



Ligence Heart

Für 3.42.0

GEBRAUCHSANWEISUNG

Deutsch

CE

Ligence (Ligence) Gebrauchsanweisung für das Herz



Revisionshistorie					
Auf Touren bringen	Datum der Überarbeitung	Beschreibung der Änderung	Überarbeitet von		
1.0	2023-06-28	Dokument wurde erstellt	I. Raudonė		
1.1	2023-07-19	Aktualisierte Liste der Maßtabellen.	I. Raudonė		
1.2	2023-11-20	Aktualisierte Benutzergruppen. Android-App entfernt. Informationen hinzugefügt, welche Messungen im klinischen Umfeld automatisiert werden. Aktualisierte Liste bekannter Fehler.	I. Raudonė		
1.3	2024-01-29	Etiketten wurden aktualisiert.	I. Raudonė		
1.4	2024-03-24	Automatisierte Messungen im Zusammenhang mit der Segmentierung des rechten Ventrikels und des rechten Vorhofs wurden entfernt. Überprüfte, gestraffte und aktualisierte Vorsichtsmaßnahmen und Warnungen entsprechend dem Produkt.	I. Raudonė		
1.5	2024-05-06	Fügen Sie Nutzungsinformationen für einen einseitigen Bericht hinzu.	I. Raudonė		
1.6	2024-05-13	Aktualisierte PDF-Funktionalität für die Verwendung einseitiger Berichte.	I. Raudonė		
1.7	2024-06-05	Aktualisierte Benutzergruppen. Aktualisiertes DICOM-Verwerfen beim Hochladen.	I. Raudonė		
1.8	2024-06-19	Aktualisierte Informationen zur Zusammenfassungserstellung.	I. Raudonė		
1.9	2024-07-29	Die Liste der automatisierten Forschungsmessungen wurde aktualisiert	I. Raudonė		
1.10	2024-08-12	Die Etiketten wurden aktualisiert.	I. Raudonė		
1.11	2024-08-27	Die Etiketten wurden aktualisiert.	I. Raudonė		
1.12	2024-09-04	Die Etiketten wurden aktualisiert.	I. Raudonė		
1.13	2024-10-02	Informationen zum Unterzeichnen einer Studie wurden hinzugefügt.	I. Raudonė		



Revisionshistorie					
Auf Touren bringen	Datum der Überarbeitung	Beschreibung der Änderung	Überarbeitet von		
1.14	2024-10-22	Die Etiketten wurden aktualisiert.	I. Raudonė		
1.15	2024-11-22	Die Etiketten wurden aktualisiert.	I. Raudonė		
1.16	2024-12-18	Die Etiketten wurden aktualisiert.	I. Raudonė		
1.17	2024-12-23	Die Etiketten wurden aktualisiert. Informationen über die Logik der automatischen Generierung von Zusammenfassungen wurden aktualisiert. Die Ansicht "Belastung" wurde entfernt. Korrekturen im Inhaltsverzeichnis. Abschnitt zur bestimmungsgemäßen Verwendung korrigiert.	I. Raudonė		
1.18	2025-01-14	Die Etiketten wurden aktualisiert.	I. Raudonė		
1.19	2025-01-24	Etiketten wurden aktualisiert. Neue Funktionalität von Snippets und Liste früherer Studien des Patienten hinzugefügt.	I. Raudonė		

Ligence

UAB Ligence Taikos pr. 54, Kaunas, Litauen LT- 05305

© 2024, UAB Ligence, Kaunas

Alle Rechte im Falle der Erteilung von Patenten oder der Eintragung als Gebrauchsmuster vorbehalten.

Alle Namen von Unternehmen und Produkten, die in dieser Gebrauchsanweisung erwähnt werden, können Marken oder eingetragene Marken sein. Verweiseauf Produkte anderer Hersteller dienen nur zu Informationszwecken. Solche Hinweise sind weder als Zulassung noch als Empfehlung dieser Produkte gedacht. UAB Ligence übernimmt keine Haftung für die Leistung oder Verwendung solcher Produkte.



Andere indieser Gebrauchsanweisung (IFU) verwendete Kleie-, Software- und Hardwarenamen unterliegen dem Marken- oder Patentschutz. Die Angabe von Produkten dient nur zu Informationszwecken und stellt keinen Markenmissbrauch dar.

Diese Gebrauchsanweisung ist urheberrechtlich geschützt. Ohne ausdrückliche schriftliche Genehmigung ist die Verbreitung, Vervielfältigung oder sonstige kommerzielle Verwertung dieses Dokumentationsbestandes oder die Weitergabe seines Inhalts oder von Teilen davon nicht gestattet. Im Falle eines Verstoßes kann der Zuwiderhandelnde schadensersatzpflichtig sein.

Spezifikationen aufgrund technischer Entwicklungen können sich ändern. Diese Gebrauchsanweisung unterliegt nicht dem Revisionsservice. Bitte wenden Sie sich an den Hersteller oder autorisierten Händler, um die neueste Ausgabe der Gebrauchsanweisung anz.



Inhaltsverzeichnis

1. LESEN SIE DIES ZUERST	1
1. Über die Gebrauchsanweisung (IFU)	1
2. Symbole	2
3. Етікетт	3
4. Märkte und Fremdsprachen Unterstützung	3
5. Melden von Sicherheitsproblemen	3
6. Verwendungszweck	4
7. Allgemeine Beschreibung	5
8. Marketing-Broschüre	6
9. Klinische Benutzergruppen	7
10. Nicht-klinische Benutzergruppen	7
11. Indikationen und Kontraindikationen	7
Angaben	7
Kontraindikationen	8
12. FUNKTIONSPRINZIPIEN DES GERÄTS	8
Manuelle Funktionalitäten	8
Automatische Funktionalitäten	8
13. Erläuterung etwaiger neuer Merkmale	8
14. Beschreibung aller Konfigurationen/Varianten des Produktes	8
15. Allgemeine Beschreibung der wichtigsten Funktionselemente	9
16. Vorteile der Verwendung von Ligence Heart	11
17. Klinischer Nutzen	11
18. Beginn und Beendigung der Nutzung	11
19. KUNDENDIENST	12
2. SICHERHEIT	13
1. Zusammenfassung des Berichts über die klinische Bewertung	13
2. Restrisiken	13
3. Verletzung der Sicherheit personenbezogener Daten	14
4. Meldung schwerwiegender Vorfälle	14
5. DATENVERARBEITUNG	14
6. Installation und Wartung	15
6.1. Installation	15
6.2. Aktualisierungen	15
6.3. Vor-Ort-Aktualisierung	15
6.4. Backups und Redundanz	15
7. Störung	16
8. Messungen	16
9. IT-Sicherheitsmassnahmen	16
10. Liste bekannter Fehler	18
3. VORAUSSETZUNGEN UND INSTALLATION	20
3.1. ELEMENTE DER BENUTZEROBERFLACHE	20
1. Benutzeransichten	20



1. LOGIN ANSICHT	20
2. Lobbyansicht	21
Suche nach echokardiografischen Studien	21
Studienliste	22
3. UPLOAD-ANSICHT	23
4. Arbeitsbereichsansicht	24
5. Elemente der Berichtsansicht	25
Patienteneigenschaften	25
Einheiten des imperialen und metrischen Systems für Patientenmerkmale	26
Zusammenfassungsbox	26
Zusammenfassungsmodi	26
Manueller Zusammenfassungsmodus	27
Automatischer Zusammenfassungsmodus	27
Messfelder	40
Illustrationen	40
Schnellbearbeitung	42
Bericht unterzeichnen – Kardiologe	43
6. Elemente der Arbeitsbereichsansicht	44
Navigationsleiste und Bildtools	44
Suche nach anderen echokardiographischen Studien desselben Patienten	45
Linke Seitenleiste	46
Rechte Seitenleiste	49
4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT	50
<u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So erfassen Sie Bilder	<u>50</u> 50
<u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN	<u>50</u> 50 50
 <u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So erfassen Sie Bilder 2. Einloggen 3. Menü "Einstellungen" 	50 50 50 51
 <u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So erfassen Sie Bilder 2. Einloggen 3. Menü "Einstellungen" 4. Kontomenü 	50 50 50 51 51
 <u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So erfassen Sie Bilder 2. Einloggen 3. Menü "Einstellungen" 4. Kontomenü 5. Laden Sie die Studie hoch 	50 50 51 51 51 51
 <u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So erfassen Sie Bilder 2. Einloggen 3. Menü "Einstellungen" 4. Kontomenü 5. Laden Sie die Studie hoch Wie lade ich eine Studie hoch? 	50 50 51 51 51 51 51
 <u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So erfassen Sie Bilder 2. Einloggen 3. Menü "Einstellungen" 4. Kontomenü 5. Laden Sie die Studie hoch Wie lade ich eine Studie hoch? Einschränkungen der Upload-Funktionalität 	50 50 51 51 51 51 51 52
 <u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN 	50 50 51 51 51 51 52 53
 <u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 	50 50 51 51 51 51 51 52 53 53
 <u>4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT</u> 1. So ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 6. Text-Schnipsel 	50 50 51 51 51 51 52 53 53 53
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT 1. SO ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 6. Text-Schnipsel 7. PASSWORT ÄNDERN 	50 50 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 53
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT 1. So ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 6. Text-Schnipsel 7. PASSWORT ÄNDERN 8. ABMELDEN 	50 50 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 56 56
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT 1. SO ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 6. Text-Schnipsel 7. PASSWORT ÄNDERN 8. ABMELDEN 9. SPERREN DER SOFTWARE 	50 50 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 53 53 53 56 56 56
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT 1. SO ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 6. Text-Schnipsel 7. PASSWORT ÄNDERN 8. ABMELDEN 9. SPERREN DER SOFTWARE 10. MELDEN SIE EIN PROBLEM 	50 50 51 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT 1. So ERFASSEN SIE BILDER 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 6. Text-Schnipsel 7. PASSWORT ÄNDERN 8. ABMELDEN 9. SPERREN DER SOFTWARE 10. MELDEN SIE EIN PROBLEM 11. HILFE 	50 50 51 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT So ERFASSEN SIE BILDER EINLOGGEN MENÜ "EINSTELLUNGEN" KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 6. Text-Schnipsel 7. PASSWORT ÄNDERN 8. ABMELDEN 9. SPERREN DER SOFTWARE 10. MELDEN SIE EIN PROBLEM 11. HILFE 12. SCHALTFLÄCHEN UND FUNKTIONEN DER NAVIGATIONSLEISTE 	50 50 51 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 53 53 53 53 56 56 57 57 57 58 59
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT So ERFASSEN SIE BILDER EINLOGGEN MENÜ "EINSTELLUNGEN" KONTOMENÜ LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN Text-Schnipsel PASSWORT ÄNDERN ABMELDEN Sperren der Software Melden Sie ein Problem Hilfe Schaltflächen und Funktionen der Navigationsleiste Workspace-Schaltflächen und -Funktionen 	50 50 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 56 56 57 57 57 58 59 60
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT So errassen Sie Bilder Einloggen Menü "Einstellungen" Kontomenü Laden Sie die Studie hoch Wie Lade ich eine Studie hoch? Einschränkungen der Upload-Funktionalität Hochladen abgeschlossen Ungültige Dateien Hochgeladen Text-Schnipsel Passwort ändern Abmelden Sperren der Software Melden Sie ein Problem Hilfe Schaltflächen und Funktionen der Navigationsleiste Workspace-Schaltflächen und Funktionen in der Linken Seitenleiste 	50 50 51 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 56 56 57 57 58 59 60 61
 4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART - DESKTOP-CLIENT 1. So ERFASSEN Sie Bilder 2. EINLOGGEN 3. MENÜ "EINSTELLUNGEN" 4. KONTOMENÜ 5. LADEN SIE DIE STUDIE HOCH WIE LADE ICH EINE STUDIE HOCH? EINSCHRÄNKUNGEN DER UPLOAD-FUNKTIONALITÄT HOCHLADEN ABGESCHLOSSEN UNGÜLTIGE DATEIEN HOCHGELADEN 6. Text-Schnipsel 7. PASSWORT ÄNDERN 8. ABMELDEN 9. SPERREN DER SOFTWARE 10. MELDEN SIE EIN PROBLEM 11. HILFE 12. SCHALTFLÄCHEN UND FUNKTIONEN DER NAVIGATIONSLEISTE 13. WORKSPACE-SCHALTFLÄCHEN UND FUNKTIONEN 14. SCHALTFLÄCHEN UND FUNKTIONEN IN DER LINKEN SEITENLEISTE 	50 50 51 51 51 51 52 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53 53



Editierfeld für die Zusammenfassung vergrößern	67
17. Bericht PDF-Ansicht	68
18. Hauptfunktionen der Benutzeroberfläche	70
Scroll-Stapel	70
Messungen durchführen	70
Messung der Zeichenfläche	70
Messung des Ziehvolumens	70
Sortenmessungen	71
Anmerkung löschen	71
ZIEHUNG ABBRECHEN	71
19. Über	71
20. Außerbetriebnahme von Software	72
21. Endbenutzer-Lizenzvereinbarung	72
22. Benutzer-Registrierung	72
Wie registriere ich mich bei Ligence Heart?	72
5. CYBERSECURITY-ANLEITUNG UND SPEZIFIKATIONEN	73
• 1.1. Cybersicherheit	73
 1.2. Gerätesicherheit und Benutzerverantwortung 	73
 1.3. Melden von Verstößen gegen die Gerätesicherheit oder den Datenschutz 	74
 1.4. Beschreibung des Cybersicherheitssystems 	74
6. ANHANG I	75
1. Liste der Anmerkungen	75
 In der nachstehenden Tabelle sind die Messungen aufgeführt, die entweder im automatisierten oder im manuellen Modus durchgeführt werden können. 	75
 Automatisierte Forschung - Dies bedeutet, dass die automatisierte Analyse dieser Messung nicht in einer klinischen Studie validiert wurde. 	75
 Automatisch validiert - Dies zeigt an, dass die automatisierte Analyse dieser Messur in einer klinischen Studie validiert worden ist. 	וg 75
 Messungen ohne	75
 Auf die gleiche Tabelle kann über die Software zugegriffen werden: 	75



1. LESEN SIE DIES ZUERST

Die Gebrauchsanweisung (IFU) von Ligence Heart beschreibt die Funktionen des Produkts und soll Sie bei der sicheren und effektiven Bedienung des Produkts anleiten und unterstützen. Bevor Sie das Produkt verwenden, lesen Sie bitte die Gebrauchsanweisung sorgfältig durch und beachten Sie sorgfältig alle Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen.

Diese Gebrauchsanweisung beschreibt die umfangreichste Konfiguration von Ligence Heart mit der maximalen Anzahl von Funktionen. Einige der beschriebenen Funktionen sind in der Konfiguration Ihres Produkts möglicherweise nicht verfügbar.

Ligence Heart ersetzt kein medizinisches Fachpersonal und kann nur als zusätzliches Unterstützungsinstrument eingesetzt werden. Für die Verwendung von Ligence Heart sind keine besonderen Einrichtungen oder eine spezielle Ausbildung (für Fachärzte, die für die Durchführung echokardiographischer Untersuchungen zertifiziert sind) erforderlich. Den Bedienern (Sonographen und Kardiologen) werden Schulungsvideos zur Verfügung gestellt, bevor ihnen Zugriff auf die Software gewährt wird.

Bitte beachten Sie, dass die Qualität der medizinischen Bilder, die Schärfe, die Genauigkeit und andere Parameter, die für die Benutzer relevant sind, direkt von den technischen Fähigkeiten des medizinischen Geräts abhängen, das medizinische Bilder auf dem Monitor und dem Drucker erzeugt (wenn Bilder ausgedruckt werden).

UAB Ligence stellt dieses Dokument ohne jegliche stillschweigende oder ausdrückliche Gewährleistung zur Verfügung, einschließlich, aber nicht beschränkt auf die stillschweigende Gewährleistung der Marktgängigkeit und Eignung für einen bestimmten Zweck.

UAB Ligence übernimmt keine Haftung für Fehler oder Auslassungenin diesem Dokument und behält sich das Recht vor, ohne weitere Ankündigung Änderungen vorzunehmen, um das Produkt Ligence Heart zu verbessern. UAB Ligence kann jederzeit beschließen, Verbesserungen oder Änderungen an dem in diesem Dokument beschriebenen Produkt vorzunehmen.

1. Über die Gebrauchsanweisung (IFU)

WICHTIG

VOR GEBRAUCH SORGFÄLTIG LESEN

BEWAHREN SIE ES ZUM SPÄTEREN NACHSCHLAGEN AUF

Ligence Heart IFU im PDF-Format ist auf der Website verfügbar: https://www.ligence.io/

Sie können die Datei mit einem PDF-Reader öffnen. Wenn Sie keine PDF-Reader-Anwendung installiert haben, können Sie Adobe Reader von der folgenden Website herunterladen: www.adobe.com

Bitte wenden Sie sich an UAB Ligence oder seine Tochtergesellschaften, um technischen Support zu erhalten.

Das Installationshandbuch von Softwar e ist als separates Dokument der Gebrauchsanweisung beigefügt.

Wenn Sie eine Papierversion der Gebrauchsanweisung benötigen, fragen Sie uns bitte per E-Mail: <u>support@ligence.io</u>. Die Papierversion der Gebrauchsanweisung wirdspätestens 7 Tage nach Erhalt Ihrer Anfrage (an die von Ihnen angegebene Adresse) versandt.



2. Symbole

Die folgenden Symbole können in der Produktdokumentation oder auf den Etiketten erscheinen, die dem Produkt beigefügt sind.

Symbol	Beschreibung
	Warnung. Warnungen weisen auf Informationenhin, um eine gefährliche Situation zu vermeiden, die zum Tod oder zu schweren Verletzungen führen kann.
	Achtung. Vorsichtsmaßnahmen heben Informationen hervor, um eine gefährliche Situation zu vermeiden, die leichte oder mittelschwere Verletzungen oder Geräteschäden verursachen kann.
	Notiz . Notizen lenken Ihre Aufmerksamkeit auf Informationen, die Ihnen helfen, das Produkt effektiver zu bedienen.
	Hersteller. Gibt den Namen und die Adresse des Herstellers an.
MD	Medizinisches Gerät . Zeigt an, dass es sich bei dem Produkt um ein Medizinprodukt handelt.
ī	Lesen Sie die Gebrauchsanweisung. Weist darauf hin, dass der Benutzer die Gebrauchsanweisung konsultieren muss.
CE	CE-Kennzeichnung der Konformität.
CH REP	Autorisierter Vertreter in der Schweiz.



3. Etikett



4. Märkte und Fremdsprachen Unterstützung

Die CE-Kennzeichnung bescheinigt, dass die Ligence Heart-Software in der EU zum Verkauf angeboten wird und die englische Sprache unterstützt wird. Auf Kundenwunsch kann die Software auch in andere Sprachen übersetzt werden. Derzeit wird die englische Sprache unterstützt.

5. Melden von Sicherheitsproblemen

Wenn Sie glauben, eine Schwachstelle in unserer medizinischen Software entdeckt zu haben oder einen Sicherheitsvorfall zu melden haben, kontaktieren Sie uns bitte:

Ligence, UAB DPO, der für den Schutz von dat verantwortlich ist (Kontakte sind öffentlich und unter https://www.ligence.io/ verfügbar).

Vorname, Nachname: Simas Tatoris

Tel. +37069302801

E-Mail: s.tatoris@ligence.io

Die Berichte sollten Folgendes enthalten:



- Beschreibung der lokalen und potenziellen Auswirkungen der Schwachstelle;
- Eine detaillierte Beschreibung der Schritte, die erforderlich sind, um die Sicherheitsanfälligkeit zu reproduzieren. Proof-of-Concept-Skripte, Screenshots und Screenshots sind hilfreich. Bitte seien Sie äußerst vorsichtig, um jeden Exploit-Code ordnungsgemäß zu kennzeichnen und zu schützen.
- Alle technischen Informationen und zugehörigen Materialien, die wir benötigen, um das Problem zu reproduzieren.

Sobald wir einen Schwachstellenbericht erhalten haben, unternimmt Ligence UAB eine Reihe von Schritten, um das Problem zu beheben:

- 1. Ligence, UAB bittet den Anbieter, weiterhin vertraulich über die Schwachstelle zu kommunizieren.
- 2. Ligence, UAB untersucht und verifiziert die Schwachstelle.
- Ligence, UAB behebt die Schwachstelle und veröffentlicht ein Update oder einen Patch f
 ür die Software. Wenn dies aus irgendeinem Grund nicht schnell oder gar nicht m
 öglich ist, wird Ligence, UAB Informationen
 über empfohlene Abhilfema
 ßnahmen bereitstellen.
- 4. Versionshinweise enthalten einen Verweis auf den Schwachstellenfall.

