



OCULUS
CENTERFIELD
CENTERFIELD 2



BENUTZERHANDBUCH

Mess- und Auswertesystem für die Gesichtsfelduntersuchung

 OCULUS®

Den Fortschritt im Auge

Hinweise zu diesem Benutzerhandbuch

Wir danken Ihnen für das Vertrauen, welches Sie uns mit dem Kauf dieses OCULUS-Produkts entgegenbringen. Das Centerfield-Perimeter wurde nach strengen Qualitätskriterien gefertigt und geprüft. Sie haben sich für ein modernes, ausgereiftes Produkt entschieden.

Der richtige Gebrauch des Gerätes ist für den sicheren Betrieb unerlässlich. Grundlage hierfür ist, dass Sie sich mit der Gebrauchsanweisung, die ebenfalls mit dem Gerät mitgeliefert wird, gründlich vertraut machen.

Das vorliegende Benutzerhandbuch liefert Ihnen weitergehende Informationen, insbesondere zu den Auswerteprogrammen und den Darstellungen der Untersuchungsergebnissen.

Geringfügige Abweichungen der hier dargestellten Abbildungen von dem tatsächlich ausgeliefertem Gerät sind entwicklungsbedingt möglich.

Wenn Sie Fragen haben oder weitere Informationen zu Ihrem Gerät wünschen, rufen Sie uns an oder faxen Sie uns. Unser Serviceteam steht Ihnen gerne zur Verfügung.

OCULUS Optikgeräte GmbH



OCULUS ist zertifiziert nach DIN EN ISO 9001:2000 und 13485:2003 und legt damit einen hohen Qualitätsstandard an Entwicklung, Fertigung, Qualitätssicherung und Service des gesamten Lieferprogramms.

Inhaltsverzeichnis

1	Allgemeine Hinweise.....	1
1.1	Aufbau der Dokumentation	1
1.2	Aufbau des Benutzerhandbuchs.....	1
1.3	Softwareversion.....	2
2	Patientendatenverwaltung.....	3
2.1	Starten der Patientendaten-Verwaltung	3
2.2	Neue Patienten eintragen.....	3
2.3	Vorhandene Patienten auswählen	4
2.4	Patientendaten verwalten	5
2.4.1	Patientendaten umbenennen	5
2.4.2	Patientendaten exportieren.....	5
2.4.3	Patientendaten importieren	6
2.5	Datensicherung (Backup).....	7
2.5.1	Daten sichern	8
2.5.2	Daten rekonstruieren	9
2.5.3	Automatisches Backup	9
2.6	Einstellungen.....	9
2.6.1	Registerkarte "Allgemein"	11
2.6.2	Registerkarte "Geräte"	13
2.6.3	Registerkarte "Import/Export"	15
2.6.4	Registerkarte "Email"	16
2.6.5	Registerkarte "Schnittstellen"	17
2.6.6	Registerkarte "Smartcardleser"	18
2.6.7	Registerkarte "Verschiedenes"	19
3	Allgemeiner Bildschirmaufbau	21
3.1	Menüleiste.....	21
3.2	Funktionsbuttons	22
3.3	Hauptteil des Bildschirms.....	22
3.3.1	Informationsfelder	22
3.3.2	Auswahlfelder	23
3.3.3	Programme.....	23
4	Menüs und Auswertungen.....	25
4.1	Untersuchung	25
4.1.1	Laden	25
4.1.2	Nachuntersuchung	26
4.1.3	Drucken bzw. Vorschau	26
4.1.4	Bildschirmausdruck.....	31
4.1.5	Neuer Patient/Ende	32
4.2	Statistik.....	32
4.2.1	Vergleichen	32
4.2.2	Verlauf	34

4.2.3	Übersicht	38
4.3	Anzeige	39
4.3.1	Standard	39
4.3.2	Graubild	40
4.3.3	Farbkarte	41
4.3.4	Probabilität	41
4.3.5	3D	42
4.3.6	Profil	43
4.3.7	Bebié Kurve	44
4.3.8	Glaucoma Staging Program (GSP)	45
4.3.8.1	Klinische Beispiele	49
4.3.9	Weitere Darstellungsmöglichkeiten	52
4.4	Einstellungen	52
4.4.1	Datumsformat	53
4.4.2	Maximale Intensität (0dB)	53
4.4.3	Kamerahelligkeit	54
4.4.4	Sprache	54
4.4.5	Standard Ansicht	54
4.4.6	Ausdruck ->	54
4.4.7	System ->	55
5	Arbeiten mit Untersuchungsprogrammen	61
5.1	Statische Parameter	61
5.2	Kinetische Parameter	62
5.2.1	Auswählen von Isopteren für die Untersuchung	63
5.2.2	Der Isopteren Editor	63
5.2.3	Löschen von Isopteren	65
5.3	Erstellen eines Programm	65
5.4	Löschen eines vorhandenen Programms	66
5.5	Untersuchungsgebiete	66
5.5.1	Einzelpunkte 30° und 70°	67
5.5.2	10-2	70
5.5.3	24-2 bzw. 24-2bs	70
5.5.4	30-2 bzw. 30-2bs	71
5.5.5	Esterman	71
5.5.6	FeV - 70	72
5.5.7	Profile	73
5.5.8	Quick Screening	73
5.5.9	Gebiet 1	74
5.5.10	Gebiet 2	75
5.5.11	Gebiet 3	76
5.5.12	Gebiet 4	77
5.5.13	Gebiet 5	78
5.5.14	Gebiet 6	79
5.5.15	Gebiet 7	80
5.5.16	Gebiet 8	80

