verwenden. Um die Ergebnisse in Excel zu importieren, gehen Sie wie folgt vor:

- Gehen Sie zum Textbericht
- Wählen Sie den gewünschten Text und/oder die gewünschten Tabellen aus
- Rechte Maustaste > Wählen Sie **CSV kopieren**.
- In Excel > Inhalte einfügen Optionen > Wählen Sie CSV.

Animationsraster mit Löchern

Manchmal erscheint die Animations-Bildmatrix unregelmäßig in der Anzahl der Bilder pro Schnitt oder Phase, oder es gibt Löcher, in denen Bilder fehlen. Dies wird durch doppelte Schnitte in der Serie verursacht.

- Gehen Sie zum Dateibrowser
- Vergewissern Sie sich, dass die Option Doppelte filtern aktiviert ist und drücken Sie auf Erneut scannen
- Laden Sie die Daten erneut
- Nun sollte die Bildmatrix schön und regelmäßig sein.

Keine Kurzachsenergebnisse

Wenn Sie eine Kurz- und eine Langachsenserie mit der gleichen Serienbeschreibung haben, ist die Sortierung und Aufteilung dieser Serien manchmal falsch. Eine der Folgen ist, dass keine Kurzachsenergebnisse angezeigt werden. Um dies zu vermeiden, stellen Sie sicher, dass die LA-Serie und die KA-Serie unterschiedliche Serienbeschreibungen haben.

Keine Ergebnisse im kombinierten T2w-DSI-Bericht

Kombinierte T2w-DSI-Ergebnisse sind nur verfügbar, wenn der Kombinierte T2w-DSI-Wizard geöffnet ist. Sobald der Kombinierte T2w-DSI-Wizard geöffnet ist, sind alle Kombinierten T2w-DSI-Ergebnisse in den Ergebnissen und dem Bericht verfügbar.

Funktionstasten

Wenn Sie mit QMass arbeiten, können Sie die Funktionstasten auf Ihrer Tastatur verwenden, um schnell die folgenden Aufgaben auszuführen.

Tasten	Funktion
F1	Online-Hilfe öffnen.
F5	das Filmwerkzeug starten und die aktuell ausgewählten Schnitte oder Phasen als Film anzeigen.
F6	Studieneigenschaften anzeigen.
F7	Grafikfenster anzeigen.
F8	ein Fenster öffnen, in dem Sie Bullseye-Diagramme erstellen können, die verschiedene Arten von Analyseergebnissen zeigen. Das in diesen Bullseyes verwendete Segmentschema ist das AHA 16-Segmentmodell.
STRG+F8	ein Fenster öffnen, in dem Sie Bullseye-Diagramme erstellen können, die verschiedene Arten von Analyseergebnissen zeigen. Das in diesen Bullseyes verwendete Segmentschema ist Segmentiert pro Schnitt.
STRG+UMSCHALT+F8	ein Fenster öffnen, in dem Sie Bullseye-Diagramme erstellen können, die verschiedene Arten von Analyseergebnissen zeigen. Das in diesen Bullseyes verwendete Segmentschema ist Segmentiert pro Strang.
F9	Berichtsfenster öffnen.
F10	Das visuelle Bewertungsfenster der Wandbewegung öffnen.
STRG+F10	Das visuelle Bewertungsfenster der Zeitsignalintensität öffnen.
STRG+UMSCHALT+F10	Das visuelle Bewertungsfenster der Verzögerten Signalintensität öffnen.

Tastenkombinationen

Tastenkombinationen können Sie auf Ihrer Tastatur drücken, um einen Befehl auszuführen. Die folgenden Tastenkombinationen gelten für alle Ansichten.

Tastenkombination	Funktion	
Studien und Konturdateien		
STRG+O	einen Studienbrowser öffnen.	
STRG+F5	den Verzeichnisbaum des Browsers aktualisieren.	
Bilder		
+	vergrößern.	
-	Bilder verkleinern.	
Elemente		
STRG+D	Konturen automatisch erkennen.	
STRG+Z	die von Ihnen ausgeführten Aktionen rückgängig machen.	
STRG+Y	die Aktionen, die Sie rückgängig gemacht haben, wiederherstellen.	
STRG+C	alle Elemente aus dem aktiven Bild in die Zwischenablage kopieren.	
STRG+V	das aktive Element in das ausgewählte Bild einfügen.	
STRG+UMSCHALT+V	alle Elemente in das ausgewählte Bild einfügen.	
ENTF	das aktuell ausgewählte Element löschen.	
STRG+T	überträgt die Konturen aus der Kurzachsen-Animationsserie in die DSI-Serie.	
STRG+R	ordnet die erstellten Konturen den anderen Bildern der Serie zu.	
F5	Filmdialog öffnen	
F6	Studienparameter-Dialog öffnen	
F7	Grafik-Dialog öffnen	
F8	Bullseye-Dialog öffnen - 16-Segment-Modell	
Strg + F8	Bullseye-Dialog öffnen - segmentiert pro Schnitt	
Strg + Umschalt + F8	Bullseye-Dialog öffnen - keine Segmente.	