Ligence, UAB wird sich bemühen, den Reporter über jeden Schritt in diesem Prozess auf dem Laufenden zu halten.

Wir schätzen die Bemühungen von Sicherheitsforschern und -entdeckern sehr, die Informationen zu Sicherheitsfragen mit uns teilen und uns die Möglichkeit geben, unsere Software zu verbessern und persönliche Gesundheitsdaten besser zu schützen. Vielen Dank, dass Sie mit uns während des oben genannten Prozesses zusammengearbeitethaben.

Wir werden unser Bestes tun, um Ihre per E-Mail gesendete Meldung zu bestätigen, Ressourcen zur Untersuchung des Problems zuzuweisen und Probleme so schnell wie möglich zu beheben.

6. Verwendungszweck

Verwendungszweck für den US-Markt:

Ligence Heart ist eine vollautomatische Softwareplattform, die erfasste transthorakale Herzultraschallbilder verarbeitet, analysiert und Messungen durchführt und automatisch einen vollständigen Bericht mit Messungen mehrerer wichtiger Herzstruktur- und Funktionsparameter erstellt. Die von dieser Software erzeugten Daten sollen dazu verwendet werden, qualifizierte Kardiologen oder Sonographen bei der klinischen Entscheidungsfindung zu unterstützen. Ligence Heart ist zur Anwendung bei erwachsenen Patienten indiziert. Ligence Heart wurde nicht für die Beurteilung von angeborenen Herzfehlern, Klappenerkrankungen, Perikarderkrankungen und/oder intrakardialen Läsionen (z. B. Tumoren, Thromben) validiert.

Einschränkungen:

Eine schlechte Bildaufnahme führt zu schlechten Anmerkungen und nachfolgenden Messungen. Mehrere Bildqualitätsalgorithmen werden verwendet, um Bilder mit schlechter Qualität herauszufiltern.

Unsere Software ergänzt eine gute Patientenversorgung und entbindet den Benutzer nicht von der Verantwortung für die Überwachung, die klinische Untersuchung des Patienten und das Treffen angemessener klinischer Entscheidungen. Wenn kein Geschlecht angegeben ist, werden für die Schlussfolgerungen weibliche Richtwerte verwendet. Wenn die Körperoberfläche (BSA) nicht vorhanden ist, können keine indizierten Werte bereitgestellt werden. Während der Bildaufnahme kann die unsachgemäße Verwendung des Echogeräts, die Verwendung von nicht kardialen Ultraschallsonden, die Verwendung suboptimaler Einstellungen (z. B. Verstärkung, Kontrast, Tiefe) oder das Fehlen einer Elektrokardiogramm-Erfassung zu einer geringeren Genauigkeit der Software führen.



Verwendungszweck für andere Märkte:

Ligence Heart ist eine Software zur Erkennung, Messung und Berechnung verschiedener Spezifikationen der Struktur und Funktion des Herzens und der großen Gefäße durch die Analyse echokardiographischer Bilder.

Das Gerät ist für den Einsatz vorgesehen, wenn sich der Patient nicht in einem lebensbedrohlichen Gesundheitszustand befindet, die Zeit für medizinische Entscheidungen nicht kritisch ist und keine größerentherapeutischen Eingriffe erforderlich sind.

7. Allgemeine Beschreibung

Um die Arbeitsweise der Software besser zu verstehen, ist es zweckmäßig, den Prozess der Echokardiographie-Untersuchung in zwei Schritte zu unterteilen:

- 1. **Datenerfassung**. Im ersten Schritt manipuliert der Bediener eines Ultraschallgeräts eine Sonde, die mit dem Patienten interagiert, um die echokardiographischen Bilder des Herzens zu erzeugen.
- 2. **Datenanalyse**. Mit Hilfe einer medizinischen Bildbetrachtungssoftware werden die aufgenommenen Echokardiographiebilder geöffnet, annotiert, gemessen und auf der Grundlage der generierten Daten klinische Schlussfolgerungen gezogen.

Nachdem diese Schritte festgelegt wurden, ist es wichtig zu identifizieren, wie der Prozess der Echokardiographie-Untersuchung im speziellen Fall der Verwendung von Ligence Heart abläuft.

Im ersten Schritt (Datenerfassung) können Daten an Ligence Heart gesendet werden und nahezu in Echtzeit Feedback zur Bildansicht und Bildqualität erhalten.

Im zweiten Schritt (Datenanalyse) kann der Benutzer mehrere Bilder speichern und an Ligence Heart senden und nahezu sofortige Anmerkungen, Messungen und Berichte erhalten. Darüberhinaus kann Ligence Heart als Nachbearbeitungswerkzeug verwendet werden, das über die Workstation in der Praxis oder einen anderen speziellen Bereich für die klinische Datenanalyse des Patienten zugänglich ist.

Mit Ligence Heart kann eine vollautomatische 2D-TTE-Datenanalyse durchgeführt werden – Bilderkennung, Erkennung von interessierenden Einzelbildern, Berechnung geeigneter Messungen, automatische Erstellung von Zusammenfassungen auf Grundlage der durchgeführten Messungen. Die automatisch generierten Messungen und der endgültige Bericht müssen von einem Arzt genehmigt werden, der zertifiziert und berechtigt ist, Echokardiographieuntersuchungen durchzuführen und einen Bericht ohne die Verwendung der automatischen Funktionen von Ligence Heart zu erstellen. Der automatisch generierte und vom Kardiologen genehmigte Bericht der Echokardiogramm-Analyse dient lediglich als Entscheidungshilfe. Die Schlussfolgerung der Diagnose muss immer vom Kardiologen getroffen werden. Manuelle Ultraschalldatenanalyse: Alle Messungen (wie bei automatisierten Forschungs- und klinischen Messungen) können manuell durchgeführt werden.

Eine vollständige Liste der Funktionalitäten finden Sie in der Gebrauchsanweisung und der Systemanforderungsspezifikation.



8. Marketing-Broschüre



AUTOMATED

ANALYSIS

- Automatically generated report in a local language
- Measurements can be adjusted by demand

IN TANDEM WITH AI

- Accuracy non inferior to a cardiologist*

Created for doctors by doctors



Contact us: info@ligence.io



9. Klinische Benutzergruppen

Es gibt 2 Gruppen von klinischen Benutzern, die mit Ligence Heart arbeiten können:

- Kardiologe Ligence Heart kann von Kardiologen (oder medizinischem Personal mit gleichwertigen Kompetenzen) verwendet werden, die nach örtlicher Gesetzgebung zertifiziert und berechtigt sind, regelmäßige Echokardiographieuntersuchungen in einem klinischen Umfeld durchzuführen. Die automatisch generierten Messungen und der fertige Bericht müssen von einem Kardiologen genehmigt werden.
- 2. Sonographen Ligence Heart wurde entwickelt, um Sonographen bei der Durchführung von Echokardiographie-Untersuchungen im klinischen Umfeld zu unterstützen. Sonographen (oder medizinisches Personal mit gleicher Kompetenz), die aufgrund der örtlichen Gesetzgebung zur Durchführung einer Echokardiographie berechtigt sind, können Ligence Heart für die Analyse und Berichterstattung nutzen. Die automatisch generierten Messungen und der endgültige Bericht müssen von einem medizinischen Fachpersonal überprüft und genehmigt werden, das auch nach örtlicher Gesetzgebung zertifiziert und berechtigt ist, Echokardiographieuntersuchungen durchzuführen und einen Bericht zu erstellen.

Diese Gruppen gelten als nicht-privilegierte Benutzergruppen.

Benutzergru ppe	Anzeig en von Studien	Anmerkungen und Messungen	Berichters tellung	Berichtsva lidierung	Umfeld
Kardiologen	Ja	Ja	Ja	Ja	Klinik und Forschung
Sonographen	Ja	Ja	Ja	Ja	Klinik und Forschung

Benutzer und ihre Gruppen werden von Ligence oder durch Integration mit Benutzerverwaltung Software wie Microsoft Active Directory eingerichtet.

10. Nicht-klinische Benutzergruppen

Es gibt eine Gruppe nicht-klinischer Benutzer, die mit Ligence Heart arbeiten können:

1. IT-Administratoren – Ligence Heart kann von IT-Administratoren konfiguriert werden, die als privilegierte Benutzergruppe gelten. IT-Administratoren sind für die Verwaltung der Benutzer verantwortlich.

Benutzergruppe	Benutzerverwaltung	Umfeld	
IT-Administratoren	Ja	Klinik & Forschung	

11. Indikationen und Kontraindikationen

Angaben

Die Software ist für die Analyse von Echokardiographie-Bildern von Patienten jeden Geschlechts und jeder Rasse gemäß den neuesten Richtlinien für die Echokardiographie-Untersuchung vorgesehen. Automatische Funktionen sollten bei Erwachsenen für 2D-TTE-Datensätze verwendet werden.



Kontraindikationen

Die automatischen Funktionen sollten nicht zur Analyse von Echokardiographiebildern von Patienten unter 18 Jahren verwendet werden. Außerdem sollten automatische Funktionen nicht verwendet werden, um Bilder von Patienten mit Herzerkrankungen/-verfahren zu analysieren, die die Anatomie oder Geometrie des Herzens signifikant verändern und die Echokardiographiebilder signifikant voneinander abweichen. Eine Liste der Kontraindikationen für automatische Funktionen finden Sie in der folgenden Tabelle:

Contraindications for automated functionalitiesKontraindikationen für automatisierte Funktionalitäten

- 1. Komplexe oder kritische angeborene Herzerkrankung
- 2. Herztumoren

3. Prothetische Klappen, postoperative Herzklappen, Herz-Thorax-Operationen, die die

Herzgeometrie verändern

4. Implantierbare intrakardiale Geräte

5. Herzrhythmusstörungen (Vorhofflattern, Vorhofflimmern)

6. Aortendissektion

12. Funktionsprinzipien des Geräts

Manuelle Funktionalitäten

Das Gerät visualisiert Echokardiographie-Bildgebungsdaten und ermöglicht die Überprüfung der Bildgebungsdaten und die Durchführung von Messungen durch das Zeichnen von Anmerkungen, die den visualisierten Daten überlagert werden. Aus den Annotationen werden dann die relevanten geometrischen und funktionellen Herzparameter berechnet.

Automatische Funktionalitäten

Das Gerät führt eine Reihe von Schritten durch, die die automatische Erkennung der Echokardiographie-Bilddaten, die Erkennung derechokardiographischen Sondenposition und die Erkennung einer Reihe von anatomischen (z. B. Herzkammerrändern, Orientierungspunkten) umfassen. Die automatisierten Funktionalitäten basieren auf den Vorhersagen, die tiefe neuronale Netze aus den echokardiographischen Bildern treffen (z. B. echokardiographische Sondenposition rKognition, Herzkammerrand, Landmarkerkennung).

13. Erläuterung etwaiger neuer Merkmale

Ligence Heart bietet eine neuartige Funktionalität, die eine automatische Analyse einer Reihe von Herzstruktur- und Funktionsparametern ermöglicht. Daher sind die Parameter, die selbst anal behandelt werden, nicht neu, aber die Automatisierung einiger dieser Messungen ist neu (keine der manuellen Funktionalitäten ist neu). Die automatischen Funktionalitäten basieren auf Diese automatischen Funktionalitäten bieten die Möglichkeit, Deep-Learning-Technologien. Aktivitäten automatisieren, die normalerweise manuell während der regulären zu echokardiographischen Bildanalyse durchgeführt werden.

14. Beschreibung aller Konfigurationen/Varianten des Produktes

Es besteht die Möglichkeit, auf Wunsch des Kunden unterschiedliche Funktionenvon Ligence Heart für jeden Kunden über die Kontrollmechanismen des Herstellers ein- und auszuschalten. Das Basispaket des Produkts ermöglicht es immer, Bilder manuell zu kommentieren und Berechnungen



von Messungen zu erhalten. Die Algorithmen zur automatischen Ausführung einigermanueller Aufgaben werden je nach Kundenbedürfnissen und Kaufvertrag ein- und ausgeschaltet.

15. Allgemeine Beschreibung der wichtigsten Funktionselemente

Schema der funktionalen Elemente.



1. Übertragung von Bildern 2.2.1. Login für den Bildbetrachter 2.1.1. Automatisierte Ansichtsklassifizierung I 2.2.2. Studienauswahl 2.1. Automatisierte Analyse I 2.2. Manuelle Analyse I I I 2.1.2. Automatische I Vorhersage von 4 Anmerkungen I I I I I 2.2.3. Ansichtsauswahl und I 2.1.3. Automatisierte Anpassungen 4 Herzphasenvorhersage ľ I I 00 3. Berechnung von Maßen 4. Berichterstellung 5. Bestätigung durch medizinisches Fachpersonal Integration zwischen Workflow-Schritte verschiedenen Funktionen

LIGENCE HEART SOFTWARE

Erläuterung der Funktionselemente



Schlüsselfunktion	Beschreibung
1. Übertragung von Echokardiographie-Bildern	Personenbezogene Daten werden aus Echokardiographiebildern entfernt (falls erforderlich) und die Bilder werden von Ultraschallgeräten, Ultraschallanwendungen, PACS oder anderen Datenquellen (Speicherung) übertragen.
2. Analyse	Echokardiographie-Bildanalyseschritt mit automatisierter oder manueller Analyse
2.1. Automatisierte Analyse	
2.1.1.Automatisierte Ansichtsklassifizierung	Ein automatisiertes System wird trainiert, um den Ansichtsmodus des Echokardiographie-Bildes zu bestimmen. Dieser Schritt wird für die weitere Analyse von Bildern benötigt
2.1.2.Automatisierte Vorhersage von Annotationen	Das automatisierte System ist darauf trainiert, Anmerkungen vorherzusagen, die zur Messung der Herzanatomie basierend auf dem Ansichtsmodus des Echokardiographie-Bildes verwendet werden
2.1.3.Automatisierte Vorhersage der Herzphase	Automatisiertes System verfolgt den Herzzyklus und identifiziert die Frames, die für die Analyse von Echokardiographie-Bildern entscheidend sind, z. B. endsystolisch und enddiastolisch
2.2. Manuelle Analyse	
2.2.1.Beglaubigen	Authentifizierung/Autorisierung für den Softwareschritt, der erforderlich ist, um auf Softwarefunktionen zugreifen zu können
2.2.2.Studienauswahl	Auswahl der barrierefreien Studie durch Filter-/Suchschritt
2.2.3.Auswahl und Anpassungen anzeigen	Im Schritt der Studienanalyse stellt der Arzt den Ansichtsmodus des Echokardiographiebildes ein, führt Anmerkungen durch oder passt Messungen an, die bereits durch automatisierte Analyse durchgeführt wurden
3. Berechnungder Messungen	Berechnung der Messungen auf der Grundlage der Annotationen auf dem Echokardiographiebild, die durch die Kombination von manuellen und automatischen Funktionen durchgeführt werden
4. Berichterstellung	Der Studienanalysebericht, der aus allen Anmerkungen, Messungen und einemautomatisierten Diagnosevorschlag besteht, wird zur Überprüfung und Genehmigung durch den Arzt generiert
5. Validierung durch medizinisches Fachpersonal	Der Arzt validiert alle vorgenommenen Anmerkungen und Messungen und passt die Anmerkungen bei Bedarf an, wobei der Bericht entsprechend aktualisiert wird



16. Vorteile der Verwendung von Ligence Heart

Der Einsatz der Ligence Heart Software bietet eine moderne, schnellere und präzisere Möglichkeit, visuelle Ultraschalldaten zu verstehen. Zusätzlich zur manuellen Analyse von Ultraschallbildern ermöglicht Ligence Heart dem Benutzer, Teile der Echokardiographie-Bildauswertung automatisch mitnicht geringerer Genauigkeit im Vergleich zu Kardiologen durchzuführen, wodurch die Variabilität der Messungen reduziert und die für die Analyse benötigte Zeit reduziert wird.

17. Klinischer Nutzen

Ausführung manueller Funktionalitäten:

• Die manuellen Funktionen von Ligence Heart sindim Vergleich zu anderer hochmoderner medizinischer Software mit CE-Kennzeichnung gleichermaßen genaue und zuverlässige Werkzeuge für die Bewertung der Echokardiographie.

Ausführung automatisierter Funktionalitäten:

• Der wichtigste klinische Vorteil ist ein verbesserter Arbeitsablauf für die echokardiographische Analyse und Berichterstattung durch maschinelles Lernen basierende Automatisierung. Es reduziert möglicherweise die Analysezeit, da weniger manuelle Konturierungen und Anpassungen erforderlich sind, bietet hohe Genauigkeit und vollständige Reproduzierbarkeit (Algorithmen liefern dieselben Ergebnisse für dieselben Daten).

Ligence Heart führt automatisierte Messungen mit einer im Vergleich zu einem zertifizierten Spezialisten nicht geringeren Genauigkeit durch.

18. Beginn und Beendigung der Nutzung

Die Bereitstellung zur Nutzung beginnt mit der Lieferung und/oder Installation der Software auf Ihrem Computer und/oder Arbeitsplatz. Die Bereitstellung für Siegilt für den Zeitraum, der in der Vereinbarung mit Ihrer Einrichtung festgelegt ist, es sei denn, Sie verwenden eine Test- oder Demoversion.

Die Beendigung der Nutzung tritt in Kraft, wenn der in der Vereinbarung mit Ihrer Einrichtung festgelegte Zeitraum abläuft oder wenn der Benutzer die Bedingungendes Endbenutzer-Lizenzvertrags oder andere in der Vereinbarung festgelegte Bedingungen akzeptiert. In einem solchen Fall muss der Benutzer die Nutzung der Software einstellen und die dem Benutzer zugewiesenen eindeutigen Anmeldeinformationen löschen. Die Nutzung der Software wird dann automatischbeendet und der Nutzer muss keine weiteren Maßnahmen ergreifen, um die Nutzung sicher zu beenden.

19. Kundendienst

Vertreter von Ligence stehen für Fragen sowie für Wartung und Service zur Verfügung.

Kontaktangaben:

E-Mail: <u>support@ligence.io</u>

Support-Hotline: +37064550126

Sie können ein Problem oder eine Frage auch über unsere Website einreichen: <u>https://www.ligence.io/submit-issue</u>



2. SICHERHEIT

Bitte lesen Sie die Informationen in diesem Abschnitt sorgfältig durch, bevor Sie Ligence Heart verwenden. Er enthält wichtige Informationen zur Betriebssicherheit und Verwendung des Produkts.



VORSICHT

Der Benutzer bleibt dafür verantwortlich, festzustellen, ob die bereitgestellten Ergebnisse für die entsprechende Echountersuchung akzeptabel sind, und für deren Verwendung zur Unterstützung diagnostischer Entscheidungen.

VORSICHT

Dieses Produkt ist nicht für die Notfalldiagnose bestimmt.

1. Zusammenfassung des Berichts über die klinische Bewertung

Das Risikomanagement des Geräts erfolgte gemäß der Arbeitsanweisung für das internationale Risikomanagement von UAB Ligence, die auf der Norm ISO 14971 basiert. Während der Risikomanagementaktivitäten war das Gerät:

1. Klassifiziert gemäß Anhang VIII der Medizinprodukteverordnung EU 2017/745 als Medizinprodukt der Klasse IIa gemäß Regel 11;

2. Identifiziert gemäß der Medizinprodukteverordnung EU 2017/745 und den Anforderungen, die in Anhang C der Norm ISO 14971 definiert sind;

3. Gemanagte Risiken (analysiert, gemindert, auf Restrisiken überprüft). Es wurden keine zusätzlichen Maßnahmen zur Risikokontrolle identifiziert, die nicht umgesetzt wurden, und das Produkt gilt als sicher für die bestimmungsgemäße Anwendung.

4. Alle Risikomanagementaktivitäten wurden vom Risikomanagementteam durchgeführt.

5. Alle Testaktivitäten wurden vom Testteam durchgeführt.

UAB Ligence sammelt Produktions- und Postproduktionsinformationen in den folgenden Bereichen des Qualitätsmanagementsystems:

- 1. Produktrealisierung;
- 2. Analyse und Verbesserung von Messungen
- 3. Änderungs- und Problemmanagement;
- 4. Rechnungsprüfung;
- 5. Nachverfolgung nach dem Inverkehrbringen.

Die oben genannten Aktivitäten stellen sicher, dass interne und externe Sichten (in denen das Produkt existiert) ständig überwacht werden und bei Änderungen alle damit verbundenen Risiken neu gemanagt werden.

Der Risikomanagementbericht und die zugehörigen Dokumente in der Risikomanagementdatei werden bei Bedarf aktualisiert.

2. Restrisiken

Es wird 1 Restrisiko identifiziert. Die mit dem Risiko verbundenen Gefahren und Warnungen sind in der folgenden Tabelle aufgeführt.