5.6	Strategien der statischen Perimetrie.....	81
5.6.1	Schwellenorientierte-überschwellige Strategie	81
5.6.2	Schwellenbestimmende Strategien.....	87
5.7	Farbperimetrie	91

1 Allgemeine Hinweise

Alle Daten, die bei einer Untersuchung mit dem Centerfield-Perimeter aufgenommen werden, werden im Anschluss von der Centerfield-Software ausgewertet und dargestellt. Generell werden die Ergebnisse als Zahlenwerte sowie in grafischen Darstellungen ausgegeben. Für verschiedene Anwendungsfälle sind im Programm unterschiedliche Darstellungen hinterlegt, zwischen denen jederzeit einfach und schnell umgeschaltet werden kann. Daüber hinaus können die standardmäßigen Vorgaben für die einzelnen Darstellungen angepasst werden.

1.1 Aufbau der Dokumentation

Sie erhalten mit dem Centerfield-Perimeter einen Ordner mit verschiedenen Dokumentationen:

- **Kurzanleitung:** In diesem Dokument ist der Ablauf einer Messung in Form einer Checkliste beschrieben. Dieses Dokument soll Sie beim Durchführen von Messungen unterstützen, damit keine wichtigen Arbeitsschritte vergessen gehen und die Messergebnisse dadurch korrekt ausgewertet werden können.
- **Gebrauchsanweisung:** In diesem Dokument ist der Aufbau des Geräts ausführlich beschrieben. Des Weiteren finden Sie in der Gebrauchsanweisung grundlegende Hinweise zum Umgang mit der Patientendatenverwaltung sowie alle sicherheitsrelevanten Hinweise zum Gebrauch des Centerfield-Perimeters.

Vorsicht

Alle sicherheitsrelevanten Hinweise zum Gebrauch des Centerfield-Perimeters sind nur in der Gebrauchsanweisung zum Gerät beschrieben. Daher ist es vor dem Gebrauch des Centerfield-Perimeters verpflichtend, dass Sie die Gebrauchsanweisung vollständig gelesen und verstanden haben.



- **Benutzerhandbuch:** Im vorliegenden Benutzerhandbuch werden alle Möglichkeiten der Auswertesoftware beschrieben sowie weiterführende Hinweise zur Patientendatenverwaltung gegeben.

1.2 Aufbau des Benutzerhandbuchs

In den einzelnen Abschnitten des Benutzerhandbuchs finden Sie Informationen zu folgenden Themen:

- **Kapitel 1:** Allgemeine Hinweise.
- **Kapitel 2:** Patientendatenverwaltung mit erweiterten Informationen zur Darstellung in der Gebrauchsanweisung.
- **Kapitel 3:** Allgemeine Beschreibung des Bildschirmaufbaus.
- **Kapitel 4:** Alle Menüs des Programms und die verschiedenen Darstellungen der Auswertung.
- **Kapitel 5:** Das Arbeiten mit den verschiedenen Untersuchungsprogrammen.

1.3 Softwareversion

Das vorliegende Benutzerhandbuch beschreibt folgende Versionen der Centerfield-Software sowie der Patientendatenverwaltung:

- Centerfield-Software: Version 3.13
- Patientendatenverwaltung: Version 6.02



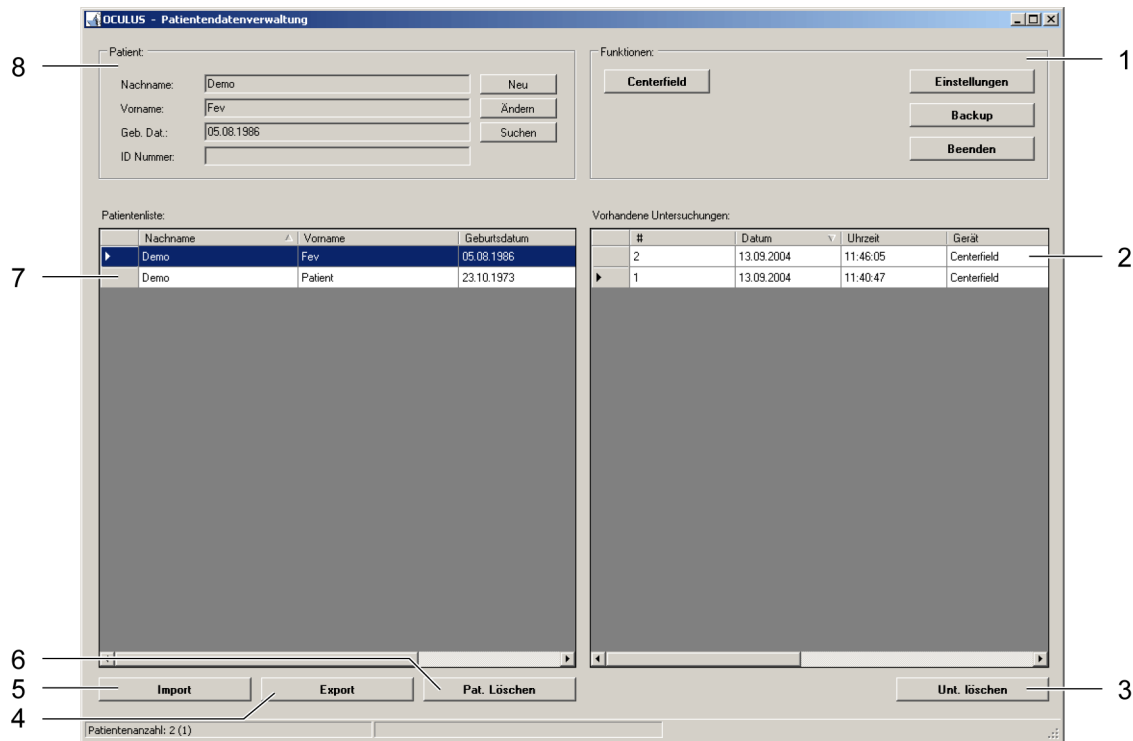
Hinweis

- Die Softwareversion der Patientendatenverwaltung wird auf der Bildschirmseite "Einstellungen" **innerhalb der Patientendatenverwaltung** angezeigt ([Kap. 2.6, Seite 9](#)).
- Die Softwareversion des Centerfield-Programms wird auf der Bildschirmseite "Einstellungen" **innerhalb des Centerfield-Programms** angezeigt ([Kap. 4.4, Seite 52](#)).

2 Patientendatenverwaltung

2.1 Starten der Patientendaten-Verwaltung

Der PC lädt nach dem Einschalten zunächst das Betriebssystem. Anschließend wird die Bedienoberfläche der Patientendaten-Verwaltung angezeigt.



- | | |
|-------------------------------|-------------------------------|
| 1 Gruppenrahmen "Funktionen" | 5 Schaltfläche [Import] |
| 2 Untersuchungsliste | 6 Schaltfläche [Pat. Löschen] |
| 3 Schaltfläche [Unt. Löschen] | 7 Patientenliste |
| 4 Schaltfläche [Export] | 8 Gruppenrahmen "Patient" |

Abb. 2-1: Patientendaten-Verwaltung

Hinweis

Um in das Centerfield-Programm zu gelangen, muss entweder ein neuer Patient im Gruppenrahmen "Patient" (8) eingetragen oder ein bereits in der Liste (7) vorhandener Patient angewählt werden.



2.2 Neue Patienten eintragen

- Klicken Sie zur Aufnahme eines neuen Patienten in die Patientendaten-Verwaltung auf die Schaltfläche [Neu].
- Tragen Sie Name, Vorname und Geburtsdatum vollständig im Patientenfenster (8) ein.

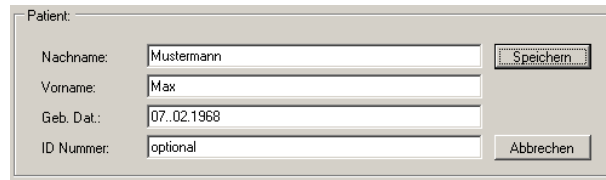


Abb. 2-2: Patienten eintragen

- Optional können Sie auch eine ID-Nummer für den Patienten eingeben.
- Übernehmen Sie abschließend Ihre Eingaben mit der Schaltfläche [Speichern]. Der neu angelegte Patient erscheint nun in der Patientenliste.
- Wählen Sie den neu angelegten Patienten in der Patientenliste aus und starten Sie das Centerfield-Programm.

2.3 Vorhandene Patienten auswählen

In der Patientendatenliste auf der linken Seite des Bildschirms sind alle bisher untersuchten Patienten alphabetisch aufgelistet.

- Wählen Sie die Schaltfläche [Suchen] an, um in der Liste schnell den gewünschten Patienten zu finden.
- Geben Sie den Namen des Patienten oder den Anfangsbuchstaben des Namens in das Feld "Nachname" ein.
- Optional kann der Patient auch über seine ID-Nummer gesucht werden, wenn diese beim erstmaligen Eintragen des Patienten vergeben wurde.
- Klicken Sie den gewünschten Listeneintrag an, um den Patientennamen in das Patientenfenster zu übertragen. Gleichzeitig werden die bereits vorhandenen Untersuchungen des Patienten im Untersuchungsfenster (rechts unten) aufgelistet.

Erweiterte Patienten-Suche: Checkbox [Erweitert]

- Wählen Sie die Checkbox [Erweitert] an.

Es werden zusätzliche Suchparameter angezeigt, die sich z.B. auf vorangegangene Untersuchungen beziehen. Die Vorgehensweise ist analog der Eingabe eines Patientennamens.