Х	Ein- oder Ausschluss ausgewählter Bilder für die automatische
	Konturenerkennung umschalten.

Die folgenden Tastenkombinationen gelten für die aktive Ansicht.

Tastenkombination	Funktion
mit mittlerer Maustaste ziehen	Bild schwenken.
W drücken, dann ziehen	Fensterbreite und -ebene der Bilder anpassen. Standardmäßig wird durch eine horizontale Bewegung die Fensterbreite und durch eine vertikale Bewegung die Fensterebene angepasst.
	Drücken Sie die Taste W auf der Tastatur oder vergewissern Sie sich, dass den Fensterbreiten- und -ebenenmodus zu aktivieren.
1	Fensterbreite und -ebene auf die ursprünglichen Werte zurücksetzen.
2	Fensterbreite und -ebene optimieren.
mittlere Maustaste oder Mausrad klicken + gedrückt halten	blendet die Konturen und alle Patienten- und Studieneigenschaften aus, die in der aktiven Ansicht angezeigt werden. Lassen Sie die mittlere Maustaste los, um die Konturen wieder anzuzeigen.
STRG+Ziehen	die aktive Kontur relativ zum Bild in der aktiven Ansicht und der Miniaturansicht verschieben.
STRG+UMSCHALT+Ziehen	alle Elemente relativ zum Bild in der aktiven Ansicht und der Miniaturansicht verschieben.
STRG+UMSCHALT+ALT +Ziehen	alle Elemente im gesamten Schnittstapel relativ zum Bild in der aktiven Ansicht und der Miniaturansicht verschieben.
UMSCHALT + S	formt eine Kontur um, indem kleine Unregelmäßigkeiten entfernt werden.
UMSCHALT + D	formt eine Kontur um, indem Kurven entfernt werden.
UMSCHALT + C	formt eine Kontur um, indem alle nach innen gerichteten Kurven entfernt werden.
UMSCHALT + E	formt eine Kontur um, indem die Kante neu erkannt wird, wobei die vorhandene Kontur als Modell dient.
S	das Bild in der aktiven Ansicht zum Bericht hinzufügen.
STRG+A	LV Endo- und LV Epi-Konturen akzeptieren.
Leertaste	aktives Element umschalten

STRG+Leertaste	aktiven Bearbeitungsmodus umschalten
BildAuf	Zur nächsten Serie wechseln
BildAb	Zur vorherigen Serie wechseln
STRG+BildAuf	Zur nächsten Ebene wechseln
STRG+BildAb	Zur vorherigen Ebene wechseln
Pfeiltaste oben	Zum NÄCHSTEN Phasenschnitt wechseln
Pfeiltaste unten	Zum vorherigen Schnitt wechseln
Linkspfeil	Zur vorherigen Phase wechseln
Rechtspfeil	Zur nächsten Phase wechseln
STRG+links	aktuelle Kontur nach links verschieben
STRG+rechts	aktuelle Kontur nach rechts verschieben
STRG+Pfeiltaste nach oben	aktuelle Kontur nach oben verschieben
STRG+Pfeiltaste nach unten	aktuelle Kontur nach unten verschieben
STRG+UMSCHALT+Linkspfeil	alle Konturen nach links verschieben
STRG+UMSCHALT+Rechtspfeil	alle Konturen nach rechts verschieben
STRG+UMSCHALT+Pfeiltaste nach oben	alle Konturen nach oben verschieben
STRG+UMSCHALT+Pfeiltaste nach unten	alle Konturen nach unten verschieben
[oder]	Vergrößert und verkleinert die Pinselgröße, wenn die DSI-, T2w- oder Functional MassK-Modus-Analyse verwendet wird.

Die folgenden Tastenkombinationen gelten für das Filmfenster.