Risiko Nr.	Gefahr	Warnung/Vorsicht
R-13	Die automatisierte Analyse ist leistungsschwach, wenn die Qualität der Bilder unzureichend ist.	Verzögerung im Krankheitsmanagement.



3. Verletzung der Sicherheit personenbezogener Daten

Im Falle einer Verletzung des Schutzes personenbezogener Daten (einschließlich, aber nicht beschränkt auf eine Verletzung der Cybersicherheit) informieren Sie bitte unverzüglich (spätestens jedoch innerhalb von 24 Stunden) den Hersteller der medizinischen Software UAB Ligence unter Verwendung der unten genannten Kontakte:

Datenschutzbeauftragter von UAB Ligence

(Die Kontaktdaten des Datenschutzbeauftragten sind unter <u>www.Ligence.io</u> öffentlich zugänglich).

Vorname, Nachname: Simas Tatoris

Tel. +37069302801

E-Mail: dpo@ligence.io

4. Meldung schwerwiegender Vorfälle

Jeder schwerwiegende Vorfall oder jeder schwerwiegende Vorkommnis, der im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, sollte unverzüglich dem Hersteller (über die Website: <u>https://www.ligence.io/submit-issue</u> oder per E-Mail <u>support@ligence.io</u>) und der zuständigen Behörde des Landes, in dem der Anwender und/oder Patient niedergelassen ist, gemeldet werden.

5. Datenverarbeitung

Zu den Datenformaten, die von diesem Produkt gelesen werden können, gehören:

- a) DICOM-Speicherklassen:
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.6 Speicherung von Ultraschallbildern (eingestellt)
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.6.1 Speicherung von Ultraschallbildern
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7 Sekundäre Bildspeicherung
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.3 Ultraschall-Multiframe-Bildspeicher (eingestellt)
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.3.1 Ultraschall-Multiframe-Bildspeicherung
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7.1 Multiframe-Single-Bit-Sekundärbildspeicher
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7.2 Multiframe Graustufen-Byte sekundäre Bildspeicherung
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7.3 Multiframe-Graustufen-Wortspeicher für sekundäre Erfassungsbilder
- 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7.4 Multiframe-True-Color-Sekundärbildspeicherung
- b) Ultraschall-Bildstream in RGB zusammen mit Metadaten (nicht im DICOM-Format).

Die JPEG-Baseline-1-Datenkomprimierung wird zum Speichern von Bildern aus diesem Produkt verwendet



VORSICHT

Stellen Sie vor dem Speichern, Bearbeiten oder Überprüfen der Daten eines Patienten sicher, dass deren Inhalt mit dem Patientennamen übereinstimmt. Dies bietet zusätzliche Sicherheit, dass die gespeicherten Daten dem richtigen Patienten entsprechen. Nicht offensichtlich falsches Verhalten kann dazu führen, dass Informationenweitergegeben werden.



VORSICHT

Der Nutzer ist für den Inhalt von Berichten, Befundprotokollen und sonstigen Patienteninformationen verantwortlich.



VORSICHT



Die angezeigten Bildinformationen in der Ligence Heart-Software stammen von Ihrem Produktionsgerät, z. B. einem Ultraschallgerät. UAB Ligence ist nicht verantwortlich für falsche oder fehlende Informationen aufgrund eines Verwendungsfehlers oder einer Fehlfunktion des Geräts selbst, das zur Erstellung von Bildern verwendet wurde.



ANMERKUNG

Die Qualität jedes exportierten Objekts (Echountersuchung) hängt stark von den Einstellungen ab, die an den exportierenden Dateiformaten vorgenommen wurden (z. B. Komprimierung von Bildern) und. Bedenken Sie, dass dabei Informationen verloren gehen können. Der Benutzer, der Kardiologe, bleibt für die Entscheidung verantwortlich, ob die in einem exportierten Objekt enthaltenen Informationen für diagnostische Entscheidungen verwendet werden können.

6. Installation und Wartung

6.1. Installation

Ligence Heart ist als Vor-Ort-Installation (fester Server oder geeignete VM), Laptop oder Workstation für die direkte Offline-Nutzung erhältlich.

Ligence Heart ist eine vor Ort installierte Softwareanwendung, die für die Verarbeitung von DICOM-Bildern von mehreren Echokardiographie-Scannern im lokalen Netzwerk eines Krankenhauses entwickelt wurde. Sie generiert automatisch Messungen und Berichtstexte, die nahtlos an das PACS, Berichtssystem oder EMR weitergeleitet werden können. Die Patientendaten bleiben sicher innerhalb des lokalen Netzwerks und sind außerhalb des Netzwerks nicht zugänglich, es sei denn, ein Administrator hat die gemeinsame Nutzung von Daten ausdrücklich erlaubt.

Die Ligence Heart-Software kann vollständig innerhalb des lokalen Netzwerks betrieben und auf vom Kunden bereitgestellten Servern (entweder virtuelle Maschinen oder physische Hardware), einem von Ligence bereitgestellten Server oder einem Laptop oder einer Workstation installiert werden.

Die Installation sollte von Ligence-Technikern in Übereinstimmung mit dem Installationshandbuch durchgeführt werden, das als separates Dokument bereitgestellt wird.

6.2. Aktualisierungen

Wann immer es ein Software-Update gibt, wird unser engagierter Ligence-Vertreter proaktiv mit Ihnen kommunizieren, um Sie über die Details der kommenden Version zu informieren.

6.3. Vor-Ort-Aktualisierung

Die Ferninstallation des Ligence Heart-Softwarepakets ist im Angebot enthalten.

Bei der Installation auf einer kundeneigenen VM oder Hardware übernimmt der Kunde die volle Verantwortung für Hardware-Support, Betriebssysteminstallation, Patching, Sicherheit und Zugriffskontrolle.

6.4. Backups und Redundanz

Image-Daten können in Übereinstimmung mit den lokalen IT-Richtlinien gesichert werden.



VORSICHT

Die Installation darf nur von Technikern von Ligence durchgeführt werden.

VORSICHT

UAB Ligence übernimmt keine Haftung für Probleme, die auf nicht autorisierte Änderungen, Ergänzungen oder Löschungen dieses Produkts oder die unbefugte Installation von Software von Drittanbietern zurückzuführen sind.



ANMERKUNG

Wenn dieses Produkt ordnungsgemäß installiert und auf einem System weiterverwendet wird, das die angegebenen clientseitigen und/oder serverseitigen Systemanforderungen erfüllt, und wenn keine unerwarteten Fehler auftreten, ist dieses Produkt wartungsfrei.

7. Störung

Im Falle einer Störung gehen Sie bitte wie folgt vor:

- Beenden Sie die Verwendung des Geräts
- Aktualisieren Sie den Webbrowser
- Wenn das Problem weiterhin besteht, senden Sie eine E-Mail an support@ligence.io.

8. Messungen

VORSICHT

Die vollständige Anatomie der Struktur, die mit Ligence Heart bewertet wird, muss in den Datensätzen sichtbar sein.

VORSICHT

Im Falle einer schlechten Bildqualität, die sich aus der klinischen Erfahrung und Schulung des Benutzers ergibt, sollten keine Messungen durchgeführt werden. Wenn aus irgendeinem Grund Messungen anhand eines schlecht rekonstruierten Bildes durchgeführt werden, sollten diese Messungen nicht für diagnostische Entscheidungen herangezogen werden.

Der Anwender ist auf die Richtigkeit der vorhandenen Bilder und Messergebnisse verpflichtet. Bei geringsten Zweifeln an der Genauigkeit der Bilder und Messungen sollten Bildscans wiederholt werden.

Sicherheit manueller Funktionalitäten

VORSICHT

Die Messungen wurden in den folgenden Modi validiert und überprüft:

- B-Modus
- M-Modus
- PW-Doppler
- CW-Doppler
- Gewebe-Doppler
- Farbdoppler

9. IT-Sicherheitsmaßnahmen

Im Abschnitt "Sicherheitsanforderungen" im Installationshandbuch werden die erforderlichen Sicherheitsmaßnahmen beschrieben, die vom Krankenhaus (Kunden) umgesetzt werden müssen. Empfehlungen zur Installation und Konfiguration der Ligence Heart-Software, um die Systemsicherheit zu gewährleisten, finden Sie auch im Installationshandbuch.

Der aktuelle Abschnitt beschreibt die Maßnahmen, die der Benutzer ergreifen sollte, um seinen Arbeitsplatz und sein Benutzerkonto vor unbefugtemZugriff zu schützen:

Es wird dringend empfohlen, Ligence Heart nur von den Geräten und Konten aus auszuführen, die durch die Sicherheitsrichtlinien des Unternehmens für den Benutzer autorisiert sind. Die Sicherheitspolitik des Unternehmens sollte sicherstellen, dass das Arbeitsnetzwerk und der Arbeitsplatz des Benutzers sicher sind – Dienstmitarbeiter und Arbeitsplätze verfügen über rechtzeitige Sicherheitspatches und -updates, erforderliche Antivirensoftware, Firewalls und andere Schutzmaßnahmen.











ANMERKUNG

Standardmäßig meldet die Ligence Heart-Software den Benutzer nach einer festgelegten Zeitspanne automatisch ab. Das Deaktivieren oder deutliche Erhöhen dieses Timeouts stellt ein Sicherheitsrisiko dar. Dies kann dazu führen, dass Unbefugte auf sensible Informationen zugreifen oder das System manipulieren.

- Es wird empfohlen, einen Browser zu verwenden, der gemäß den Sicherheitsrichtlinien des Unternehmens autorisiert und mit der Ligence Heart-Software kompatibel ist. Wenn die Sicherheitsrichtlinien des Unternehmens keine Empfehlungen für Browser geben, empfehlen wir, Google Chrome, Mozilla Firefox oder Apple Safari als die derzeit sichersten Browseralternativen auf dem Markt in Betracht zu ziehen.
- Für die Ligence Heart Software ist eine Authentifizierung erforderlich. Die Authentifizierungsmethoden können jedoch variieren. Wenn Sie die Authentifizierung von Login und Passwort verwenden, bewahren Sie das Passwort vor unbefugtem Zugriff auf:
 - Geben Sie das Passwort nicht an andere Personen weiter.
 - Erlauben Sie dem Browser nicht, das Passwort zu speichern.
- Verwenden Sie die Abmeldefunktion von Ligence Heart, nachdem Sie Ihre Arbeit beendet haben und bevor Sie die Anwendung schließen. Das Schließendes Programms ohne Abmeldung ist nicht sicher und kann zu unbefugtem Zugriff auf medizinische Daten führen.

ANMERKUNG

Für Benutzer, die den Computer und das Benutzerkonto gemeinsam nutzen. Ligence Heart wurde mit dem "Zero Footprint"-Konzept entwickelt, was bedeutet, dass keine Patientendaten auf dem Gerät eines Benutzers verbleiben: Nachdem sich der Endbenutzer von Ligence Heart abgemeldet hat , enthält der Cache keine Serverantworten mit Patientendaten. Es gibt jedoch bekannte Sicherheitslücken im Browser, die es ermöglichen, potenziell sensible Daten aus dem Cache des Browsers zu extrahieren, nachdem sich der Benutzer abgemeldet hat und nicht die gesamte Browseranwendung geschlossen wird. Daher wird empfohlen, nach dem Abmelden auch den gesamten Browser (nicht nur einen bestimmten Tab oder eines der Fenster) zu schließen.

	7
_	•
	-
	- J



10. Liste bekannter Fehler

#	Name	Beschreibung	Wie entdeckt?	Bewertung der Auswirkungen auf Sicherheit und Wirksamkeit	Ergebnis der Bewertung	Die Gründe für die Nichtbehebung des Fehlers
1	Bild-Cache im Browser	Bei einigen Browsern werden zwischengespeicherte Bilder nicht ordnungsgemäß entfernt, was zu Fehlern aufgrund von "Speichermangel" führen kann.	Mitglied des Forschungs- und Entwicklungsteams	Gering. Der Fehler wird behoben, wenn der Browser neu geladen wird. Keine Auswirkungen auf die Sicherheit der Software und keine wesentlichen Auswirkungen auf ihre Wirksamkeit.	Unmöglich, zuverlässig zu reproduzieren	R-10, R-11
2	Falsche Meldung beim Versuch, die Studie zu erreichen, ohne eingeloggt zu sein.	Der Versuch, eine Studie mit StudylnstanceUID zu erreichen, ohne angemeldet zu sein, führt nicht zum Anmeldebildschirm, sondern informiert den Benutzer, dass die Studie nicht gefunden wurde. Der Fehler besteht im Wesentlichen darin, dass die dem Benutzer angezeigte Meldung falsch ist.	Tests in einer Forschungseinricht ung.	Gering Die Cybersicherheit wird durch diesen Fehler nicht beeinträchtigt. Der Benutzer muss sich lediglich anmelden.	Niedrige Auswirkunge n.	Die Cybersicherheit wird nicht beeinträchtigt. Einfache Lösung (Benutzer muss sich zuerst anmelden)
3	Polygon wird nicht korrekt angezeigt, wenn der Benutzer die Punkte zu schnell bearbeitet	Wenn ein Benutzer versucht, mehrere Punkte in einem Polygon in schneller Folge anzupassen, werden einige der Anpassungen möglicherweise nicht gespeichert.	Mitglied des Forschungs- und Entwicklungsteams	Gering. Die Sicherheit wird nicht beeinträchtigt, da dem Benutzer das gespeicherte Polygon sofort angezeigt wird und er die Anpassung wiederholen kann.	Schwer zuverlässig zu reproduzieren	Die Sicherheit wird nicht beeinträchtigt.



3. VORAUSSETZUNGEN UND INSTALLATION

Detaillierte Informationen finden Sie im Installationshandbuch.

3.1. ELEMENTE DER BENUTZEROBERFLÄCHE

1. Benutzeransichten

In diesem Abschnitt werden die wichtigsten Benutzeransichten von Ligence Heart vorgestellt und die Navigationsstruktur erläutert.

Der Zugriff auf Ligence Heart erfolgt über eine Webanwendung. Es enthält die folgenden Benutzeransichten:

- 1. Login Ansicht
- 2. Lobbyansicht
- 3. Upload-Ansicht
- 4. Arbeitsbereichsansicht
- 5. Berichtsansicht
- 6. Bericht PDF Ansicht

ſ		 ľ	
	_	_	
	-		

ANMERKUNG

Die Ansicht des Administratorbereichs ist je nach Ihren Benutzerrechten möglicherweise nicht verfügbar.

Das Aussehen jeder Ansicht wird in den folgenden Bildern zusammen mit Beschreibungen dessen, was in jeder von ihnen zu finden ist, dargestellt.

1. Login Ansicht

In der Anmeldeansicht müssen Sie Ihre Anmeldedaten eingeben, um den Bildbetrachter von Ligence Heart verwenden zu können.

Authentication	
Lurenname or email	
Password	
LOGIN	



ANMERKUNG

Der Zugriff auf den Bildbetrachter von Ligence Heart ist ohne Anmeldedaten, d. h. einen Nutzername und ein Passwort, nicht möglich.

2. Lobbyansicht

In der Lobby-Ansicht finden Sie alle Ihre zuletzt erhaltenen Studien.

studies Ligence	Hear	t				b : 9
	Search filters Patient name Date from		Patient ID		Study instance UID	
			Date to		1 DAY 1 WEEK 1 MONTH 6 MONTHS	
	#	Patient Name	Patient ID	Received	Status i	
	35443		TTE-33	2024-10-07 14:37	not reviewed	
	35441 anonymous		no-ID20210809120645791608	2024-10-07 14:29	not reviewed	
	35440	anonymous	no-ID20210809120645791608	2024-10-07 14:27	not reviewed	
	35438	anonymous	no-ID20210809120645791608	2024-10-07 14:24	not reviewed	
	35406	Claude		2024-10-06 16:29		
	35405	Claude		2024-10-06 16:29	not reviewed	
	35404	Harry A. Stamps		2024-10-06 16:27		
	35402	Hank B. Howells		2024-09-25 12:56	not reviewed	
	35398	PEDIATRIC_ECH0_1		2024-09-25 12:37	not reviewed	
	35397	John Brown		2024-09-25 12:30	not reviewed	
					Rows per page: 20 1−20 of 27495 < >	

Suche nach echokardiografischen Studien

Es gibt mehrere Möglichkeiten, in der Lobby-Ansicht nach einer bestimmten echokardiografischen Studie zu suchen. Durch die Eingabe von Werten in die unten angezeigten Felder werden die Suchfilter kombiniert, wobei eine Studie alle eingegebenen Suchkriterien erfüllen muss.

Suchfunktionselement	Erläuterung
Patientenname Search filters Patient name Claude 0/100	Suche basierend auf Vor- und Nachnamen des Patienten.
Patienten-ID Patient ID TTE-33	Suche basierend auf dem DICOM-Patienten-ID-Attribut (0010,0020).
Studieninstanz-UID Study instance UID 1.2.82 0/100	Suche basierend auf dem DICOM-Studieninstanz-UID-Attribut (0020,000D).
Datum von	Suche nach Studien, die ab einem bestimmten Datum eingegangen sind.



Suchfunktionselement	Erläuterung
Date from 04/01/2024	
Datum bis Date to 08/04/2024	Suche nach Studien, die ab einem bestimmten Datum eingegangen sind.
Zeitraumauswahl 1 DAY 1 WEEK 1 MONTH 6 MONTHS	Legen Sie einen Zeitraum fest, nach dem die Studien gefiltert werden sollen.

Studienliste

Element	Erklärung
Studien-ID # 35443 35441	Dies zeigt die interne ID der Studie. Diese ID ist nur bei Verwendung dieser Software relevant.
Name des Patienten Patient Name John Sands anonymous	Hier wird der Patientenname angezeigt, wie er in der DICOM-Datei erkannt oder vom Benutzer festgelegt wurde.
Patienten-ID Patient ID TTE-33	Hier wird die Patienten-ID angezeigt, wie sie im DICOM-Patienten-ID-Attribut festgelegt ist.
no-ID20210809120645791608	



Element	Erklärung
Erhalten Received	Hier werden Datum (JJJJ-MM-TT) und Uhrzeit angezeigt, zu der die Studie von der Software empfangen wurde.
2024-10-07 14:37	
2024-10-07 14:29	
Status	Zeigt den Status einer Studie an.
Status 👔	Unterzeichnet – Diese Studie wurde von einem Arzt unterzeichnet und ein Abschlussbericht wurde erstellt.
reviewed	Ultraschalldiagnostiker überprüft, aber der Abschlussbericht wurde nicht erstellt.
not reviewed	Nicht überprüft – Diese Studie wurde nicht überprüft.
signed	
Zeilen pro Seite	Ermöglicht das Ändern der Anzahl der pro Seite
Rows per page: 20 👻	angezeigten echokardiografischen Studien.
Seiteniterator	Ermöglicht das Navigieren zwischen
1-20 of 27495 < >	verschiedenen Seiten der Studien.

3. Upload-Ansicht

Die Upload-Ansicht dient zum Hochladen von Studien in das System.



ANMERKUNG

Es werden nur Studien im DICOM-Format unterstützt.





Element	Erläuterung
Nur Upload-Selektor - AUS Upload only	Standardeinstellung – "Nur hochladen" ist inaktiv. Dies bedeutet, dass importierte DICOM-Dateien mithilfe einer automatisierten Funktion analysiert werden.
Nur Upload-Selektor - EIN	"Nur hochladen" auf aktiv gesetzt. Wenn diese Einstellung verwendet wird, werden DICOM-Dateien importiert, es wird jedoch keine automatische Messvorhersage durchgeführt.
Datei-Upload Drop DICOM files or click to select!	Durch Klicken auf dieses Element können Dateien zum Hochladen ausgewählt werden. Alternativ können Dateien per Drag & Drop verschoben werden. Für den Upload werden maximal 300 Dateien gleichzeitig unterstützt.

4. Arbeitsbereichsansicht

Diese Ansicht dient zum Anzeigen und Analysieren von Studien.





5. Elemente der Berichtsansicht

Die Berichtsansicht ist für die Erstellung von zweidimensionalen transthorakalen Echokardiographieberichten vorgesehen. In dieser Ansicht können Sie Ihre Messungen mit Normalwerten vergleichen, die Quellansichten überprüfen, in denen die Messungen durchgeführt wurden, und schnell Änderungen an den vorgenommenen Anmerkungen vornehmen. Der Bericht ist nach verschiedenen funktionellen und anatomischen Bereichen des Herzens gegliedert.