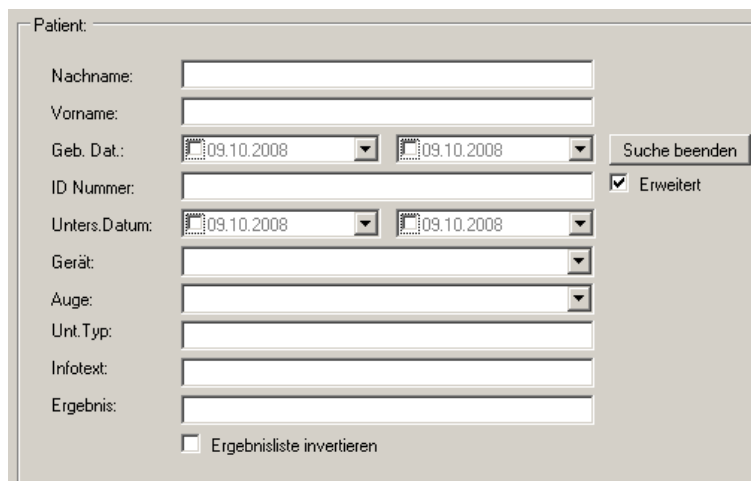


Abb. 2-3: Erweiterte Suche

2.4 Patientendaten verwalten

2.4.1 Patientendaten umbenennen

Die Patientendaten können nach dem Anlegen nachträglich geändert werden.

- Drücken Sie die Schaltfläche [Ändern].
Die Eingabefelder der Patientendaten sind nun freigeschaltet, der Cursor springt in das Feld "Nachname".
- Ändern Sie die Einträge in den einzelnen Feldern ab.
- Drücken Sie abschließend die Schaltfläche [Speichern].

2.4.2 Patientendaten exportieren

Um Patienten- und Untersuchungsdaten z.B. an eine andere Praxis weiterzuleiten, können Sie diese Daten exportieren.

- Markieren Sie den Patient und ggf. zusätzlich eine der Untersuchungen in der jeweiligen Liste.
- Drücken Sie die Schaltfläche [Export] unterhalb der Patientenliste. Es erscheint folgender Dialog:

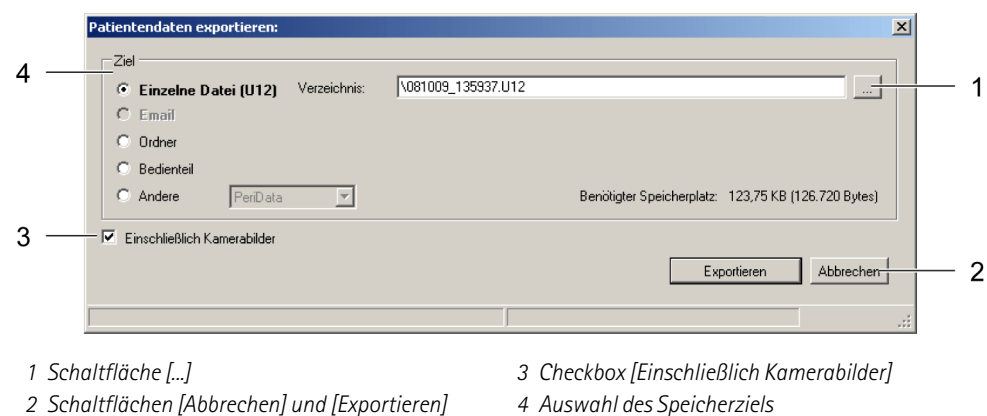


Abb. 2-4: Dialog "Patientendaten exportieren"

In der Regel geben Sie die von Ihnen bevorzugten Optionen für den Import und Export von Daten einmalig im Bereich "Einstellungen" vor ([Kap. 2.6.3, Seite 15](#)). Die folgenden Arbeitsschritte sind dann teilweise nicht mehr auszuführen (z.B. das Auswählen des Ziels).



- Wählen Sie das "Ziel" (4) aus, wie Sie die Daten exportieren möchten.

Hinweis

Idealerweise erfolgt der Export der Patientendaten über die Option "Einzelne Datei (U12)".



- Aktivieren Sie die Checkbox [Einschließlich Kamerabilder] (3), falls diese deaktiviert sein sollte.

- ➔ Drücken Sie die Schaltfläche [...] (1) rechts neben dem Feld "Verzeichnis".
- ➔ Wählen Sie im erscheinenden Dialog das Verzeichnis bzw. die Datei aus, in das die Patientendaten exportiert werden sollen.
- ➔ Bestätigen Sie Ihre Auswahl mit [OK] bzw. [Öffnen].
- ➔ Drücken Sie zum Exportieren der Daten die Schaltfläche [Exportieren] (2).

2.4.3 Patientendaten importieren

Falls Sie Patientendaten z.B. auf einem USB-Stick erhalten, können Sie diese Daten importieren. Prinzipiell sind verschiedene Software-Stände zueinander kompatibel, so dass Sie Daten auch dann importieren können, wenn diese aus einer neueren oder einer älteren Version der Patientendatenverwaltung exportiert wurden.