Tastenkombination	Funktion
BildAuf	Im Filmfenster zur nächsten Serie scrollen.
BildAb	Im Filmfenster zur vorherigen Serie scrollen.
Р	Film abspielen
S	Film anhalten
Pfeiltaste oben	nächsten Schnitt anzeigen
Pfeiltaste unten	nächsten Schnitt anzeigen
Rechtspfeil	nächste Phase anzeigen
Linkspfeil	vorherige Phase anzeigen
F2	umschalten zwischen Schnitt- und Phasenschleife



- 1. Alfakih K, Plein S, Thiele H, Jones T, Ridgway JP, Sivananthan MU. Normal human left and right ventricular dimensions for MRI as assessed by turbo gradient echo and steady-state free precession imaging sequences. Journal of magnetic resonance imaging : JMRI [Internet]. 2003 Mar [cited 2013 Mar 21];17(3):323–9. Available from: http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12594722.
- 2. J P G van der Ven, et al. Multicentre reference values for cardiac magnetic resonance imaging derived ventricular size and function for children aged 0-18 years. European Heart Journal of Cardiovascular Imaging 21:102-113 (2020). Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/31280290/
- 3. Nadine Kawel-Boehm, et al. Reference ranges ("normal values") for cardiovascular magnetic resonance (CMR) in adults and children. Journal of Cardiovascular Magnetic Resonance 22:87 (2020). Available from: <u>https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/33308262/</u>.
- Niek H Prakken, et al. Cardiac MRI reference values for athletes and nonathletes corrected for body surface area, training hours/week and sex. European Journal of Cardiovascular Prevention and Rehabilitation 17:198-203 (2010). Available from: <u>https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/20042862/</u>.
- 5. Ziqian Xu, et al. Reference Ranges of Ventricular Morphology and Function in Healthy Chinese Adults: A Multicenter 3 T MRI Study. Journal of Magnetic Resonance Imaging (2023). Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/37530736/.
- 6. Gibbons, Raymond J., et al. "The quantification of infarct size." Journal of the American College of Cardiology 44.8 (2004): 1533-1542.
- 7. Amano Y, Tachi M, Tani H, Mizuno K, Kobayashi Y, Kumita S. T2-weighted cardiac magnetic resonance imaging of edema in myocardial diseases. TheScientificWorldJournal [Internet]. 2012 Jan;2012:194069.
- Abdel-Aty H, Zagrosek A, Schulz-Menger J, Taylor AJ, Messroghli D, Kumar A, et al. Delayed enhancement and T2-weighted cardiovascular magnetic resonance imaging differentiate acute from chronic myocardial infarction. Circulation [Internet]. 2004 May 25;109(20):2411–6.
- Subha V. Raman, MD, MSEE*, Orlando P. Simonetti, PhD*, Marshall W. Winner III, MD*, Jennifer A. Dickerson, MD*, Xin He, PhD†, Ernest L. Mazzaferri Jr, MD*, and Giuseppe Ambrosio, MD P, *Ohio. Myocardium at Risk and Predicts Worse Outcome in Patients With Non–ST-Segment Elevation Acute Coronary Syndrome. JACC. 2013;55(22):2480–8.
- G. S. Tilak, L. Y. Hsu, R. F. Hoyt Jr., A. E. Arai, and A. H. Aletras. In vivo T2-weighted magnetic resonance imaging can accurately determine the ischemic area at risk for 2 day-old nonreperfused myocardial infarction Investigative Radiology, vol. 43, no. 1, pp. 7–15, 2008.
- 11. Friedrich MG, Abdel-Aty H, Taylor A, Schulz-Menger J, Messroghli D, Dietz R. The salvaged area at risk in reperfused acute myocardial infarction as visualized by cardiovascular magnetic resonance. J. Am. Coll. Cardiol. 2008 Apr 22;51(16):1581–7.
- 12. Hoey ETD, Gulati GS, Ganeshan A, Watkin RW, Simpson H, Sharma S. Cardiovascular MRI for assessment of infectious and inflammatory conditions of the heart. AJR. Am. J. Roentgenol. 2011 Jul;197(1):103–12.

- Abdel-Aty H, Zagrosek A, Schulz-Menger J, Taylor AJ, Messroghli D, Kumar A, et al. Delayed enhancement and T2-weighted cardiovascular magnetic resonance imaging differentiate acute from chronic myocardial infarction. Circulation [Internet]. 2004 May 25;109(20):2411–6.
- Eitel I, Desch S, Fuernau G, Hildebrand L, Gutberlet M, Schuler G, et al. Prognostic significance and determinants of myocardial salvage assessed by cardiovascular magnetic resonance in acute reperfused myocardial infarction. J. Am. Coll. Cardiol. ; 2010 Jun 1 ;55(22):2470–9