Ein Beispiel für die Berichtsansicht ist in der folgenden Abbildung dargestellt:

STUDIES	Report status: sign	ed (i) IMAGES	A PATIENT'S OTHE	ER STUDIES			B :	0
Study date/time: 2025-01-20	12:36		- Weight		- Heart Rhythm			
Anonymized			kg 73			 Mild left ventri Grade III left v 	ricle dilatation, eccentric hypertrophy. Severe left ventricle systolic dysfunction. Summary ventricle diastolic dysfunction. Q	
- Datisat ID		_ 9 or				Severe left atr	Cucinal right ventricular systolic function. Manual C A	uto
0		Unknown -	cm 174			hemodynamic Intermediate r	c parameters). Final dameter aunic sings. Aunic sciences (based on Final campaneters). Finalize	
							IVSd	
		He	art Measurements					
		i i c					IVSd: 10.5 mm (normal [6.00 - 9.00]mm)	
LV Morphology	Value	Indexed Value	LV Systolic	Value		Indexed Value		
IVSd	10.5 mm <i>(avg)</i>		LVEF MoD (B					
LVEDD	65.7 mm <i>(avg)</i>	35.0 mm/m ²	LVEDV (Bi)				#1 IVSd : 10.3 mm 🕱	
LVPWd			LVESV (Bi)					
LVESD			LVEF MoD 40	Ch 28.7 % <i>(a</i>			ACE _{ED}	Soft
LVM			LVEDV (4Ch)	191.1 ml	(avg)	101.7 ml/m ²		
RWT	0.32 (avg)		LVESV (4Ch)	140.1 ml	(avg)	74.6 ml/m ²	Soliti - So	
			LVEF MoD 20	Ch 33.7 % <i>(a</i>			LVEDD 64.5 (mm)	
			LVEDV (2Ch)	203.5 ml	(avg)	108.4 ml/m ²	IVSd 10.3 (mm) 5	
			LVESV (2Ch)	139.9 ml	(avg)	74.5 ml/m ²	LVM 296.3 (g)	
							RWT 0.32	
LV Diastolic	Value	Indexed Value	Atria	Value		Indexed Value	10,	
E			LAV (Bi)	101.3 ml				
A	22.0 cm/s		LAV (4Ch)	87.2 ml				
E/A			LAV (2Ch)	126.6 ml			15.	
Dec			RAA					
Se'			RA volume					
E/Se'			RA Min. axis	(4Ch) RA Min. a				
Le'			RA Maj. axis	(4Ch) RA Maj. a				
E/Le'	10.1							
E/e'	13.7							
TR Vmax								

Patienteneigenschaften

Name Harry A. Stamps	Age	Weight		- Heart Rhythm
Patient ID	M -	Height ft'in" 5'9*	HR	Pressure

Die folgende Abbildung zeigt Patientencharakteristikfelder, die entweder aus DICOM-Dateien importiert werden oder vom Benutzer eingegeben werden können. Felder:



- Name Vor- und Nachname des Patienten.
- Patienten-ID Patienten-ID, die aus DICOM-Dateien importiert wird; dieses Feld kann nicht manuell eingegeben werden.
- Alter Alter des Patienten in Jahren.
- Geschlecht M (männlich), F (weiblich).
- Gewicht Gewicht des Patienten in Pfund (Gebietsschema en-us) oder Kilogramm (andere Gebietsschemas).
- Größe Größe des Patienten in Fuß/Zoll (Gebietsschema en-us) oder Zentimetern (andere Gebietsschemas).
- BSA Körperoberfläche. Dieser Wert kann nicht manuell eingegeben werden, er wird automatisch mithilfe der unten gezeigten Mosteller-Formel berechnet.
- HR Herzfrequenz in Schlägen pro Minute.
- Herzrhythmus Auswahl von Sinusrhythmus, Vorhofflimmern, Herzschrittmacher, Sonstiges oder nicht angegeben.
- Druck systolischer/diastolischer Druck in mmHg.

Mosteller-Formel für BSA:

 $BSA = \sqrt{(weight [cm] x height [cm]) / 3600}$

Einheiten des imperialen und metrischen Systems für Patientenmerkmale

Das Gerät kann so konfiguriert werden, dass es während des Einsatzes imperiale oder metrische Systemeinheiten verwendet:

- Imperiales System Pfund für das Gewicht und Fuß/Zoll für die Höhe
- Metrisches System Kilogramm für das Gewicht und Zentimeter für die Höhe

Bei der Eingabe der Höhe in Fuß/Zoll sollte folgendes Format verwendet werden: <Fuß>'<Zoll>". Zum Beispiel: 5'9"

Zusammenfassungsbox

Das Zusammenfassungsfeld ist ein Platzhalter zum Schreiben der Eindrücke der echokardiographischen Studie. Der in das Zusammenfassungsfeld hinzugefügte Text wird automatisch gespeichert. Unten sehen Sie eine Übersichtsbox mit einem Text, der als Beispiel dienen soll.



Zusammenfassungsmodi

Der Text im zuvor angezeigten Zusammenfassungsfeld kann auf zwei Arten generiert werden. Die in der Abbildung unten dargestellte Komponente ermöglicht das Umschalten zwischen den beiden Modi.





Manueller Zusammenfassungsmodus

Im manuellen Zusammenfassungsmodus, der durch die Position des Schiebereglers auf "Manuell" angezeigt wird, wird der Text in die Zusammenfassungsboxkomponente eingegeben. Der Text wird automatisch gespeichert, ohne dass eine zusätzliche Eingabe durch den Benutzer erforderlich ist.

Automatischer Zusammenfassungsmodus

Im automatischen Zusammenfassungsmodus, der durch die Position des Schiebereglers auf "Auto" angezeigt wird, wird der Text im Zusammenfassungsfeld automatisch generiert. Hierbei handelt es sich um eine deterministische, entscheidungsbasierte Textgenerierung. Bei der Generierung dieses Textes werden weder maschinelles Lernen noch große Sprachmodelle verwendet.

Der Text wird generiert, indem die automatisch oder manuell ermittelten Messwerte zu anatomischen und funktionellen Merkmalsbeschreibungen kombiniert werden.

Erläuterung der verwendeten Begrifflichkeiten

Geschlossenes Intervall "[]": Ein Bereich, in dem die Grenzwerte enthalten sind. Beispielsweise gibt "[5,9" an, dass 5,9 Teil des Intervalls ist.

Offenes Intervall "()": Ein Bereich, in dem die Grenzwerte ausgeschlossen sind. Beispielsweise gibt "6,4)" an, dass Werte bis 6,4 (ausschließlich) Teil des Intervalls sind.

 \in - Teil des Intervalls. Beispielsweise gibt \in [2, 5] an, dass die Werte von 2 bis 5, einschließlich ihnen selbst, Teil des Intervalls sind.

Indizierte Werte: Eine Messung, die durch Division durch die Körperoberfläche (BSA) normalisiert wird. Beispielsweise wird die indizierte linksventrikuläre Masse als linksventrikuläre Masse dividiert durch die BSA berechnet.

Priorität: Die bevorzugte Reihenfolge der Verwendung verfügbarer Messungen.

• Beispiel 1: Für die linksventrikuläre Ejektionsfraktion wird die biplanare Ejektionsfraktion bevorzugt. Wenn nur der apikale Vierkammerblick verfügbar ist, wird stattdessen die monoplanare Ejektionsfraktion mit apikalem Vierkammerblick verwendet. Wenn kein Vierkammerblick verfügbar ist, wird eine Ejektionsfraktion mit Zweikammerblick verwendet.

• Beispiel 2: Für das Verhältnis von Transmissionsgeschwindigkeit E zu Durchschnittsgeschwindigkeit e' gilt folgende Priorität:

- Transmissionsgeschwindigkeit E im Vergleich zum E'-Durchschnitt.
- Transmitrale E-Geschwindigkeit zur Lateralwand e'.
- Transmitrale E-Geschwindigkeit zu septalem e'.

Diastolischer Durchmesser des linken Ventrikels in der parasternalen Längsachse

Indizierte Werte (Wert/BSA) werden nicht indizierten Werten vorgezogen. D. h. wenn ein indizierter Wert verfügbar ist, wird dieser zur Textgenerierung verwendet. Nicht indizierte Werte werden nur dann zur Textgenerierung verwendet, wenn kein indizierter Wert verfügbar ist.

Erforderliche Maße (mindestens eines der folgenden):

- Indexierter linksventrikulärer enddiastolischer Durchmesser (LVEDDi)
- Linksventrikulärer enddiastolischer Durchmesser (LVEDD)

Priorität (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):

- LVEDDi
- LVEDD



LVEDDi

Kriterien (Patient ist männlich)	Kriterien (Patientin ist weiblich)	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
LVEDDi <3,1 cm	LVEDDi <3,2 cm	Normaler Durchmesser des linken Ventrikels
LVEDDi ∈ [3,1, 3,4) cm	LVEDDi ∈ [3,2, 3,5) cm	Leichte Dilatation des linken Ventrikels
LVEDDi ∈ [3,4, 3,6] cm	LVEDDi ∈ [3,5, 3,7] cm	Mäßige Dilatation des linken Ventrikels
LVEDDi >3,6 cm	LVEDDi >3,7 cm	Schwere Dilatation des linken Ventrikels
Kein LVEDDi	Kein LVEDDi	Größe des linken Ventrikels nicht ausgewertet (fehlender diastolischer Durchmesser)

Wenn nur LVEDD verfügbar ist (nicht indiziert)

Kriterien (Patient ist männlich)	Kriterien (Patientin ist weiblich)	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
<5,9 cm	<5,3 cm	Normaler Durchmesser des linken Ventrikels
LVEDD ∈ [5,9, 6,4) cm	LVEDD ∈ [5,3, 5,7) cm	Leichte Dilatation des linken Ventrikels
LVEDD	LVEDD ∈ [5,7, 6,1] cm	Mäßige Dilatation des linken Ventrikels
LVEDD >6,8 cm	LVEDD >6,1 cm	Schwere Dilatation des linken Ventrikels
Kein LVEDD	Kein LVEDD	Größe des linken Ventrikels nicht ausgewertet (fehlender diastolischer Durchmesser)

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003</u> Ergänzende Tabelle 3.



Morphologie des linken Ventrikels im parasternalen Längsachsen-Schnitt

Formeln

Linksventrikuläre Masse (LVM)	Devereux-Formel		
	0,8 * (1,04 * (LVEDD + IVSd + LVPWd)^3 - LVEDD^3) + 0,6		
Relative Wandstärke (RWT)	(IVSd + LVPWd) / LVEDD		

Erforderliche Maße (alle unten):

- Relative Wandstärke (RWT)
- Indizierter Wert der linksventrikulären Masse (LVMi). Nicht indizierte linksventrikuläre Masse wird nicht verwendet. Wenn BSA nicht verfügbar ist, wird kein Text für die linksventrikuläre Morphologie generiert.

Kriterien männlich)	(Patient	ist	Kriterien weiblich)	(Patientin	ist	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
RWT <0,42 LVMi <115 g			RWT <0,42 LVMi <95 g			normale Morphologie
RWT >0,42 LVMi >115 g			RWT >0,42 LVMi >95 g			konzentrische Hypertrophie
RWT >0,42 LVMi <115 g			RWT >0,42 LVMi <95 g			konzentrische Umgestaltung
RWT <0,42 LVMi >115 g			RWT <0,42 LVMi >95 g			exzentrische Hypertrophie
RWT oder gemessen	LVMi	nicht	RWT ode gemessen	r LVMi	nicht	Morphologie nicht ausgewertet

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003</u> Abbildung 6.

Linksventrikuläre systolische Funktion in apikalen Ansichten

Erforderliche Maße (mindestens eines der folgenden):

- Linksventrikuläre Auswurffraktion (Biplan) (LVEF MoD (Bi))
- Linksventrikuläre Auswurffraktion (Methode der Disks) (A4Ch) (LVEF MoD 4Ch)
- Linksventrikuläre Auswurffraktion (Methode der Disks) (A2Ch) (LVEF MoD 2Ch)

Priorität (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):



- LVEF MoD (Bi)
- LVEF MoD 4Ch
- LVEF MoD 2Ch

EF - Auswurffraktion (eine der priorisierten Messungen)

Kriterien (Patient ist männlich)	Kriterien (Patientin ist weiblich)	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
EF ≥52 %	EF ≥54 %	Normale systolische Funktion des linken Ventrikels
EF ∈ [41, 52) %	EF ∈ [41, 54) %	Leichte systolische Dysfunktion des linken Ventrikels
EF ∈ [30, 41) %	EF ∈ [30, 41) %	Mäßige systolische Dysfunktion des linken Ventrikels
EF <30 %	EF <30 %	Schwere systolische Dysfunktion des linken Ventrikels
Kein LVEF MoD (Bi), LVEF MoD 4Ch und LVEF MoD 4Ch	Kein LVEF MoD (Bi), LVEF MoD 4Ch und LVEF MoD 4Ch	Systolische Funktion des linken Ventrikels nicht ausgewertet

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003</u> Ergänzende Tabelle 3

Diastolische Funktion des linken Ventrikels bei normaler Auswurffraktion

Dies gilt nur, wenn die linksventrikuläre Ejektionsfraktion normal ist.

Benötigte Maße:

- E/e'-Durchschnittsverhältnis (E/e') oder E/Lateral-e'-Geschwindigkeitsverhältnis (E/Le') oder E/Septal-e'-Geschwindigkeitsverhältnis (E/Se')
- Maximale Trikuspidalinsuffizienzgeschwindigkeit (TR Vmax)
- Linker Vorhofvolumenindex (Biplane) (LAVi (Bi)) oder Linker Vorhofvolumenindex (A4Ch) (LAVi (4Ch)) oder Linker Vorhofvolumenindex (A2Ch) (LAVi (2Ch))

Priorität für das E-zu-e'-Verhältnis (höchste Priorität zu niedrigster Priorität):

- E/e'
- E/Le'
- E/Se'

Priorität für den linksatrialen Volumenindex (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):

- LAVi (Bi)
- LAVi (4Ch)
- LAVi (2Ch)


Kriterien:

- E/e' > 14 oder E/Le' > 14 oder E/Se' > 14
- Se' < 7 cm/s oder Le' Geschwindigkeit <10 cm/s
- TR Vmax > 2,8 m/s
- LAVi (Bi) oder LAVi (4Ch) oder LAVi (2Ch) >34ml/m²

Kriterien	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext	
<3 Kriterien sind verfügbar	Diastolische Funktion nicht ausgewertet (ein oder mehrere Kriterien fehlen)	
 3 oder 4 Kriterien bewertet 1 oder 0 Kriterien sind positiv 	Normale diastolische Funktion des linken Ventrikels	
 3 oder 4 Kriterien bewertet 2 Kriterien sind positiv 	Unbestimmte diastolische Funktion des linker Ventrikels	
 3 oder 4 Kriterien bewertet 3 Kriterien sind positiv 	Zum Auswertealgorithmus "Linksventrikuläre diastolische Dysfunktion"	

Quellen:

• Nagueh et al. 2016. Empfehlungen zur Bewertung der diastolischen Funktion des linken Ventrikels mittels Echokardiographie: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 29(4), 277–314. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2016.01.011</u> Abbildung 8

Linksventrikuläre diastolische Dysfunktion

Dies gilt nur, wenn die linksventrikuläre Ejektionsfraktion reduziert ist oder die linksventrikuläre Ejektionsfraktion normal ist und eine diastolische Dysfunktion vorliegt.

Benötigte Maße:

• E/A-Verhältnis (E/A)

Weitere Messungen:

- E/A-Verhältnis (E/A)
- Transmissionale E-Geschwindigkeit (E)
- E/e'-Durchschnittsverhältnis (**E/e'**) oder E/Lateral-e'-Geschwindigkeitsverhältnis (**E/Le'**) oder E/Septal-e'-Geschwindigkeitsverhältnis (**E/Se'**)
- Maximale Trikuspidalinsuffizienzgeschwindigkeit (TR Vmax)
- Linker Vorhofvolumenindex (Biplane) (LAVi (Bi)) oder Linker Vorhofvolumenindex (A4Ch) (LAVi (4Ch)) oder Linker Vorhofvolumenindex (A2Ch) (LAVi (2Ch))

Priorität für das E-zu-e'-Verhältnis (höchste Priorität zu niedrigster Priorität):

- E/e'
- E/Le'
- E/Se'

Priorität für den linksatrialen Volumenindex (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):



- LAVi (Bi)
- LAVi (4Ch)
- LAVi (2Ch)

Kriterien:

- E/e' > 14 oder E/Le' > 14 oder E/Se' > 14
- TR Vmax > 2,8 m/s
- LAVi (Bi) oder LAVi (4Ch) oder LAVi (2Ch) >34ml/m²

Kriterien	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
$E/A \le 0.8$ und $E \le 50$ cm/s	Diastolische Dysfunktion des linken Ventrikels Grad I
E/A ≥ 2	Diastolische Dysfunktion des linken Ventrikels Grad III
(E/A \leq 0,8 und E > 50 cm/s) oder 0,8< E/A <2 2 oder 3 Kriterien sind negativ	Diastolische Dysfunktion des linken Ventrikels Grad I
(E/A ≤ 0,8 und E > 50 cm/s) oder 0,8< E/A <2 Nur 2 Kriterien verfügbar und 1 positiv	Unbestimmte diastolische Funktion des linken Ventrikels
(E/A ≤ 0,8 und E > 50 cm/s) oder 0,8< E/A <2 2 oder 3 Kriterien sind positiv	Diastolische Dysfunktion des linken Ventrikels Grad II
E/A nicht verfügbar	Diastolische Funktion nicht ausgewertet (fehlendes E/A)
E/A ≤ 0,8 und E nicht verfügbar	Diastolische Funktion nicht ausgewertet (fehlende E-Wellen-Geschwindigkeit)

Quellen:

• Nagueh et al. 2016. Empfehlungen zur Bewertung der diastolischen Funktion des linken Ventrikels mittels Echokardiographie: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 29(4), 277–314. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2016.01.011</u> Abbildung 8

Durchmesser des rechten Ventrikels

Erforderliche Maße (mindestens eines der folgenden):

- Rechtsventrikulärer Basaldurchmesser (RVB)
- Mittlerer Durchmesser des rechten Ventrikels (RVM)

Kriterien	Entsprechender Zusammenfassungstext	automatischer
RVM >3,5 cm oder RVB >4,1 cm	Dilatation des rechten Ventrikels	



RVM ≤ 3,5 cm und RVB ≤ 4,1 cm oder RVM ≤3,5 cm und RVB nicht verfügbar oder RVM nicht verfügbar cm und RVB ≤4,1 cm	Normale Größe des rechten Ventrikels
RVM nicht verfügbar und RVB nicht verfügbar	<u>Es wird kein Text generiert</u>

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003</u> Abschnitt "7.1 Lineare Messungen"

Globale systolische Funktion des rechten Ventrikels im 2D-B-Modus

Benötigte Maße:

• Anteilige Flächenänderung (FAC)

Kriterien	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
FAC <35 %	Reduzierte globale systolische Funktion des rechten Ventrikels
Gesamtdurchschnitt ≥35 %	Normale globale systolische Funktion des rechten Ventrikels
FAC nicht verfügbar	Es wird kein Text generiert

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003 Abschnitt "8.3 RV 2D FAC"

Rechtsventrikuläre longitudinale systolische Funktion

Benötigte Maße:

- S prime rechtsventrikuläre Seitenwand (S'RV)
- Systolische Exkursion in der Trikuspidalklappenannularebene (TAPSE)

Kriterien	Entsprechender Zusammenfassungstext	automatischer
S' RV <9,5 cm/s oder TAPSE < 17 mm	Reduzierte longitudinale des rechten Ventrikels	systolische Funktion



S' RV ≥9,5 cm/s und TAPSE ≥17 mm oder S' RV ≥9,5 cm/s und TAPSE nicht verfügbar oder S' RV nicht verfügbar und TAPSE ≥17mm	Normale globale systolische Funktion des rechten Ventrikels
S' RV nicht verfügbar und TAPSE nicht verfügbar	<u>Es wird kein Text generiert</u>

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003</u> Tabelle 9

Größe des linken Vorhofs in apikalen Ansichten

Ein indizierter Wert ist erforderlich. Wenn BSA nicht verfügbar ist, wird kein Text generiert.

Erforderliche Maße (mindestens eines der folgenden):

- Linksatrialer Volumenindex (Biplan) (LAVi (Bi))
- Linksatrialer Volumenindex (A4Ch) (LAVi (4Ch))
- Linksatrialer Volumenindex (A2Ch) (LAVi (2Ch))

Priorität (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):

- LAVi (Bi)
- LAVi (4Ch)
- LAVi (2Ch)

LAVi - Linksatrialer Volumenindex (eine der priorisierten Messungen)

Kriterien	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext	
LAVi ≤34 ml/m ²	Linker Vorhof normaler Größe	
LAVi \in [34, 41] ml/m ²	Leichte Vergrößerung des linken Vorhofs	
LAVi ∈ (41, 48] %ml/m ²	Mäßige Vergrößerung des linken Vorhofs	
LAVi >48 ml/m ²	Starke Vergrößerung des linken Vorhofs	
Kein LAVi	<u>Es wird kein Text generiert</u>	

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1),



1-39.e14. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003</u> Abschnitt "9.4. Normalwerte von LA-Messungen".