Hinweis

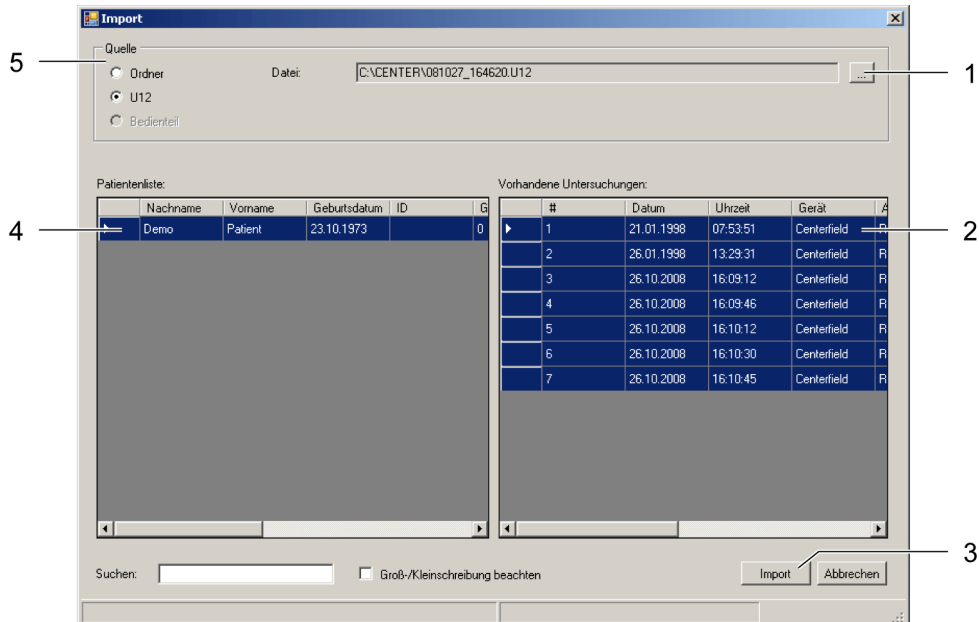
Um mit Patienten- bzw. Untersuchungsdaten arbeiten zu können, die mit Hilfe optionaler Zusatzsoftware, wie z.B. Imaging oder Pupillometrie, erstellt wurden, muss diese Zusatzsoftware auch auf dem Rechner installiert sein, auf dem die Daten importiert werden.



Hinweis

Idealerweise erfolgt der Import der Patientendaten über die Option "Einzelne Datei (U12)".

- ➔ Drücken Sie die Schaltfläche [Import] unterhalb der Patientenliste. Es erscheint folgender Dialog:



- 1 Schaltfläche [...]
 2 Untersuchungsliste
 3 Schaltfläche [Import]
 4 Patientenliste
 5 Auswahl der Datenquelle

Abb. 2-5: Dialog "Import"

In der Regel geben Sie die von Ihnen bevorzugten Optionen für den Import und Export von Daten einmalig im Bereich "Einstellungen" vor ([Kap. 2.6.3, Seite 15](#)). Die folgenden Arbeitsschritte sind dann teilweise nicht mehr auszuführen (z.B. das Auswählen des Verzeichnisses).



- Wählen Sie die Option (5) aus, in der die Quelldaten vorliegen ("Ordner" oder "Einzelne Datei (U12)").
 - Drücken Sie die Schaltfläche [...] (1) rechts neben dem Feld "Verzeichnis".
 - Wählen Sie im erscheinenden Dialog das Verzeichnis bzw. die Datei aus, in der die Patientendaten liegen.
 - Bestätigen Sie Ihre Auswahl mit [OK] bzw. [Öffnen].
- Im unteren Teil des Dialogs werden die gefundenen Patienten sowie die zugehörigen Untersuchungen angezeigt.
- Drücken Sie zum Importieren der Daten die Schaltfläche [Import] (3). Die Daten stehen anschließend in der Patientendatenverwaltung zur Verfügung.

2.5 Datensicherung (Backup)

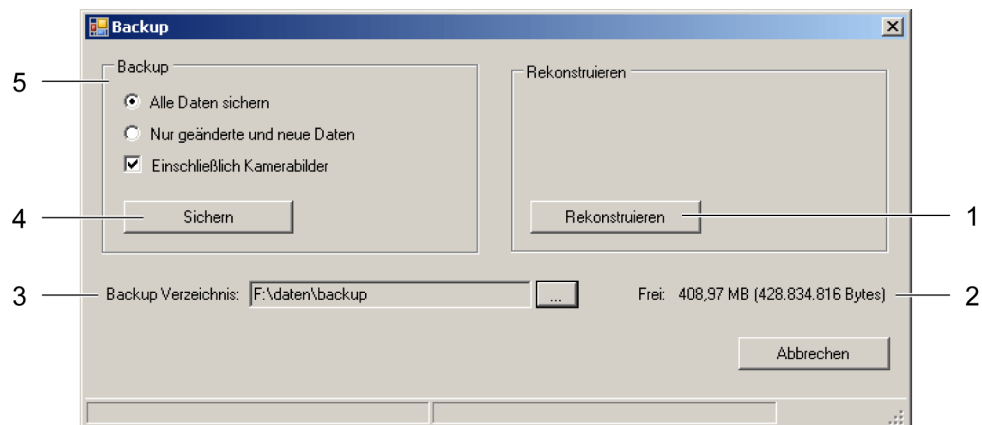
In regelmäßigen Abständen sollten Sie eine Datensicherung aller Patienten- und Untersuchungsdaten durchführen. Falls es zu einem Datenverlust gekommen ist, können Sie mit Hilfe dieser Funktion die Daten aus einem zuvor erstellten Backup wieder rekonstruieren. Da die Datensicherung je nach dem Umfang des Datenbestandes und der zu sichernden Daten einige Zeit in Anspruch nimmt, sollte ein Backup durchgeführt werden, wenn der PC sowie das Gerät für einige Zeit nicht benötigt werden.



Für eine Datensicherung mit Hilfe der Patientendatenverwaltung gelten die allgemein gültigen Regeln für das Erstellen von Sicherungskopien. So sollte die Ablage der Sicherungsdateien immer auf einem separaten System erfolgen (z.B. einem USB-Stick mit ausreichender Kapazität).