Größe des rechten Vorhofs in apikalen Ansichten

Ein indizierter Wert ist erforderlich. Wenn BSA nicht verfügbar ist, wird kein Text generiert.

Erforderliche Maße (mindestens eines der folgenden):

- Rechtsatrialer Volumenindex (2D) (RAVi)
- Dimensionsindex der kleinen Achse des rechten Vorhofs (A4Ch) (RA Min. i (4Ch))

Priorität (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):

- RAVi
- RA Min. i (4Ch)

RAVi

Kriterien (Patient ist männlich)	Kriterien (Patientin ist weiblich)	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
RAVi ≤32 ml/m ²	RAVi ≤28 ml/m ²	Normale Größe des rechten Vorhofs
RAVi >32 ml/m ²	RAVi >28 ml/m ²	Vergrößerung des rechten Vorhofs
Kein RAVi und kein RA Min. i (4Ch)	Kein RAVi und kein RA Min. i (4Ch)	<u>Es wird kein Text generiert</u>

RA Min. i (4Ch)

Kriterien (Patient ist männlich)	Kriterien (Patientin ist weiblich)	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
RA Min. i (4Ch) ≤2,2 cm/m ²	RA Min. i (4Ch) ≤2,2 cm/m ²	Normale Größe des rechten Vorhofs
RA Min. i (4Ch) >2,2 cm/m ²	RA Min. i (4Ch)>2,2 cm/m ²	Vergrößerung des rechten Vorhofs
Kein RAVi und kein RA Min. i (4Ch)	Kein RAVi und kein RA Min. i (4Ch)	<u>Es wird kein Text generiert</u>

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003</u> Abschnitt "10. Messungen des rechten Vorhofs" und Tabelle 13 für RA Min. i (4Ch).



Aortenring im parasternalen Längsachsen-Schnitt

Ein indizierter Wert ist erforderlich. Wenn BSA nicht verfügbar ist, wird kein Text generiert.

Benötigte Maße:

• Aortenannulus-Index (**AoAi**)

Kriterien	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext	
AoAi >1,4 cm/ ^{m²}	Erweiterung des Aortenrings	
AoAi ≤1,4 cm/m2	Aortenring mit normalem Durchmesser	
AoAi nicht verfügbar	Es wird kein Text generiert	

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003 Tabelle 14.

Aortensinus im parasternalen Längsachsen-Schnitt

Ein indizierter Wert ist erforderlich. Wenn BSA nicht verfügbar ist, wird kein Text generiert.

Benötigte Maße:

Kriterien (Patient ist männlich)	Kriterien (Patientin ist weiblich)	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
AoSi >1,9 cm/m ²	AoSi >2,0 cm/m ²	Dilatation des Aortenrings
AoSi ≤1,9 cm/m2	AoSi ≤2,0 cm/m2	Aortenring mit normalem Durchmesser
AoSi nicht verfügbar	AoSi nicht verfügbar	<u>Es wird kein Text generiert</u>

• Aortensinusdurchmesser-Index (**AoSi**)

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. <u>https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003</u> Tabelle 14.

Aufsteigende Aorta im parasternalen Längsachsen-Schnitt

Ein indizierter Wert ist erforderlich. Wenn BSA nicht verfügbar ist, wird kein Text generiert.

Benötigte Maße:



Aufsteigender Aortadurchmesser-Index (AAoi)

Kriterien (Patient ist männlich)	Kriterien (Patientin ist weiblich)	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
AAoi >1,7 cm/ ^{m²}	AAoi >1,9 cm/ ^{m²}	Dilatation des Aortenrings
AAoi ≤1,7 cm/m2	AAoi ≤1,9 cm/m2	Aortenring mit normalem Durchmesser
AAoi nicht verfügbar	AAoi nicht verfügbar	<u>Es wird kein Text generiert</u>

Quellen:

• Lang et al. 2015. Empfehlungen zur Quantifizierung der Herzkammern mittels Echokardiographie bei Erwachsenen: Ein Update der American Society of Echocardiography und der European Association of Cardiovascular Imaging. Journal of the American Society of Echocardiography: Offizielle Veröffentlichung der American Society of Echocardiography, 28(1), 1-39.e14. https://doi.org/10.1016/j.echo.2014.10.003 Tabelle 14.

Aortenstenose

Benötigte Maße:

• Aorta-Spitzengeschwindigkeit (AV Vmax)

Weitere Messungen:

- Mittlerer Aortengradient (AMG)
- Aortischer Spitzengradient (APG)
- Durchmesser des linksventrikulären Ausflusstraktes (LVOTD)
- Aortenklappenflächenindex (AVAi) oder Aortenklappenfläche (AVA)
- Geschwindigkeitsverhältnis der Aortenklappe (Vel.-Verhältnis)

Priorität für den Aortenklappenbereich (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):

- AVAi
- AVA

AV Vmax ist $\leq 2,5$ m/s

Kriterien	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
AV Vmax ≤1,7 m/s	Normaler Aortenfluss (basierend auf hämodynamischen Parametern)
AV Vmax ∈ (1,7, 2,5] m/s	Aortensklerose (basierend auf hämodynamischen Parametern)
AV Vmax ist nicht verfügbar	<u>Es wird kein Text generiert</u>

AV Vmax ist >2,5 m/s



Kriterien	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
 Wenn eines der folgenden Dinge zutrifft: AV Vmax ≥4,0 m/s AMG ≥40 mmHg AVAi <0,6 cm ²/m ² oder AVA <1,0 cm ² VelVerhältnis <0,25 	Schwere Aortenstenose (basierend auf hämodynamischen Parametern)
Wenn keines der oben genannten Kriterien zutrifft und eines der folgenden Kriterien zutrifft: • AV Vmax \in [3,0, 4,0) m/s • AMG \in [20, 40) mmHg • AVAi \in [0,6, 0,85] cm ² /m ² oder AVA \in [1,0, 1,5] cm ² • Geschwindigkeitsverhältnis \in [0,25, 0,50]	Mäßige Aortenstenose (basierend auf hämodynamischen Parametern)
 Wenn keines der oben genannten Kriterien zutrifft und eines der folgenden Kriterien zutrifft: AV Vmax ∈ [2,6, 3,0) m/s AMG < 20 mmHg AVAi >0,85 cm ²/m ² oder AVA >1,5 cm ² GeschVerhältnis >0,50 	Leichte Aortenstenose (basierend auf hämodynamischen Parametern)
AV Vmax ist nicht verfügbar	<u>Es wird kein Text generiert</u>

Quellen:

• Baumgartner et al. 2017. Empfehlungen zur echokardiografischen Beurteilung der Aortenklappenstenose: Ein gezieltes Update der European Association of Cardiovascular Imaging und der American Society of Echocardiography. European Heart Journal. Cardiovascular Imaging, 18(3), 254–275. <u>https://doi.org/10.1093/ehjci/jew335</u> Tabelle 3.

Pulmonale Hypertonie

Benötigte Maße:

• Maximale Trikuspidalinsuffizienzgeschwindigkeit (**TR Vmax**)

Messungen zur Feststellung der Anzeichen einer pulmonalen Hypertonie:

- Kategorie A Die Ventrikel:
 - Exzentrizitätsindex (EI)
 - Verhältnis des rechtsventrikulären / linksventrikulären Basaldurchmessers (RVB / LVB)
- Kategorie B Pulmonalarterie:
 - Pulmonalklappenbeschleunigungszeit (PV ACT)
 - Spitzengeschwindigkeit der Lungeninsuffizienz (PR Vmax)
 - Pulmonalarteriendurchmesser (PAD)
- Kategorie C Untere Hohlvene und rechter Vorhof



- Durchmesser der unteren Hohlvene während der Ausatmung (BMode) (IVCde (B)
) oder Durchmesser der unteren Hohlvene während der Ausatmung (MMode) (
 IVCde (M))
- Kollaps der unteren Hohlvene (BMode) (IVCcol (B)) oder Kollaps der unteren Hohlvene (MMode) (IVCcol (M))
- Rechter Vorhofbereich (RAA)

IVCde – Durchmesser der unteren Hohlvene während der Ausatmung. Priorität für IVCde (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):

- IVCde (B)
- IVCde (M)

IVCcol – Kollaps der unteren Hohlvene. Priorität für IVCcol (höchste Priorität bis niedrigste Priorität):

- IVCcol (B)
- IVCcol (M)

Echokardiographische Anzeichen einer pulmonalen Hypertonie:

Kategorie A - Die Ventrikel	Kategorie B – Pulmonalarterie	Kategorie C – Untere Hohlvene und rechter Vorhof
RVB/LVB >1,0	PV ACT <105 ms	VCFde >21 mm IVCcol <50 %
El >1,1	PR Vmax >2,2 m/s	RAA > 18 cm ²
	PAD >25 mm	

Generierung eines zusammenfassenden Textes zur pulmonalen Hypertonie

Kriterien	Entsprechender automatischer Zusammenfassungstext
 Die folgenden Bedingungen müssen erfüllt sein: TR Vmax ≤2,8 m/s KEIN Vorhandensein echokardiographischer Zeichen aus mindestens zwei verschiedenen Kategorien (A/B/C). 	Geringe Wahrscheinlichkeit einer pulmonalen Hypertonie
 Die folgenden Bedingungen müssen erfüllt sein: TR Vmax ≤2,8m/s oder nicht gemessen Vorhandensein echokardiographischer Zeichen aus mindestens zwei verschiedenen Kategorien (A/B/C). 	Mittlere Wahrscheinlichkeit einer pulmonalen Hypertonie
 Die folgenden Bedingungen müssen erfüllt sein: TR Vmax ∈ [2,9, 3,4] m/s KEIN Vorhandensein echokardiographischer Zeichen aus mindestens zwei verschiedenen Kategorien (A/B/C). 	Mittlere Wahrscheinlichkeit einer pulmonalen Hypertonie



 Die folgenden Bedingungen müssen erfüllt sein: TR Vmax ∈ [2,9, 3,4] m/s Vorhandensein echokardiographischer Zeichen aus mindestens zwei verschiedenen Kategorien (A/B/C). 	Hohe Wahrscheinlichkeit einer pulmonalen Hypertonie
TR Vmax >3,4 m/s	Hohe Wahrscheinlichkeit einer pulmonalen Hypertonie
 Die folgenden Bedingungen müssen erfüllt sein: TR Vmax nicht gemessen KEIN Vorhandensein echokardiographischer Zeichen aus mindestens zwei verschiedenen Kategorien (A/B/C). 	<u>Es wird kein Text generiert</u>

Quellen:

• Galiè et al. 2016. 2015 ESC/ERS-Leitlinien für die Diagnose und Behandlung von pulmonaler Hypertonie: Die gemeinsame Task Force für die Diagnose und Behandlung von pulmonaler Hypertonie der European Society of Cardiology (ESC) und der European Respiratory Society (ERS): unterstützt von: Association for European Paediatric and Congenital Cardiology (AEPC), International Society for Heart and Lung Transplantation (ISHLT). European Heart Journal, 37(1), 67–119. <u>https://doi.org/10.1093/eurheartj/ehv317</u> Tabelle 8A und Tabelle AB.

Messfelder

Messwerte werden nach verschiedenen anatomischen oder funktionellen Merkmalen gruppiert.

Abnormale Werte werden in Rot angezeigt. Wenn die Messung als Durchschnitt mehrerer Messungen berechnet wird, wird der Text (Durchschnitt) angezeigt.

LV Diastolic	Value	Indexed Value
E	62.29 cm/s <i>(avg)</i>	
A	78.44 cm/s <i>(avg)</i>	
E/A	0.80 <i>(avg)</i>	
Dec	179.91 ms <i>(avg)</i>	
Se'	3.47 cm/s	
E/Se'	19.86	
Le'	8.17 cm/s	
E/Le'	8.43	
E/e'	11.83	

Illustrationen

Wenn Sie den Mauszeiger über eine der Messzeilen bewegen, werden in der Illustrationskomponente Anmerkungen angezeigt, die dieser Messung zugeordnet sind. Die angezeigte Messung wird hervorgehoben und andere Messungen werden in transparenter Farbe angezeigt.

Durch Klicken auf "QUICK EDIT" können Sie die ausgewählte Messung anpassen.



Durch Klicken auf "IN BILDANSICHT BEARBEITEN" wird zum jeweiligen Bild in der Arbeitsbereichsansicht weitergeleitet.



Schnellbearbeitung





Der Schnellbearbeitungsmodus wird durch Klicken auf die Schaltfläche "SCHNELLBEARBEITUNG" auf Abbildungen aufgerufen.

Element	Erläuterung
Framenummer of interest only	Zeigt die Nummer des aktuellen Frames im DICOM. Der erste Frame ist mit "0" gekennzeichnet.
Frame Herzzyklusphase Phase: ED	Zeigt die vorhergesagte Herzzyklusphase des Frames: ED – enddiastolisch ES – endsystolisch MS – mittel-systolisch PS – Spitzen-systolisch FI – Frame von Interesse
Ausgewählte Messung	Zeigt, welche Messung analysiert wird.
Selected measurement: #1 IVSd : 0.98 cm	
Nur von Interesse umschalten of interest only	Legt fest, ob alle im Frame gefundenen Messungen angezeigt werden sollen.

Studie überprüfen – Sonograph

- 1. Zur Berichtsansicht navigieren
- 2. Studie überprüfen



- 3. Klicken Sie auf
- 4. Überprüfen Sie das generierte PDF



- 5. Klicken Sie auf
- 6. Nach der Bestätigung ändert sich der Berichtsstatus zu





Bericht unterzeichnen - Kardiologe

- 7. Zur Berichtsansicht navigieren
- 8. Studie überprüfen



- 9. Klicken Sie auf
- 10. Überprüfen Sie das generierte PDF



- 11. Klicken Sie auf
- 12. Nach der Bestätigung ändert sich der Berichtsstatus zu



ANMERKUNG

Die Normalwerte wurden so gewählt, dass sie den Richtlinien der European Association of Cardiovascular Imaging (EACVI) entsprechen. Weitere Informationen finden Sie in der Publikation:

"Standardisierung deransthorakalen Echokardiographie bei Erwachsenen in Übereinstimmung mit den jüngsten Empfehlungen zur Kammerquantifizierung, diastolischen Funktion und Herzklappenerkrankung: ein Expertenkonsensdokument der European Association of Cardiovascular Imaging 2017"

Kostenlos abrufbarhier: https://academic.oup.com/ehicimaging/article/18/12/1301/4555377

Report status: signed 👔 🌵 🍳 🖑 REPORT -DISTANCE AREA ACE LVEDD 66 orta & Aortic Valve IVSd 10.5 mm ntricle (LV) LVPWd 10.8 mm m (LA) RWT 0.33 ight Ventricle (RV) ight Atrium (RA) 10 ditral Valve (MV) ricuspid Valve (TV) nferior Vena Cava (IVC) 72 HR

6. Elemente der Arbeitsbereichsansicht



Navigationsleiste und Bildtools

Element	Erläuterung
STUDIES	Zurück zur Lobby-Ansicht, Liste der Studien
Report status: signed i	Berichtsstatus der aktuellen Studie wie im Abschnitt Lobby-Ansicht erklärt
•	Fenster ändern – klicken und ziehen, während die linke Maustaste gedrückt gehalten wird
⊙	Zoomstufe ändern - klicken und ziehen, während die linke Maustaste gedrückt gehalten wird
PATIENT'S OTHER STUDIES	Anzeige der Liste anderer Studien, die zum selben Patienten gehören, basierend auf dem DICOM-Patienten-ID-Attribut (0010,0020)
	Schwenkwerkzeug - klicken und ziehen, während die linke Maustaste gedrückt gehalten wird
	Beschriftungen umschalten – klicken Sie hier, um die Beschriftungen der Anmerkungen auf dem Bild anzuzeigen
0	Anmerkungen umschalten – klicken Sie hier, um Anmerkungen auf dem Bild anzuzeigen
1	Bearbeitung umschalten - klicken Sie hier, um die Bearbeitung von Anmerkungen zu deaktivieren

Suche nach anderen echokardiographischen Studien desselben Patienten

Um andere echokardiografische Studien anhand des DICOM-Patienten-ID-Attributs zu finden:

- 1. Klicken Sie auf "Andere Studien des Patienten".
- 2. Wählen Sie eine der verfügbaren Studien anhand von Datum und Uhrzeit der Studie aus.



STUDIES Report status: not re	eviewed IMAGES	► PATIENT'S OTHER STUDIES
Study date/time: 2025-01-20 15:15 - Name 62024-10-8-14-57-32-834	Age	date: 1/20/2025 time: 3:14:16 PM Heart Rhythm
- Patient ID	Sex	<u>date: 1/20/2025 time: 3:14:05 PM</u>
		date: 1/20/2025 time: 3:13:31 PM 2 Pressure
	Hea	<u>date: 1/20/2025 time: 3:11:59 PM</u>

Linke Seitenleiste



Die linke Seitenleiste enthält Werkzeuge zum Durchführen von Messungen

Element	Erläuterung
>	Abschnitt erweitern
DISTANCE	Entfernungsmessung durchführen



Element	Erläuterung
AREA	Flächenmessung durchführen
VOLUME	Volumenmessung durchführen
VELOCITY	Geschwindigkeitsmessung in Dopplerbildern durchführen
Measurement tools LVEDV (4Ch) Auto 4	 Bewegen Sie den Mauszeiger über die Messbezeichnung – zeigen Sie den vollständigen Namen der Messbezeichnung an Klicken Sie auf die Messbezeichnung – führen Sie die Messung manuell durch "Auto" – führen Sie eine automatische Messvorhersage im aktuellen Frame durch Zahl – die Anzahl der Instanzen dieser bestimmten Messung, die in der aktuellen Studie verfügbar sind. Diese Zahl umfasst den Durchschnittswert, der für die Berichterstellung und Zusammenfassungserstellung verwendet wird (in diesem Fall hat die Studie drei Wiederholungen von LVEDV in der apikalen 4-Kammer-Ansicht und eine zusätzliche Durchschnittsmessung)



Bildansicht



Element	Erläuterung				
~	Zeigt alle Messungen an, die in diesem Bild vorgenommen wurden.				
LVESV (4Ch) 151 ml					
LVESVi (4Ch) 80 ml/m²					
LVESA (4Ch) 40 cm²					
LVESAi (4Ch) 21 cm²/m² 🧻					
LVEDV (4Ch) 200 ml					
~	Liste der Messungen ausblenden/erweitern.				
LVESV (4Ch) 151 ml	In einem anderen Frame dieses Bildes wurde eine Messung vorgenommen.				



Element	Erläuterung
LVEDV (4Ch) 200 ml	Durch Klicken auf diese Messung wird das Video zu dem Frame gescrollt, der die Messung enthält.
Î	Im aktuellen Frame wurde eine Messung vorgenommen.
<mark>к к ⊳ р л</mark> •	Diese Messung löschen
ED ES	Vorhergesagte enddiastolische und endsystolische Frames. Durch Klicken auf den Text wird das aktuelle Frame in das ausgewählte Frame geändert.
I< I∢ ► ►I >I	Von links beginnend: • Zum ersten Frame gehen • Einen Frame zurückgehen • Video abspielen/stoppen • Einen Frame vorgehen • Zum letzten Frame gehen
1/59	Anzahl des aktuellen Frames / Gesamtzahl der Frames.
	Aktuelles Frame im Kontext des Videos. Schieben Sie dieses Element, um das aktuelle Frame zu ändern.
>	Zum nächsten Bild gehen
<	Zum vorherigen Bild gehen

Rechte Seitenleiste

Die rechte Seitenleiste zeigt Bildansichten einer bestimmten Studie.







4. ARBEITEN MIT LIGENCE HEART -DESKTOP-CLIENT

1. So erfassen Sie Bilder

Einen umfassenden Leitfaden zur standardisierten Erfassung von 2D-TTE-Bildansichten finden Sie in dem Artikel der American Society of Echocardiography "Guidelines for Performing a Comprehensive Transthoracic Echocardiographic Examination in Adults: Recommendations from the American So ciety of Echocardiography 2018", der hier kostenlos abgerufen werden kann: https://www.asecho.org/guideline/guidelines-für-eine-umfassende-transthorakale-echokardiographis che-untersuchung-in-erwachsenen/

Weitere Informationen finden Sie in der Publikation.

VORSICHT

Ligence übernimmt keine Haftung für falsch erworbene Bildaufrufe, die auf das Ligence Heart hochgeladen wurden.

2. Einloggen

Wenn Ihr Systemadministrator Ihren Ligence Heart Benutzernamen und Ihr Passwort zugewiesen hat, können Sie auf Ligence Heart zugreifen. Ihr Ligence Heart Systemadministrator sollte sicherstellen, dass Sie für Ihre tägliche Routine auf den Server zugreifen können.



ANMERKUNG

Beachten Sie, dass Ligence Heart die folgende Passwortrichtlinie erzwingt:

- Ihr Passwort muss mindestens 8 Zeichen lang sein.
- Ihr Passwort muss mindestens einen Großbuchstaben oder Großbuchstaben enthalten (z. B. A, B usw.).
- Ihr Passwort muss mindestens einen Kleinbuchstaben enthalten.
- Ihr Passwort muss mindestens eine Ziffern (z. B. 0, 1, 2, 3 usw.) oder ein Sonderzeichen (z. B. \$, #, @, !,%,^,&,*,(,)) enthalten.

Bei der Anmeldung sollten folgende Schritte durchgeführt werden:

- 1. Öffnen Sie die Anwendung über einen unterstützten Browser (Google Chrome, Safari, Microsoft Edge) unter <u>http://local_area_network_ip_or_name</u> oder einer anderen Adresse, die von Ihrer Institution angegeben wird.
- 2. Ein Benutzer wird auf die Seite "Anmeldeberechtigung" weitergeleitet. Ein Benutzer wird aufgefordert, Anmeldeinformationen (Kontoname und Passwort) in die entsprechenden Felder einzugeben.
- 3. Klicken Sie auf Ihrem Computer auf die Schaltfläche "Enter" oder drücken Sie "Anmelden".

Authentication	
Lusername or email	
Password	



3. Menü "Einstellungen"

Sie können auf das Menü "Einstellungen" zugreifen, indem Sie auf das Symbol mit den drei Punkten in der oberen rechten Ecke der Navigationsleiste klicken.

f

f

0

Ligence Heart

Wenn Sie auf die Schaltfläche Einstellungen klicken, wird ein Dropdown-Menü angezeigt.

Der Dropdown-Menüdialog enthält die folgenden Elemente:

- Über: Zeigt relevante und aktuelle Informationen zum Produkt und Hersteller an.
- Melden: Meldet ein Problem.
- Hilfe: Leitet einen Benutzer zur neuesten Version der Gebrauchsanweisung weiter.
- Lizenzvereinbarung: verweist einen Benutzer auf die Endbenutzer-Lizenzvereinbarung.

4. Kontomenü

Sie können auf das Kontomenü zugreifen, indem Sie auf das Personensymbol in der oberen rechten Ecke der Navigationsleiste klicken.

懞 Ligence Heart

Wenn Sie auf die Schaltfläche "Konto" klicken, wird ein Dropdown-Menü angezeigt.

Der Dropdown-Menüdialog enthält die folgenden Elemente:

- Passwort ändern
- Abmelden

5. Laden Sie die Studie hoch

Sie können DICOM-Dateien direkt von Ihrem Computer in das Ligence Heart hochladen, indem Sie zur Upload-Ansicht navigieren. Auf die Upload-Ansicht können Sie zugreifen, indem Sie auf das Upload-Symbol in der oberen rechten Ecke der Navigationsleiste klicken.



Wie lade ich eine Studie hoch?

Um eine Studie hochzuladen, ziehen Sie einfach Ihre Datei im DICOM-Format per Drag & Drop oder drücken Sie auf das blaue Symbol und laden Sie sie frauf Ihrem Computer.





Der Upload kann einige Augenblicke dauern und Sie sollten einen Bildschirm wie den folgenden sehen.

Einschränkungen der Upload-Funktionalität

Es ist erlaubt, bis zu 10 Studien gleichzeitig hochzuladen.



Dieselben DICOM-Dateien wie DICOM-Dateien, die zu derselbenokardiographischen Studie gehören, können nur einmal hochgeladen werden. Andernfalls wird eine Fehlermeldung angezeigt.



Hochladen abgeschlossen

Upload				ক	:	9
Name	Patient ID	Status	Open			
Lorrie Cynthia		() Analysing				
Kyra Joann		Completed	VIEW IMAGES			
UPLOAD MORE						

Eine Liste der hochgeladenen Studien wird angezeigt. Sobald die Studie analysiert ist, können Sie auf "Bilder anzeigen" klicken, um sie zu überprüfen.

Ungültige Dateien hochgeladen

In mehreren Fällen werden die hochgeladenen DICOM-Dateien abgelehnt und der Benutzer wird darüber informiert:

- Nicht unterstützte Übertragungssyntax.
- DICOM duplizieren (Versuch, dasselbe DICOM oder dieselbe echokardiographische Studie zweimal hochzuladen).
- Bei der Studie handelt es sich nicht um eine echokardiographische Modalität.

6. Text-Schnipsel

Ligence Heart unterstützt die Erstellung von Textausschnitten, die in Zusammenfassungs- oder anderen Beschreibungsfeldern verwendet werden können.

- Textschnipsel erstellen
- Klicken Sie auf die Schaltfläche Snippets
- Klicken Sie auf "Snippets erstellen oder bearbeiten"

Left ventricle size not evaluated (missing diastolic diameter), morphology not evaluated. Left ventricle systolic function not evaluated.						
	Aorta	ب ed:				

(Optional) Klicken Sie auf "Neue Gruppe hinzufügen"



+ ADD NEW GROUP

- Geben Sie den Namen für die Gruppe ein
- Klicken Sie auf "Hinzufügen"



- Wählen Sie die Gruppe aus, um sie zu erweitern.
- Klicken Sie auf "Neues Snippet hinzufügen".



- Snippet-Name eingeben
- Snippet-Text eingeben
- Auf "Speichern" klicken

	Snippets edit	×
	Snippet label	
	Shippet	
Pulmonary Hypertension		
	3 Save	

• Das neue Snippet wird in der Snippet-Gruppenliste angezeigt





Textschnipsel importieren

- Klicken Sie auf die Schaltfläche Snippets
- Gruppe auswählen
- Klicken Sie auf das entsprechende Snippet

 Summary Left ventricle size not evaluated ventricle systolic function not evaluated 	(missing diastolic diameter), morphology not evaluated. Left aluated.	1	Q F
Value	Aorta Aorta fibrocalcific changes The aortic valve showed moderate fibrocalcific chang with moderate restriction in the opening of t	^ :e	ed
	Pulmonary Hypertension	~	
	Create or Edit snippets		

Das Snippet wird an das Ende des Textfeldes angehängt.



Textschnipsel bearbeiten

- Wählen Sie ein Snippet aus
- Inhalt aktualisieren
- Klicken Sie auf "Speichern".



Löschen von Text-Snippets oder Snippet-Gruppen

Verwenden Sie die Schaltfläche "Papierkorb", um ein Snippet zu löschen

+ ADD NEW GROUP	
∼ Aorta	Î
+ ADD NEW SNIPPET	
Aorta fibrocalcific changes	Ĵ
> Pulmonary Hypertension 🧳	ī

7. Passwort ändern

Ihr Passwort kann geändert werden, indem Sie zuerst auf die Personenschaltfläche in der oberen rechten Ecke Ihrer Navigationsleiste und dann auf die Schaltfläche "Passwort ändern" klicken.

									<u> </u>
뛝 Ligenc	e He	art					4	:	9
				Search				e pas	ssword
						⊡	Logou	t	
	#	Patient Name	Patient ID	Received	Reported				
	37989	anonymous	no-ID1654257699.1	1 2024-05-07 10:31	Not reported	Î			

8. Abmelden

Um sich von der Software abzumelden, drücken Sie einfach die Personentaste in der oberen rechten Ecke des Bildschirms und die Abmeldetaste im Dropdown-Menü.

1



									1.	
뛝 Ligenc	e He	art					t	:	9	
	Search							e pas	ssword	
					2.	[→	Logou	t		
	#	Patient Name	Patient ID	Received	Reported					
	37989	anonymous	no-ID1654257699.1	2024-05-07 10:31	Not reported	Î				

Verwenden Sie die Option Abmelden, wenn Sie die Arbeit mit dem Programm beendet haben. Wenn Sie sich vom Suchfenster abmelden, werden alle Viewer-Fenster geschlossen, die über das Suchfenster geöffnet wurden, und die Browsersitzungsdaten werden gelöscht.

ANMERKUNG

Bitte beachten Sie, dass das Schließen des Programms ohne Abmelden nicht sicher ist und zu unbefugtem Zugriff auf medizinische Daten führen kann.

9. Sperren der Software

Wenn Sie mit der Arbeit mit der Software fertig sind oder für kurze Zeit gehen müssen, empfehlen wir Ihnen, sich in beide Richtungen abzumelden, um eine unerwünschte Nutzung durch andere Personen zu verhindern.

10. Melden Sie ein Problem

Sie können Ligence ein Problem melden, wenn Sie bei der Verwendung des Ligence Heart-Bildbetrachters auf Unannehmlichkeiten stoßen.

Um ein Problem zu melden, klicken Sie oben rechts auf die Schaltfläche "Einstellungen" und anschließend im Dialog auf die Schaltfläche "Melden".

								1.	_
👹 Ligeno	e He	art					÷	:	9
			Sea	arch		i	About	t	
					2.	9	Repor	rt	
	#	Patient Name	Patient ID	Received	Reported	?) Help		
	37989	anonymous	no-ID1654257699.1	2024-05-07 10:31	Not reported	Ê	Licen	se agre	ement

Es erscheint ein Berichtsfenster, das mögliche Maßnahmen vorschlägt.

• < >		O	🔒 us	.ligence.io	୍ୟ	C			Û	+	Ō
Ligence								ବ	Ð		0
	Ligence	Heart \	/iew								
	1 WEEK 2	WEEKS 1 N	10NTH 6 MONTHS	Search			۵				
			Report		×						
			Encountered an issue? Please u	use <u>Ligence form</u> to describe t	he						
			for more details.	as possible or we may contact		Not reported					
			reel nee to contact us mioang			Not reported					
				REPORT	ISSUE	Not reported					
				2021-03-16 15:22		Not reported					
				2021-03-16 15:22		Not reported					
				2021-03-16 15:22		Not reported					
				2021-03-16 15:22							

Klicken Sie einfach auf die blaue Schaltfläche Problem melden unten rechts im Popup-Fenster und Sie werden auf <u>https://www.Ligence.io/submit-issue</u> Website weitergeleitet, auf der Sie Ihr Problem beschreiben und Ihre Kontaktdaten hinterlassen können. Ein Vertreter von Ligence wird versuchen, dieses Problem so schnell wie möglich zu lösen, und kann sich mit Ihnen in Verbindung setzen, um Ihr Problem besser zu verstehen.

ANMERKUNG

Weitere Informationen zu den Arbeitszeiten von Ligence finden Sie in Ihrem Service Level Agreement.

ANMERKUNG

Abhängig von Ihrem Problem kann es in unterschiedlichen Zeitrahmen gelöst werden. Bitte konsultieren Sie Ihr Service Level Agreement für weitere Informationen.

11. Hilfe

Wenn Sie Probleme bei der Verwendung des Ligence Heart Bildbetrachters haben, können Sie sich auchan die Gebrauchsanweisung wenden

Sie finden die Gebrauchsanweisung im Dialog "Rechtliche und hilfreiche Informationen" in der Navigationsleiste.

Sie werden auf die Website weitergeleitet, auf der die neueste Version der Gebrauchsanweisung zu finden ist. Bitte konsultieren Sie die Gebrauchsanweisung, um weitere Informationen zu den Funktionen und zur Bedienung des Ligence Heart Bildbetrachters zu erhalten.



\frown	
=	
\equiv	J



12. Schaltflächen und Funktionen der Navigationsleiste

In diesem Abschnitt wird die Navigationsleiste in der Arbeitsansicht behandelt. Es bietet einfachen Zugriff auf die am häufigsten verwendeten Funktionen auf dem Bildschirm

Alle Tasten und Funktionen sind in der folgenden Abbildung und Tabelle zusammengefasst:

Igence Ø Q U V ALL ALL IN INAGES >		
Ikone	Name	Funktion
	Logo	Navigiert zur Ansicht der Landung (Lobby).
•	Fenstern	Ermöglicht es dem Benutzer, die Helligkeit und den Kontrast eines Ultraschallbildes zu ändern. Damit die Funktion wirksam wird, muss der Benutzer den Mauszeiger innerhalb der Grenzen eines Ultraschallbildes positionieren, die linke Maustaste gedrückt halten und den Cursor gleichzeitigin beide Richtungen bewegen. Das Bewegen des Cursors entlang der x-Achse bewirkt eine Änderung der Helligkeit, während das Bewegen des Cursors auf der y-Achse eine Änderung des Kontrasts bewirkt



Ikone	Name	Funktion
Ð	Vergrößern/Verkleinern	Ermöglicht es dem Benutzer, den ausgewählten Ultraschallbildrahmen zu vergrößern und zu verkleinern. Wenn diese Option aktiviert ist, bewegen Sie den Mauszeiger auf den Rahmen. Halten Sie die linke Maustaste gedrückt und bewegen Sie den Cursor in der vertikalen Achse. Wenn Sie den Cursor nach oben bewegen, wird der Frame vergrößert, während Sie ihn nach unten bewegen, um den Frame zu verkleinern.
	Pfanne	Ermöglicht es dem Benutzer, den Ultraschallbildrahmenstapel über den Bildschirm zu bewegen. Halten Sie das Bild mit der linken Maustaste gedrückt und verschieben Sie es zu einer beliebigen Seite, um den Bildstapel zu verschieben.
	Sichtbarkeit des Etiketts umschalten	Aktiviert/deaktiviert Messbeschriftungen für die Messungen (Linien, Polygone usw.). Standardmäßig sind Beschriftungen deaktiviert.
0	Umschalten der Sichtbarkeit von Anmerkungen	Ein-/Ausblenden von Anmerkungen auf Frames.
	Sperren/Entsperren von Anmerkungen bearbeiten	Wenn sie gesperrt ist, können keine Anmerkungen gemacht werden. Im Bearbeitungsmodus können Anmerkungen gemacht werden.
REPORT	Bericht	Ruft die Berichtsansicht auf.

13. Workspace-Schaltflächen und -Funktionen

Die Arbeitsbereichsschaltflächen befinden sich am unteren Bildschirmrand.

Mit den Schaltflächen des Arbeitsbereichs können Sie durch den Frame-Stack/Cine scrollen und durch die Bildansichten navigieren.

Die Schaltflächen und ihre Funktion des Arbeitsbereichs sind in der folgenden Tabelle zusammengefasst.



K	Springen Sie zum ersten Frame	Scrollt den Bildstapel zurück zum allerersten Frame.
I	Verschieben Sie einen Frame zurück	Wechselt zum vorherigen Frame.
	cine abspielen	Auto spielt den Frame-Stack in einer Endlosschleife ab.
►I	Bewegen Sie sich einen Frame vorwärts	Wechselt zum nächsten Frame.
×	Zum letzten Frame wechseln	Springt zum letzten Frame des Stapels.
<	Navigieren Sie zur vorherigen Bildansicht	Öffnet die vorherige Bildansicht.
>	Navigieren Sie zur nächsten Bildansicht	Öffnet die nächste Bildansicht.
IK IN PI N ED MS ES	Auswahl der Herzphase	Ermöglicht dem Benutzer, entweder zum ES- oder ED-Rahmen zu wechseln, wenn einer auf dem Bild markiert ist.

14. Schaltflächen und Funktionen in der linken Seitenleiste

Die linke Seitenleiste enthält alle notwendigen Werkzeuge, um effektiv mit einer Echokardiogramm-Studie zu arbeiten:

Alle Tasten und Funktionen sind in der folgenden Tabelle zusammengefasst:



lkone	Name	Funktion
DISTANCE	Entfernungsmessung	Drücken Sie darauf, um den Abstand zwischen zwei Punkten manuell zu messen.
AREA	Sind ein Maß	Drücken Sie diese Taste, um den Bereich des interessierenden Bereichs manuell zu messen.
VOLUME	Volumenmessung	Drücken Sie diese Taste, um das Volumen des interessierenden Bereichs manuell zu messen.
VELOCITY	Geschwindigkeitsmessung	Drücken Sie diese Taste, um die Geschwindigkeit des interessierenden Bereichs manuell zu messen.
Aorta & Aortic Valve 🗸 🗸	Menüschaltflächen und Dropdown-Dialoge mit anatomischer Struktur	Ermöglicht Ihnen, die gewünschte anatomische Struktur manuell auszuwählen und die für diese Struktur durchgeführten Messungen anzuzeigen.
Aorta & Aortic Valve Transvalvular Velocities AV Vmax LVOT Vmax Auto 1 LVOT Vmax Auto Aortic Regurgitation (AR quantity) AR Vmax	Drop-down-Menü-Dialog der Messungen aufgelistet nachanatomischen Strukturen	Wird angezeigt, wenn im Menü oben eine anatomische Struktur ausgewählt wird. Zeigt alle unterstützten Messungen und die Anzahl eines Frames an, in dem eine bestimmte Messung durchgeführt wurde.
AR PISA-r		Für automatisierte Messungen gibt es eine "Auto"-Taste. Wenn diese Option aktiviert ist, wird das ausgewählte Etikett automatisch auf dem aktuell aktiven Bildrahmen gemessen. Wenn eine automatisierte Messung nicht möglich ist, wird eine Warnmeldung angezeigt und die manuelle Rückverfolgung aktiviert.



15. Schaltflächen und Funktionen der rechten Seitenleiste

Die rechte Seitenleiste zeigtalle Bildansichten einer bestimmten Studie an und ermöglicht eine einfache Navigation zwischen ihnen.

Alle Tasten und Funktionen sind in der folgenden Tabelle zusammengefasst:

1 PLA ED 1 PLA 1 PLA	Anzeige der Bildansicht	Ermöglicht die Auswahl der gewünschten Bildansicht. Öffnet die gewünschte Bildansicht. Die Auswahl der Bildansichten kann von oben nach unten und von links nach rechts gescrollt werden. Les images sont triées par date de réception.

16. Berichterstattung über die Studie

Um in die **Berichtsansicht** zu gelangen, klicken Sie in der Navigationsleiste auf die Schaltfläche Studienbericht anzeigen.

REPORT

Wenn Sie zur Arbeitsansicht zurückkehren möchten, klicken Sie auf die Schaltfläche zurück, um Bilder zu studieren.





- Name MUm8ReSFI - Patient ID - MUm8ReSFI	Age Sex F	Weight Height	HR Pi	leart rhythm Pressure	Summary Left ventricle size not evaluat	geometry not evaluated.	Summary Manual
						LVESV (Bi)	
		Heart N	leasurements			LVESV (Bi): unreported	
LV Morphology	Value	Indexed Value	LV Systolic	Value	Indexed Value		
IVSd			LVEF MoD (Bi)				
LVEDD	LVEDD mm		LVEDV (Bi)	LVEDV (B			
LVPWd	LVPWd mm		LVESV (Bi)				
LVESD	LVESD mm		LVEF MoD 4Ch	LVEF Mot	0 4Ch %		
LVM	LVM g		LVEDV (4Ch)				
RWT			LVESV (4Ch)		Ch) ml		
			LVEF MoD 2Ch	LVEF Mot) 2Ch %		
			LVEDV (2Ch)	LVEDV (2	Ch) ml		
			LVESV (2Ch)				
			Myocardial co	ontractility comme	nts		
LV Diastolic	Value	Indexed Value	Atria	Value	Indexed Value		
E			LAV (Bi)	LAV (Bi) n			
A	A cm/s		LAV (4Ch)	LAV (4Ch			
E/A			LAV (2Ch)	LAV (2Ch			
Dec	Dec ms		RAA	RAA cm ²			
	Se' cm/s		RA Min. axis (4	4Ch) RA Min. a	xis (4Ch)		

Der Studienbericht ist im Wesentlichen in drei Bereiche unterteilt, die auf dem Bildschirm angezeigt werden. Oben finden Sie allgemeine Informationen zum Patienten, z. B. Name, Alter, Geschlecht, Größe, Gewicht, Zusammenfassung und andere wichtige Informationen. Unten links finden Sie die Messübersicht, ein strukturiertes Raster von Messungen, gruppiert nach anatomischer Struktur (z. B. Herz oder Klappe) und Unterabschnitten innerhalb jeder anatomischen Struktur. Unten rechts finden Sie eine ausgewählte Messansicht, die es Ihnen ermöglicht, jede ausgewählte Messung detaillierter zu untersuchen, Quellbilder zu überprüfen und schnelle Änderungen an Anmerkungen vorzunehmen.