2.5.1 Daten sichern

- Drücken Sie im oberen, rechten Teil der Patientendatenverwaltung die Schaltfläche [Backup]. Es erscheint folgender Dialog:



- 1 Schaltfläche [Rekonstruieren]
 2 Anzeige des freien Speicherplatzes
 3 Backup-Verzeichnis und Schaltfläche [...]
 4 Schaltfläche [Sichern]
 5 Auswahl der zu sichernden Daten

Abb. 2-6: Dialog "Backup"

- Wählen Sie aus, ob alle Daten oder nur die geänderten Daten gesichert werden sollen.



Hinweis

Die Patientendatenverwaltung markiert intern alle gesicherten Datensätze. Bei Auswahl der Option "Nur geänderte und neue Daten" werden nur die Datensätze gesichert, die nicht bei einem zuvor erstellten Backup bereits gesichert wurden.

- Wählen Sie aus, ob die Untersuchungsdaten einschließlich der Kamerabilder gesichert werden sollen.



Hinweis

Falls die Kamerabilder **nicht** mitgesichert werden, können nach dem Rekonstruieren der Daten aus dieser Datensicherung entsprechend die bei der Untersuchung aufgenommenen Kamerabilder nicht mehr angezeigt werden.

- Drücken Sie die Schaltfläche [...] rechts neben dem Feld "Backup Verzeichnis" (3).

- Wählen Sie im erscheinenden Dialog das Verzeichnis aus, in das die Daten gesichert werden sollen.
- Bestätigen Sie Ihre Auswahl mit [OK].
- Drücken Sie zum Sichern der Daten die Schaltfläche [Sichern] (4). Die zuvor ausgewählten Daten werden dann in das entsprechende Verzeichnis gesichert.

2.5.2 Daten rekonstruieren

Nach einem Datenverlust können die Daten einer zuvor erstellten Datensicherung wieder in die Patientendatenverwaltung eingelesen werden.

- Drücken Sie die Schaltfläche [...] rechts neben dem Feld "Backup Verzeichnis" (3).
- Wählen Sie im erscheinenden Dialog das Verzeichnis aus, in dem die gesicherten Daten liegen.
- Bestätigen Sie Ihre Auswahl mit [OK].
- Drücken Sie zum Einlesen der Daten die Schaltfläche [Rekonstruieren] (1). Alle Daten im entsprechenden Verzeichnis werden in die Patientendatenverwaltung übernommen.

2.5.3 Automatisches Backup

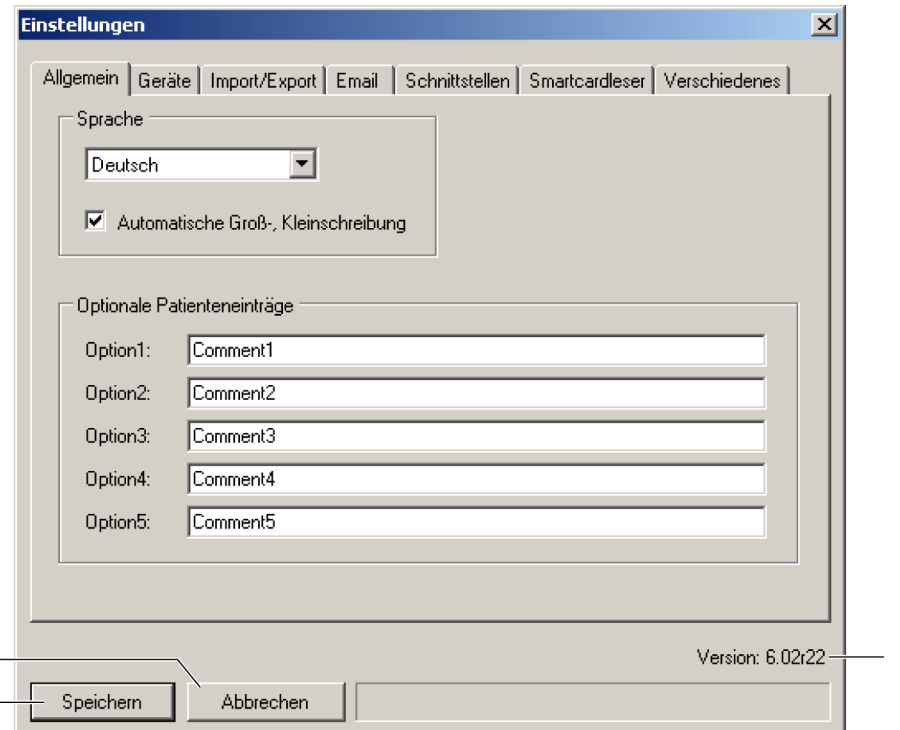
Neben dem manuell durchgeführten Backup besteht auch die Möglichkeit, das Backup automatisch beim Beenden der Patientendatenverwaltung auszuführen. Die hierzu notwendigen Einstellungen werden im Bereich "Einstellungen" durchgeführt ([Kap. 2.6.3, Seite 15](#)).

2.6 Einstellungen

Grundlegene Vorgaben für das Arbeiten mit der Patientendatenverwaltung können Sie im Bereich "Einstellungen" durchführen.

- Drücken Sie im oberen, rechten Teil der Patientendatenverwaltung die Schaltfläche [Einstellungen].

Es erscheint die Bildschirmseite "Einstellungen" mit der Registerkarte "Allgemein" im Vordergrund.



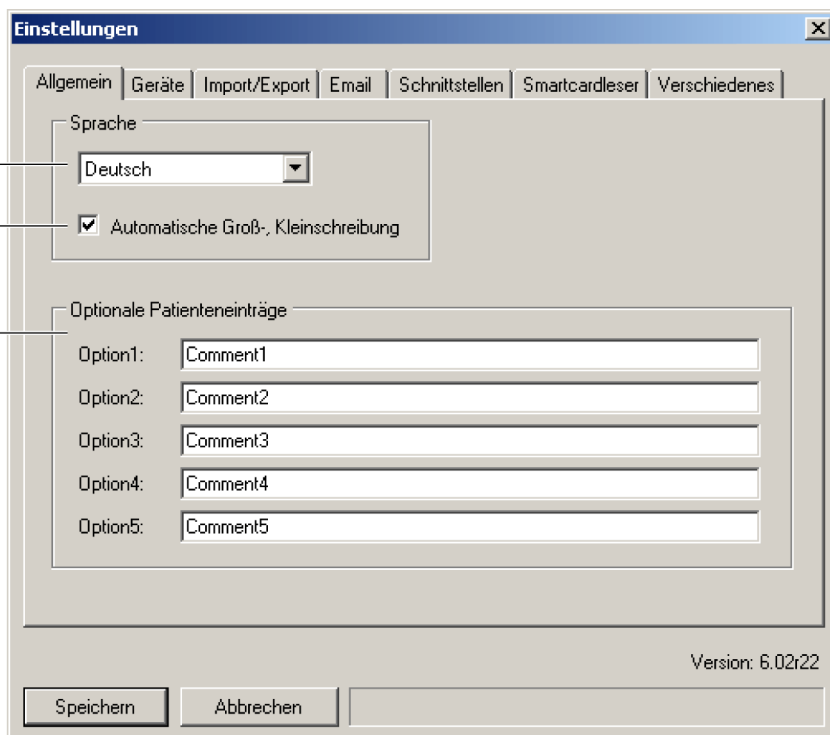
1 Programm-Version der Patientendatenverwaltung 3 Schaltfläche [Abbrechen]
 2 Schaltfläche [Speichern]

Abb. 2-7: Bildschirmseite "Einstellungen", Registerkarte "Allgemein"

Auf allen Registerkarten dieser Bildschirmseite stehen Ihnen folgende Informationen und Schaltflächen zur Verfügung:

- Unten rechts wird die Programmversion der Patientendatenverwaltung angezeigt (1).
- Unten links sind zwei Schaltflächen zum Speichern (2) bzw. Verwerfen (3) der durchgeführten Änderungen. Es werden immer **alle** Änderungen gespeichert bzw. verworfen, anschließend wird die Bildschirmseite geschlossen.

2.6.1 Registerkarte "Allgemein"



1 Optionale Patienteneinträge

3 Drop-Down-Liste "Sprachauswahl"

2 Checkbox [Automatische Groß-/Kleinschreibung]

Abb. 2-8: Bildschirmseite "Einstellungen", Registerkarte "Allgemein"

Gruppenrahmen "Sprache"

- Wählen Sie in der Drop-Down-Liste "Sprache" (3) die Sprache aus, in der die Bildschirmseiten der Patientendatenverwaltung angezeigt werden sollen.
- Aktivieren Sie ggf. die Checkbox [Automatische Groß-/Kleinschreibung] (2). Bei der Eingabe von Vor- und Nachname eines Patienten wird bei aktiverter Checkbox beim Verlassen des jeweiligen Eingabefelds der erste Buchstabe **immer** in einen Großbuchstaben umgewandelt.

Gruppenrahmen "Optionale Patienteneinträge" (1)

Neben den fünf Standard-Merkmalen Vorname, Nachname, Geburtsdatum, Geschlecht und ID können Sie bis zu fünf weitere Merkmale frei definieren.

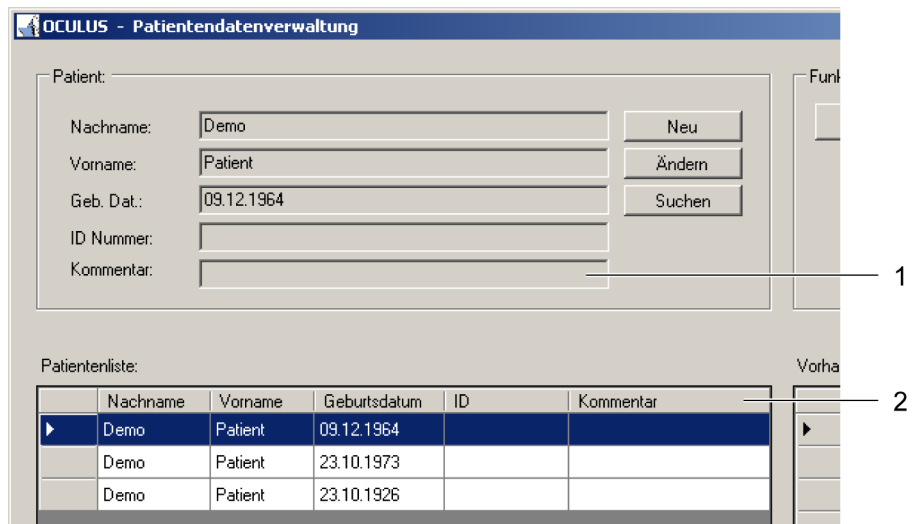
- Tragen Sie die Bezeichnung für das Merkmal in eines der Felder Option 1 bis Option 5 ein, z.B. "Kommentar".