Alle Felder und Funktionen des oberen Bereichs der Berichtsansicht sind in der folgenden Tabelle zusammengefasst:

Komponente	Name	Funktion
Study date/time: 2025-01-20 15:15	Datum und Uhrzeit der Studie	Zeigt an, wann die Studie von der Software empfangen wurde
Name	Name	Ermöglicht das Lesen oder Eingeben des Patientennamens
Patient ID 12345	Patienten ID	Ermöglicht das Lesen der Patienten-ID
Age	Alter	Ermöglicht das Ablesen oder Eingeben des Patientenalters
Sex Unknown -	Sex	Ermöglicht Ihnen, das Geschlecht des Patienten zu lesen oder auszuwählen



Komponente	Name	Funktion
Weight	Gewicht	Gewicht Ermöglicht das Ablesen oder Eingeben des Patientengewichts in Kilogramm
Height	Höhe	Ermöglicht das Ablesen oder Eingeben der Körpergröße des Patienten in Zentimetern
BSA 2.0	Körperoberfläche (BSA)	Zeigt automatisch die Körperoberfläche an, wenn Gewichts- und Größendaten
HR	Personalwesen	Ermöglicht die Eingabe oder das Ablesen der Herzfrequenz des Patienten.
Heart rhythm	Herzrhythmus	Ermöglicht die Eingabe von Einzelheiten zum Herzrhythmus.
Pressure	Druck	Ermöglicht Ihnen, den systolischen und diastolischen Blutdruck des Patienten in mmHg abzulesen oder einzugeben.
Summary Left ventricle mild dilatation, eccentric hypert Right ventricle dilatation. Right ventricle norm Severe left atrium enlargement. Normal pulmonary artery pressure. Mean pul Normal diameter aortic annulus. Sinus of Val	Zusammenfassungsfeld	Ermöglicht Ihnen die Eingabe des zusammenfassenden Berichts Ihrer Studie. Wenn keine Eingabe erfolgt, wird automatisch ein Bericht erstellt.
Summary Auto	Automatische Zusammenfassung	Umschalten Ermöglicht das Umschalten zwischen automatisch generierter und manuell eingegebener Zusammenfassung
Ð	Schaltfläche Schnipsel	Verwenden Sie die Funktion für Textausschnitte
Q	Übersichtsfeld vergrößern	Öffnet einen speziellen Bildschirm für die Bearbeitung der Zusammenfassung



Alle Felder und Funktionen der Berichtsansicht unten links sind in der folgenden Tabelle zusammengefasst:

lcon	Name	Function
LV Morphology Value Indexed Value IVSd IVSd mm IVSd mm LVEDD LVEDD mm IVSd mm LVPWd LVPWd mm IVSd mm LVESD mm IVSd mm IVSd mm LVM LVMd g IVM RWT RWT IVSd mm	Anatomisch gruppierte Messungen	Ermöglicht Ihnen, Messwerte zu überprüfen und bestimmte Messungen für eine detaillierte Analyse auszuwählen
LV Diastolic Value Indexed Value E 36.86 cm/s	Nicht indizierter Messwert	Nicht indizierter Messwert im Normalbereich für Ihre Überprüfung
E/A 0.48	Nicht indizierter Messwert	Nicht indizierter Messwert außerhalb des normalen Bereichs für Ihre Überprüfung
Atria Value Indexed Value LAV (B) 131.64 ml (avg) 65.82 ml (m²	Indizierter durchschnittlicher Messwert	Indizierter Messwert, der für Ihre Überprüfung aus mehreren Messungen gemittelt wird
RV Size and Function Value Indexed Value RVB RVB	Messung, die keinen Wert hat	Messung, die keinen Wert hat, bei der Sie jedoch durch manuelle Eingabe einen Wert angeben können
Myocardial contractility comments	Freitextfeld	Freitextfeld für detailliertere Anmerkungen
Anne vale Stenots Gode Not evaluated -	Selektor für den Grad der Klappenstenose oder der Regurgitation	Ermöglicht die Auswahl des Stenose- oder Regurgitationsgrads für jede Klappe

Alle Felder, Schaltflächen und Funktionen der Berichtsansicht unten rechts sind in der folgenden Tabelle zusammengefasst:

lcon	Name	Function
LVEDD	Ausgewählter	Gibt die aktuell ausgewählte Messung und ihre
LVEDD: (1).38 mm (normal [24 - Stjinn)) LVEDI: 34.69 mmmer (normal [23 - 31]nn1nn*)	Messkopf	Werte detaillierter an
et UKD0 4044 mg (UKD0-34.52 mm)	Ausgewählte	Zeigt jedes einzelne Bild, seine Anmerkungen und
T S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	Messquelle	den Wert für Ihre aktuell ausgewählte Messung an


lcon	Name	Function
	Schaltfläche "Messung löschen".	Ermöglicht das Löschen einer einzelnen Messung. Wenn Sie auf diese Schaltfläche klicken, wird ein Bildschirm angezeigt, in dem Sie Ihre Absicht zum Löschen der Messung bestätigen können. Gelöschte Messungen können nicht wiederhergestellt werden.
VUICK EDIT	Schaltflächen zum Bearbeiten von Messanmerkungen	Wird angezeigt, wenn Sie den Mauszeiger über das Messbild bewegen. Ermöglicht Ihnen, die Anmerkungen zu einer bestimmten Messung zu ändern
Quick Kddt: 91 LVEDD: 60.04 mm (LVEDD): 34.52 mm/m ² X And Env Totas M 13 Totas M 13	Schnellbearbeitungsa nsicht	Ermöglicht Ihnen, die Anmerkungen durch Ziehen der Linien oder Eckpunkte zu ändern

Editierfeld für die Zusammenfassung vergrößern

Klicken Sie auf die Schaltfläche Übersichtsfeld vergrößern



Zusammenfassung in einem eigenen Bildschirm bearbeiten.

STUDIES F	eport status: not rev	iewed IMAGES	A PATIENT'S O	THER STUDIES							Đ		θ
Study date/time: 2025-01-20 15 Name													
62024-10-8-14-57-32-834						Left ventricle size r ventricle systolic fu The aortic valve sh	not evaluated (missing diastolic diameter), m unction not evaluated. iowed moderate fibrocalcific changes with m	orphology not eval	in the opening	2	Manual 4		
Patient ID						of the aortic valve.			In the opening		wanuar	A	
Anonymous									-	2			
			_										
			5		Edit Sum	nmary		× measure	ment selected				
		Hea	_ Summary Text										
LV Morphology			Left ventricle si	ze not evaluated (mis	sing diastolic diameter), morphology not	evaluated. Left ventricle systolic						
IVSd			Tunction not ev	aluated. e showed moderate fit	brocalcific changes wit	h moderate restric	tion in the opening of the aortic value						
LVEDD			The donte value	s showed modelate ht	bioculonic changes wit	in moderate restric	tion in the opening of the dorite value						
LVPWd													
LVESD													
LVM													
RWT													
D/Plastella													
LV Diastolic													
<u> </u>													
F/A													
Dec													
Se'							CANCEL	=					
F/Se'													
Le'			RA Mai av										
E/Le'													
E/e'													
TR Vmax													



17. Bericht PDF-Ansicht

Dies ist nur für Kardiologen-Benutzer verfügbar.

Wenn Sie einen Bericht zum Senden an PACS/Drucken fertigstellen möchten, können Sie auf die Schaltfläche "Abschließen" klicken.

STUDIE	S Report statu	s: not reviewed								ł	ì		9
Name anonymous Patient ID no-ID2025010815		Age 54 Sex M	Kg 82 Height cm 184			Heart Rhythr Sinus	n ▼	Summary Normal left ventricle diameter, concentric remodeling. Severe left ventricle systolic dysfunction. Grade III left ventricle diastolic dysfunction. Severe left atitum enlargement. Normal diameter aortic sinus. Normal aortic flow (based on hemodynamic parameters).		Si Manu	umma al FINA	LIZE	Auto
Heart Measurements									No measurement selected	1			
LV Morphology	Value	Indexed Value	LV Systol	ic	Value		Indexed	Value					
IVSd	8.96 mm <i>(avg)</i>		LVEF Mol	D (Bi)									
LVEDD	58.2 mm (avg)	28.4 mm/m ²	LVEDV (B	i)									
LVPWd	9.23 mm (avg)		LVESV (B	i)									
LVESD			LVEF Mol	D 4Ch									
LVM	195.3 g <i>(avg)</i>	95.4 g/m ²	LVEDV (4	Ch)	197.6 m	il (avg)	96.5 ml	/m²					
RWT			LVESV (4	Ch)	151.8 m	il (avg)	74.2 ml	/m²					

Dadurch wird die PDF-Berichtsansicht geöffnet.

	STUDIES	Report status:	not reviewed 🛛 🔁	REVIEW AND SIGN	DOWNLOAD REPORT	END TO PACS EDIT REPORT	IEW IMAGES	₽ : 9
) a						Automatic Zoom 🗸 🗸		🖉 T 🖉 🖬 🗎 🖄
					Echocard	iography Report	⊗Ligence	
			Patient	anonymous	Heart rhyth	m Sinus rhythm	Worktow that carlies some	
			Patient	no- ID20250108150110	BSA 1269027	2.05 (Mosteller)		
			Study date	2025-01-08 17:01				
			Sex	Male				
			Age	54				
			Weight	82.0 (kg)				
			Height	184.0 (cm)				
			neight	104.0 (cm)				
			Measuren	nent Value	Units (normal rang	es) Description		
			LVEF MoD	(Bi) ↓ 18.9 (avg)	% (52 - 72)	Left Ventricular Ejection Fra	action (Biplane)	
			LVEF MoD	4Ch↓ 23.1 (avg)	% (52 - 72)	Left Ventricular Ejection Fra	action (Method of Disks) (A4Ch)	
			LVEF MoD	2Ch↓ 11.9 (avg)	% (52 - 72)	Left Ventricular Ejection Fra	action (Method of Disks) (A2Ch)	
			SV	41.9 (avg)	ml (50 - 150)	Stroke Volume		
			SV4A	44.7 (avg)	ml (50 - 150)	Stroke Volume 4 Chamber		
			SV2A	25.9 (avg)	ml (50 - 150)	Stroke Volume 2 Chamber		
			LVEDV (Bi)	1 221 (avg)	ml (62 - 150)	Left Ventricular End Diastol	ic Volume (Biplane)	
			LVEDV (2C	h) 217.6 (avg	i) ml	Left Ventricular End Diastol	ic Volume (A2Ch)	
			LVEDV (4C	h) 197.6 (avg	i) ml	Left Ventricular End Diastol	ic Volume (A4CH)	
			LVESV (2Ch	n) 191.7 (avg	i) ml	Left Ventricular End Systoli	c Volume (A2Ch)	
			LVESV (Bi)	184.3 (avg) ml (21 - 61)	Left Ventricular End Systoli	c Volume (Biplane)	
			LVESV (4C	n) 151.8 (avg	i) ml	Left Ventricular End Systoli	c Volume (A4CH)	
			LVEDVi (Bi	108 t	ml/m² (34 - 74)	Left Ventricular End Diastol	ic Volume Index (Biplane)	

Die spezifischen Felder und Funktionen des oberen Bereichs der Bericht-PDF-Ansicht sind in der folgenden Tabelle zusammengefasst:

Report status: not reviewed	Berichtsstatus	Zeigt den aktuellen Stand des Studienberichtes
REVIEW AND SIGN	Schaltfläche "Überprüfen und unterschreiben"	Klicken Sie hier, um den Bericht zu unterzeichnen
STUDIES	Schaltfläche "Zurück zur Studienliste"	Zur Lobby-Ansicht wechseln



DOWNLOAD REPORT	Schaltfläche "Bericht herunterladen"	Laden Sie den signierten Bericht herunter. Nur nach der Signierung des Berichts verfügbar.
SEND TO PACS	Schaltfläche "An PACS senden"	Senden Sie den unterschriebenen Bericht. Erst nach Unterzeichnung des Berichts verfügbar.
EDIT REPORT	Schaltfläche "Bericht bearbeiten"	Zur Berichtsansicht wechseln
VIEW IMAGES	Schaltfläche "Bilder anzeigen"	Zur Arbeitsbereichsansicht wechseln

18. Hauptfunktionen der Benutzeroberfläche

Scroll-Stapel

Scroll-Stack-Funktion: Wenn ein Benutzer mit der Maus über ein angezeigtes Kino fährt, kann er mit dem Mausrad des Computers (oder zwei Fingern auf einem Trackpad) durch einen Stapel von Bildern scrollen.

Messungen durchführen

Anmerkungsfunktion: Wenn eine bestimmte Anmerkung ausgewählt ist, kann der Benutzer separate Rahmen beschriften. Anmerkungen finden Sie im Einblendmenü "Anmerkungen". Bei der Auswahl der Messungen wird automatisch die Anmerkungl abel ausgewählt. Es gibt 4 verschiedene Arten von Anmerkungen:

- 1. Linien
- 2. Vielecke
- 3. Punkte
- 4. Text (für Zyklusmarkierungen oder andere wichtige Beschriftungen)

Die Anmerkungen werden verwendet, um die anatomischen Strukturen des Herzens mit geraden Linien, Polygonen und Punkten zu kennzeichnen. Es gibt zwei Möglichkeiten, eine Linie und Polygonanmerkungen zu erstellen:

- 1. Beginnen Sie mit einem Klick auf die linke Maustaste, ziehen Sie dann die Maus, aber lassen Sie die linke Taste nicht los, wenn Sie sich am Zielpunkt befinden, lassen Sie die linke Taste los und die Anmerkung ist abgeschlossen.
- 2. Klicken Sie zunächst mit der linken Maustaste, lassen Sie die Schaltfläche los, bewegen Sie die Maus zum Zielpunkt, klicken Sie dann mit der linken Maustaste und lassen Sie sie los, die Anmerkung ist abgeschlossen.

Die Messungen werden nach dem Zeichnen automatisch gespeichert. Nach dem Zeichnen von Anmerkungen können Sie Anmerkungsgriffe verschieben. Polygon-Anmerkungsgriffe können nach dem Zeichnen von Anmerkungen hinzugefügt, verschoben oder entfernt werden. Drücken Sie Strg-Tastaturelement und drücken Sie auf den Griff, um Anmerkungen zu entfernen. Drücken Sie die



Strg-Taste und drücken Sie auf die Polygonlinie zwischen den Griffen – es sollte ein neuer Griff angezeigt werden. Drücken Sie die linke Maustaste am Griff, um ihn zu bewegen.

Messung der Zeichenfläche

Die Anmerkung sollte geschlossen sein – den gleichen Start- und Endpunkt haben. Sie können dies tun, indem Sie auf einen Punkt doppelklicken, an dem Sie die Anmerkung vervollständigen möchten, oder indem Sie Start- und Endpunkte der Anmerkung mit einem einzigen Klick verbinden.

Messung des Ziehvolumens

Der Zeichenvorgang beginnt wie bei der Flächenmessung. Nachdem die Anmerkung abgeschlossen ist, wird eine Achse angezeigt. Der Benutzer kann den Spitzenpunkt der Achse ändern, indem er den Griff bewegt.

Ligence Heart verfügt über vorausgewählte Anmerkungen für verschiedene Messungen. Die vollständige Liste der manuellen und automatisierten Anmerkungen, die von Ligence Heart unterstützt werden, finden Sie in ANNEX I.

Sortenmessungen

Für die manuelle Regurgitation- und Stenosemessung erscheint ein Dialog, in dem der Benutzer den entsprechenden Messgrad auswählen kann. Die Ergebnisse werden gespeichert, nachdem die Schaltfläche "Gespeichert" gedrückt wurde. Die Gradmessung kann entfernt werden, indem Sie die Option "Keine Stenose" oder " Keine Regurgitation" auswählen und das Ergebnis speichern.

Anmerkung löschen

Anmerkung löschen: Bewegen Sie einfach den Mauszeiger über die Anmerkung, die Sie löschen möchten, und drücken Sie entweder die Taste "BACKSPACE" oder "DELETE" auf Ihrer Gerätetastatur.

Ziehung abbrechen

Drücken Sie die "ESC"-Taste, um das Zeichnen der aktiven Anmerkung zu beenden und zu entfernen. Anmerkungspunkt ändern

Anmerkungspunkt ändern: Wählen Sie den Punkt aus, den Sie ändern möchten, halten Sie die linke Maustaste gedrückt und ziehen Sie ihn an die gewünschte Stelle.

19. Über

Das Menü "Info" befindet sich im Dialogfeld im Dropdown-Menü "Einstellungen" in der Navigationsleiste.

Wenn Sie auf das Menü Info klicken, wird das Informationsfenster geöffnet, in dem die relevanten und neuesten Informationen über das Produkt und den Hersteller angezeigt werden.





Die angezeigten Informationen zu:

Produkt:

- Produktname
- Haftungsausschluss für dierel ease-Version
- Software-Version
- Versionshinweise
- Datum gebaut am
- UDI-Nummer
- Zertifikat
- Kennung der benannten Stelle
- Lizenzinhaber
- Nächstes Update

Hersteller:

- Name des Herstellers
- Adresse
- E-Mail
- Website-URL

20. Außerbetriebnahme von Software

Um das Gerät vollständig aus einer Vor-Ort-Installation zu entfernen, wenden Sie sich bitte an den technischen Support support@ligence.io.

21. Endbenutzer-Lizenzvereinbarung

Die Endbenutzer-Lizenzvereinbarung finden Sie im Dialogfeld im Dropdown-Menü "Einstellungen" in der Navigationsleiste.



		8
	i	About
		Measurement List
	•	Report
	?	Help
2		License agreement

Sie werden auf die <u>https://www.Ligence.io/Ligence-heart-eula</u> Website weitergeleitet, auf der Sie die Endbenutzer-Lizenzvereinbarung lesen können.

ANMERKUNG

Sie erklären sich automatisch mit den Nutzungsbedingungen der Ligence Heart-Software einverstanden, wenn Sie mit der Nutzung beginnen.

22. Benutzer-Registrierung

ANMERKUNG

Für die legale Nutzung der Software ist eine Lizenzregistrierung erforderlich.

Wie registriere ich mich bei Ligence Heart?

Bitte wenden Sie sich an die IT-Abteilung Ihrer Institution, um Ihren Konto-Login und Ihr Passwort zu erhalten. Die Kontoanmeldungen und Passwörter werden vom Administrator Ihrer Institution erstellt und vergeben.

Bitte wenden Sie sich andie IT-Abteilung unserer Institution, um Ihren Benutzernamen und Ihr Passwort zu erhalten. Die Kontoanmeldungen und Passwörter werden vom Administrator Ihrer Institution erstellt und vergeben. Der Systemadministrator ist dafür verantwortlich, die Bedingungen der EULA zu lesen und zu bestätigen und sicherzustellen, dass die Software gemäß den Bedingungen in seiner Einrichtung verwendet wird.

Sie können die Lizenzvereinbarung öffnen, indem Sie auf die Schaltfläche "Rechtliche und hilfreiche Informationen" und dann auf die Schaltfläche "Lizenzvereinbarung" klicken.



5. CYBERSECURITY-ANLEITUNG UND SPEZIFIKATIONEN

Cybersicherheit

Ligence Heart verwendet branchenübliche Anweisungen zum Schutz der Software (einschließlich der Systementwicklungsserver) und der Daten auf diesen Servern durch den Einsatz von Firewalls mit Zugriffsschutz und sicherer SSH-Kommunikation.

- Die Systemarchitektur ist so konzipiert, dass Datenkompromittierungen verhindert werden.
- Zur Identifizierung und Überwachung von Cybersicherheitsrisiken werden die von NIST empfohlenen Standards verwendet. Das Unternehmen stellt regelmäßig Sicherheitspatches bereit. Kunden werden über den koordinierten Offenlegungsprozess von Schwachstellen von Ligence Heart über potenzielle unkontrollierte Risiken und entsprechende Updates informiert. Updates werden von Ligence Heart in einem kontrollierten und kommunizierten Prozess durchgeführt.
- Der Benutzer sollte die in diesem Abschnitt aufgeführten Anweisungen und technischen Hinweise strikt befolgen, um etwaige Cybersicherheitsrisiken für das System zu verringern.

Ihre Sicherheit und der Schutz Ihrer Daten sind für Ligence Heart von höchster Bedeutung. Um sicherzustellen, dass unser Produkt ordnungsgemäß und sicher funktioniert, beachten Sie bitte diese bewährten Praktiken und Vorsichtsmaßnahmen, um Ihr Computersystem sicher und geschützt zu halten:

Gerätesicherheit und Benutzerverantwortung

1. Es liegt in der Verantwortung des autorisierten Benutzers, sicherzustellen, dass das Gerät mit Zugriff auf die Anwendung nicht unverschlossen oder anderweitig ungesichert bleibt, wenn es nicht verwendet wird, um sicherzustellen, dass nicht autorisiertes medizinisches, professionelles oder anderweitig nicht zugelassenes Personal nicht den ePHI ausgesetzt wird oder darauf Zugriff erhält.

2. Bediener haben Zugriff auf die elektronischen Patientendaten (ePHI) und dürfen keine Schnappschüsse, Screenshots oder Bilder (z. B. mit einem anderen Gerät) von den über das Gerät angezeigten Informationen erstellen.

3. Halten Sie Ihr PC-System mit den aktuellsten Updates für Ihr Betriebssystem und Ihren Browser auf dem neuesten Stand.

4. Geben Sie Ihr Passwort an niemanden weiter. Der Supportmitarbeiter von Ligence Heart wird Sie niemals nach Ihrem Passwort fragen. Wenn Sie per E-Mail aufgefordert werden, Ihr Passwort preiszugeben, wenden Sie sich bitte umgehend an den Supportmitarbeiter und antworten Sie nicht auf die E-Mail.

5. Ändern Sie Ihr Passwort sofort, wenn Sie glauben, dass Ihr Passwort kompromittiert wurde.



6. Verwenden Sie auf Ihrem PC eine bewährte Sicherheitssoftware, die ihn vor Viren, "Adware" und anderen Formen bösartiger Software ("Malware") schützt.

7. Nutzen Sie die "Software-Firewall"-Funktionen Ihrer Sicherheitssoftware als zusätzlichen Schutz für Ihren PC.

8. Verwenden Sie die stärksten Einstellungen Ihrer PC-Sicherheitssoftware, um sich vor versehentlichem Kontakt mit Schadsoftware zu schützen.

Melden von Verstößen gegen die Gerätesicherheit oder den Datenschutz

1. Betreiber müssen das Supportteam von Ligence Heart unter support@ligence.io oder s.tatoris@ligence.io kontaktieren und alle vermuteten oder bestätigten Datenschutz- oder Sicherheitsverletzungen offenlegen.

2. Wenn Geräte verloren gehen oder ein unbefugter Zugriff entdeckt oder vermutet wird, sollte das Ligence Heart-Supportteam unter support@ligence.io kontaktiert werden.

3. Benutzer sollten nicht verfügbare Dienste oder verbotene Zugriffe auf Informationen dem Supportteam von Ligence Heart unter support@ligence.io melden .

Beschreibung des Cybersicherheitssystems

Das Softwaresystem ist so konzipiert, dass es mehrere Funktionen bietet, die das System vor Cyber-Bedrohungen schützen:

1. Das Gerät wird regelmäßig auf bekannte Schwachstellen überprüft und es werden zeitnahe Updates bereitgestellt.

2. Nach der Installation durch die Techniker von Ligence Heart ist das System einsatzbereit. Weder für den Systembetrieb noch für den Anschluss sind weitere Systemkonfigurationseinstellungen erforderlich.

3. Die Datenbank der Software ist für den Benutzer nicht zugänglich, daher ist ihm auch kein Zugriff auf etwaige System-Logdateien gestattet.



1. Liste der Anmerkungen

• In der nachstehenden Tabelle sind die Messungen aufgeführt, die entweder im automatisierten oder im manuellen Modus durchgeführt werden können.

- Automatisierte Forschung Dies bedeutet, dass die automatisierte Analyse dieser Messung nicht in einer klinischen Studie validiert wurde.
- Automatisch validiert Dies zeigt an, dass die automatisierte Analyse dieser Messung in einer klinischen Studie validiert worden ist.
- Messungen ohne -Symbol können im manuellen Modus durchgeführt werden.
- Auf die gleiche Tabelle kann über die Software zugegriffen werden:



Abkürzung	Beschreibung	Automatisiert Forschung	Automatisiert Validiert
А	Transmitrale A-Geschwindigkeit	~	V
E	Transmitrale E-Geschwindigkeit	~	~
IVSd	Interventrikuläres Septum (Diastole)	~	~
LAV (Bi)	Linkes Vorhofvolumen (Biplan)	~	~
Le'	Laterale e'-Geschwindigkeit	~	~
LVEDD	Linksventrikulärer enddiastolischer Durchmesser	V	~
LVEDV (Bi)	Linksventrikuläres enddiastolisches Volumen (biplan)	v	~
LVEF MoD (Bi)	Linksventrikuläre Auswurffraktion (Biplan)	~	~
LVESV (Bi)	Linksventrikuläres endsystolisches Volumen (biplan)	V	~



LVPWd	Hinterwand des linken Ventrikels (Diastole)	~	~
TR Vmax	Maximale Trikuspidalinsuffizienzgeschwindigkeit	V	~
Se'	Septale e'-Geschwindigkeit	V	v
PV-Gesetz	Pulmonalklappenbeschleunigungszeit	V	
Anstellwinkel	Aortenring	v	
AoS	Durchmesser des Aortensinus	v	
AV-VTI	Maximalgeschwindigkeits-Zeitintegral der Aortenklappe	~	
E' RV	E primäre Seitenwand des rechten Ventrikels	~	
IVS	Interventrikuläres Septum (Systole)	V	
LAD (Vereinigung der Volksbefreiungsarmee)	Durchmesser des linken Vorhofs (PLA-Ansicht)	V	
LAD Min. Achse (4Ch)	Durchmesser des linken Vorhofs, kleine Achse (A4Ch)	~	
LAV (2 Kanäle)	Linkes Vorhofvolumen (A2Ch)	V	
LAV (4 Kanäle)	Linkes Vorhofvolumen (A4Ch)	~	
LVB	Basaldurchmesser des linken Ventrikels	v	
LVEDV (2 Kanäle)	Linksventrikuläres enddiastolisches Volumen (A2Ch)	~	
LVEDV (4 Kanäle)	Linksventrikuläres enddiastolisches Volumen (A4CH)	V	
LVESD	Linksventrikulärer endsystolischer Durchmesser	V	
LVESV (2Ch)	Linksventrikuläres endsystolisches Volumen (A2Ch)	v	
LVESV (4Ch)	Linksventrikuläres endsystolisches Volumen (A4CH)	v	
LVOT VTI	Geschwindigkeits-Zeit-Integral des linksventrikulären Ausflusstrakts	v	



LVPWs	Hinterwand des linken Ventrikels (Systole)	~	
RVOT-PROX	Proximaler Durchmesser des rechtsventrikulären Ausflusstrakts (PLA)	~	
S' Wohnmobil	S prime rechtsventrikuläre Seitenwand	~	
AAo	Durchmesser der aufsteigenden Aorta		
Aaoi	Aufsteigender Aortadurchmesser-Index		
AMG	Mittlerer Gradient der Aorta		
AoAi	Aortenannulus-Index		
AoAr	Aortenbogen		
AoAri	Aortenbogen-Index		
AoSi	Aortensinusdurchmesser-Index		
APG	Aorta-Spitzengradient		
AV Vmax	Aorta-Spitzengeschwindigkeit		
AR PISA-Alias. Vel.	Proximale Isogeschwindigkeitsoberfläche der Aorteninsuffizienz - Aliasing-Geschwindigkeit		
AR EROA	Aorteninsuffizienz effektive Regurgitationsöffnungsfläche		
AR-Qualität	Grad der Aortenklappeninsuffizienz		
AR JA	Aorteninsuffizienz - Jet-Bereich		
AR MG	Aorteninsuffizienz - mittlerer Gradient		
AR PG	Aorteninsuffizienz - Spitzengradient		
AR PHT	Halbwertszeit des Aortenklappeninsuffizienzdrucks		
AR PISA-r	Aorteninsuffizienz proximale Isogeschwindigkeitsoberfläche - Radius		
ARVC	Aorteninsuffizienz - Vena contracta		
AR Bd.	Aorteninsuffizienz Vol		
AR VTI	Aorteninsuffizienz - Geschwindigkeits-Zeit-Integral		
Bereich	Bereich		



AR Vmax	Aorteninsuffizienz - Spitzengeschwindigkeit	
AS-Klasse	Aortenklappenstenose-Grad	
AV-ACT	Aortenklappenbeschleunigungszeit	
AVA	Aortenklappenbereich	
AVA (Planim.)	AVA (Planim.)	
AVAi	Aortenklappenfläche Index	
DAo	Absteigende Aorta	
DAoi	Absteigender Aorta-Index	
Dez	Transmitrale E-Geschwindigkeit Verzögerungszeit	
Distanz	Distanz	
E/A	E/A-Verhältnis	
E/e'	Durchschnittliches E/e'-Verhältnis	
E/Le'	E/Laterales e'-Geschwindigkeitsverhältnis	
E/Se'	E/Septales e'-Geschwindigkeitsverhältnis	
EI	Exzentrizitätsindex	
EI D1	LV-Kurzachsendurchmesser senkrecht zum Septum	
EI D2	LV-Kurzachsendurchmesser parallel zum Septum	
ET	Auswurfzeit	
FAC	Bruchteil der Flächenänderung	
HV	Lebervene	
IVCcol (B)	Kollaps der unteren Hohlvene (BMode)	
IVCcol (M)	Kollaps der unteren Hohlvene (MMode)	
IVCde (B)	Durchmesser der unteren Hohlvene beim Ausatmen (BMode)	
IVCde (M)	Durchmesser der unteren Hohlvene beim Ausatmen (MMode)	



IVCdi (B)	Durchmesser der unteren Hohlvene während der Inspiration (BMode)	
IVCdi (M)	Durchmesser der unteren Hohlvene während der Inspiration (MMode)	
IVCT	Isovolumetrische Kontraktionszeit	
IVRT	Isovolumetrische Relaxationszeit	
LAA (2 Kanäle)	Linker Vorhofbereich (A2Ch)	
LAA (4 Kanäle)	Linker Vorhofbereich (A4Ch)	
LAAi (2Ch)	Linker Vorhofbereichsindex (A2Ch)	
LAAi (4Ch)	Linker Vorhofbereichsindex (A4Ch)	
LAD Hauptachse (4Ch)	Durchmesser des linken Vorhofs, große Achse (A4Ch)	
LAEF	Linksatriale Ejektionsfraktion	
LAVi (Bi)	Linker Vorhofvolumenindex (Biplane)	
LAVi (2Ch))	Linksatrialer Volumenindex (A2Ch)	
LAVi (4A)	Linksatrialer Volumenindex (A4Ch)	
LVEDA (2 Kanäle)	Linksventrikulärer enddiastolischer Bereich (A2CH)	
LVEDA (4 Kanäle)	Linksventrikulärer enddiastolischer Bereich (A4CH)	
LVEDAi (2 Kanäle)	Linksventrikulärer enddiastolischer Flächenindex (A2CH)	
LVEDAi (4 Kanäle)	Linksventrikulärer enddiastolischer Flächenindex (A4CH)	
LVEDDi	Linksventrikulärer enddiastolischer Durchmesserindex	
LVEDVi (Bi)	Linksventrikulärer enddiastolischer Volumenindex (biplan)	
LVEDVi (2Ch)	Linksventrikulärer enddiastolischer Volumenindex (A2Ch)	
LVEDVi (4 Kanäle)	Linksventrikulärer enddiastolischer Volumenindex (A4CH)	



LVEF MoD 2Ch	Linksventrikuläre Auswurffraktion (Disc-Methode) (A2Ch)	
LVEF MoD 4Ch	Linksventrikuläre Auswurffraktion (Disc-Methode) (A4Ch)	
LVESA (2Ch)	Linksventrikulärer endsystolischer Bereich (A2CH)	
LVESA (4 Kanäle)	Linksventrikulärer endsystolischer Bereich (A4CH)	
LVESAi (2Ch)	Linksventrikulärer endsystolischer Flächenindex (A2CH)	
LVESAi (4 Kanäle)	Linksventrikulärer endsystolischer Flächenindex (A4CH)	
LVESDi	Linksventrikulärer endsystolischer Durchmesserindex	
LVESVi (Bi)	Linksventrikulärer endsystolischer Volumenindex (biplan)	
LVESVi (2Ch)	Linksventrikulärer endsystolischer Volumenindex (A2Ch)	
LVESVi (4Ch)	Linksventrikulärer endsystolischer Volumenindex (A4CH)	
LVM	Linksventrikuläre Masse	
LVMi	Linksventrikulärer Massenindex	
LVOT-GESETZ	Beschleunigungszeit des linksventrikulären Ausflusstrakts	
LVOTA (Doppler)	Linksventrikulärer Ausflusstraktbereich (Doppler)	
LVOTAi (Doppler)	Linksventrikulärer Ausflusstraktbereich (Doppler) Index	
LVOT MG	Mittlerer Gradient des linksventrikulären Ausflusstrakts	
LVOT PG	Spitzengradient des linksventrikulären Ausflusstrakts	
LVOTA (Planim.)	LVOTA (Planim.)	



LVOT Vmax	Spitzengeschwindigkeit des linksventrikulären Ausflusstrakts	
LVOTD	Durchmesser des linksventrikulären Ausflusstrakts	
LVOTS-Qualität	Grad der Obstruktion des linksventrikulären Ausflusstrakts	
MG	Mittlerer Gradient	
MPI	Myokard-Leistungsindex	
MR PISA-Alias. Vel.	Mitralklappeninsuffizienz proximale Isogeschwindigkeitsoberfläche - Aliasing-Geschwindigkeit	
HERR EROA	Mitralklappeninsuffizienz effektiver Regurgitationsöffnungsbereich	
MR-Qualität	Mitralklappeninsuffizienzgrad	
HERR JA	Mitralklappeninsuffizienz - Jet-Bereich	
MR PISA-r	Mitralklappeninsuffizienz proximale Isogeschwindigkeitsoberfläche - Radius	
Herr VC	Mitralklappeninsuffizienz - Vena contracta	
MR Vol.	Mitralklappeninsuffizienz Vol	
Herr VTI	Mitralklappeninsuffizienz - Geschwindigkeits-Zeit-Integral	
HERR MG	Mitralklappeninsuffizienz - mittlerer Gradient	
HERR PG	Mitralklappeninsuffizienz - Spitzengradient	
MR Vmax	Mitralklappeninsuffizienz - Spitzengeschwindigkeit	
MS-Qualität	Mitralklappenstenose-Grad	
MV ACT	Mitralklappenbeschleunigungszeit	
MV PHT	Halbwertszeit des Mitralklappendrucks	
MV VTI	Mitralklappe - Geschwindigkeits-Zeit-Integral	
MV-RING A4CH	Mitralklappenannulus (A4Ch)	



MV-RING A2CH	Mitralklappenannulus (A2Ch)	
MVA (Doppler)	Mitralklappenbereich (Doppler)	
MVAi (Doppler)	Mitralklappenbereich (Doppler) Index	
MV-RING PLA	Mitralklappenannulus (PLA)	
MVA (Planim.)	MVA (Planim.)	
MV MG	Mitralklappe - mittlerer Gradient	
MV PG	Mitralklappe - Spitzengradient	
MV Vmax	Mitralklappe - Spitzengeschwindigkeit	
PA LBD	Durchmesser des linken PA-Zweigs	
PA RBD	Durchmesser des rechten PA-Abzweigs	
PA-Anzeige	PA-Ringdurchmesser	
UNTERLAGE	Durchmesser der Pulmonalarterie	
PG	Spitzengradient	
PR EROA	Lungeninsuffizienz effektive Regurgitationsöffnungsfläche	
PR-Qualität	Grad der Pulmonalarterieninsuffizienz	
PR JA	Lungeninsuffizienz-Jet-Bereich	
PR PHT	Halbwertszeit des Pulmonalklappeninsuffizienzdrucks	
PR PISA-r	Proximale Isogeschwindigkeitsoberfläche der Lungeninsuffizienz – Radius	
PR VC	Lungeninsuffizienz Vena Contracta	
PR Vol.	Lungeninsuffizienz Vol	
PR VTI	Pulmonalklappeninsuffizienz Maximalgeschwindigkeit Zeitintegral	
PR MG	Mittlerer Gradient der Lungeninsuffizienz	
PR PG	Spitzengradient der Lungeninsuffizienz	
PR Vmax	Spitzengeschwindigkeit der Lungeninsuffizienz	
PS-Qualität	Pulmonalarterienstenose Grad	



PV MG	Mittlerer Gradient der Pulmonalklappe	
PV PG	Pulmonalklappen-Spitzengradient	
PV VTI	Pulmonalklappen-Maximalgeschwindigke its-Zeit-Integral	
PVA (Doppler)	Pulmonalklappenbereich (Doppler)	
PVAi (Doppler)	Pulmonalklappenfläche (Doppler) Index	
PVA (Planim.)	PVA (Planim.)	
PV Vmax	Pulmonalklappen-Spitzengeschwindigkeit	
RAA	Rechter Vorhofbereich	
RAAi	Index des rechten Vorhofbereichs	
RA Min. Achse (4Ch)	Dimension der kleinen Achse des rechten Vorhofs (A4Ch)	
RA Min. i (4Ch)	Dimensionsindex der kleinen Achse des rechten Vorhofs (A4Ch)	
RA Hauptachse (4Ch)	Hauptachsendimension des rechten Vorhofs (A4Ch)	
RA Maj. i (4Ch)	Index der Hauptachsendimension des rechten Vorhofs (A4Ch)	
RAP	Mittlerer rechter Vorhofdruck	
RA-Volumen	Volumen des rechten Vorhofs	
RAVi	Rechtsatrialer Volumenindex (2D)	
RV WT	Dicke der rechten Ventrikelwand	
RVB	Rechtsventrikulärer Basaldurchmesser	
RVB/LVB	RV / LV-Basaldurchmesser-Verhältnis	
RV EDA	Enddiastolischer Bereich des rechten Ventrikels	
RV EDAi	Rechtsventrikulärer enddiastolischer Flächenindex	
RV EDV	Enddiastolisches Volumen des rechten Ventrikels	



FS EDVi	Rechtsventrikulärer enddiastolischer Volumenindex	
FS ESA	Endsystolischer Bereich des rechten Ventrikels	
Forschungsprojekt ESAi	Rechtsventrikulärer endsystolischer Flächenindex	
RV ESV	Endsystolisches Volumen des rechten Ventrikels	
RV ESVi	Rechtsventrikulärer endsystolischer Volumenindex	
RVL	Länge des rechten Ventrikels	
RVM	Mittlerer Durchmesser des rechten Ventrikels	
RVOT-VERTEILUNG	Distaler Durchmesser des rechtsventrikulären Ausflusstrakts (PLA)	
RWT	Relative Wandstärke	
sPAP	Systolischer pulmonalarterieller Druck	
STJ	Sinotubuläre Verbindung	
STJi	Sinotubulärer Verbindungsindex	
SV	Schlagvolumen	
SV2A	Hubvolumen 2 Kammer	
SV4A	Hubvolumen 4 Kammer	
TAPSE	Systolische Exkursion der Trikuspidalringebene	
TR PISA-Alias. Vel.	Trikuspidalinsuffizienz proximale Isogeschwindigkeitsoberfläche - Aliasing-Geschwindigkeit	
TR EROA	Trikuspidalinsuffizienz effektive Regurgitationsöffnungsfläche	
TR-Klasse	Grad der Trikuspidalklappeninsuffizienz	
TR JA	Trikuspidalinsuffizienz - Jet-Bereich	
TR PISA-r	Trikuspidalinsuffizienz proximale Isogeschwindigkeitsoberfläche - Radius	



TR VC	Trikuspidalinsuffizienz – Vena Contracta	
TR Vol.	Trikuspidalinsuffizienz Vol	
TR VTI	Trikuspidalinsuffizienz Geschwindigkeits-Zeit-Integral	
TR MG	Mittlerer Gradient der Trikuspidalinsuffizienz	
TR PG	Spitzengradient der Trikuspidalinsuffizienz	
TS-Qualität	Trikuspidalklappenstenose Grad	
TV-ACT	Beschleunigungszeit der Trikuspidalklappe	
TV-PHT	Halbwertszeit des Trikuspidaldrucks	
τν ντι	Trikuspidalklappengeschwindigkeits-Zeit-I ntegral	
TV-ANNULUS	Trikuspidalklappenring	
TVA (Dopplersonographie)	Trikuspidalklappenbereich (Doppler)	
TVAi (Doppler)	Trikuspidalklappenbereich (Doppler) Index	
TVA (Planim.)	TVA (Planim.)	
TV MG	Mittlerer Gradient der Trikuspidalklappe	
TV-PG	Trikuspidalklappen-Spitzengradient	
TV-Vmax	Spitzengeschwindigkeit der Trikuspidalklappe	
VelVerhältnis	Aortenklappengeschwindigkeitsverhältnis	
Geschwindigkeit	Geschwindigkeit	
Volumen	Volumen	