Um für das neu definierte Merkmal Eingaben durchführen zu können, gehen Sie folgendermaßen vor:

- Klicken Sie mit der rechten Maustaste in die Patientenliste und öffnen Sie so das zugehörige Kontextmenü.
- Wählen Sie das gewünschte Merkmal aus, z.B. "Kommentar".

Patientenliste:					
	Nachname	Vorname	Geburtsdatum	ID	Kommentar
▶	Demo	Patient	09.12.1964		
	Demo	Patient	23.10.1973		
	Demo	Patient	23.10.1926		

Das Kontextmenü wird geschlossen, das Merkmal "Kommentar" wird zusätzlich sowohl im oberen Teil bei den Eingabefeldern für Patienten (1) angezeigt als auch in der Patientenliste (2).



1 Merkmal "Kommentar" als Eingabefeld

2 Merkmal "Kommentar" in der Patientenliste

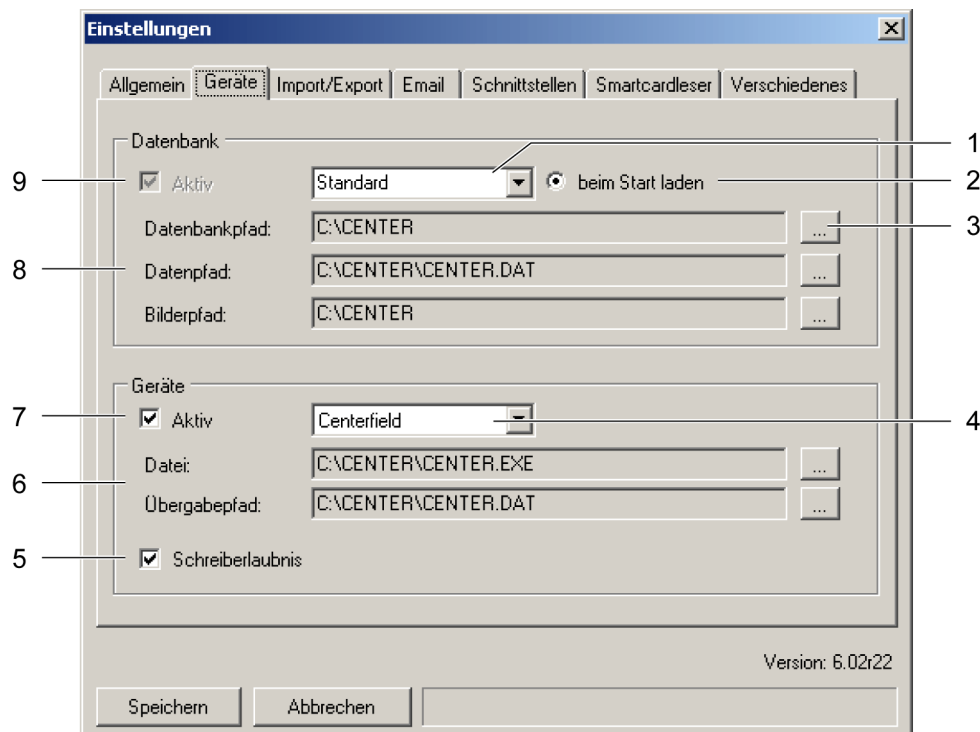
Abb. 2-9: Benutzerdefiniertes Merkmal "Kommentar"

Hinweis



Das Abwählen von Merkmalen erfolgt analog im Kontextmenü. Die aktuell angewählten Merkmale sind mit einem Haken markiert.

2.6.2 Registerkarte "Geräte"



- 1 Drop-Down-Liste zur Auswahl einer Datenbank
 2 Option "beim Start laden"
 3 Pfade für das aktuell angewählte Gerät
 4 Checkbox zum Aktivieren eines Geräts
 5 Auswahl eines Verzeichnisses
 6 Pfad für die Datenbank
 7 Checkbox zum Aktivieren einer Datenbank
 8 Pfade für die Datenbank
 9 Checkbox [Schreiberlaubnis]

Abb. 2-10: Registerkarte "Geräte"

Gruppenrahmen "Datenbank"

Sie können für verschiedene Benutzer unterschiedliche Datenbanken anlegen.

- Wählen Sie in der Drop-Down-Liste zur Auswahl einer Datenbank (1) den Eintrag (Benutzer) an, den Sie bearbeiten möchten.
- Wählen Sie über die einzelnen Schaltflächen zur Auswahl eines Verzeichnisses (3) den jeweiligen Pfad für die Datenbank, die Daten sowie die Bilder an. Standardmäßig werden bei der Installation für die Daten und die Bilder zwei verschiedene Unterverzeichnisse angelegt und hier vorgegeben (8):
 - **Für die Daten:** Namen des Geräts plus der Kennzeichnung .DAT
 - **Für die Bilder:** Namen des Geräts plus der Kennzeichnung .BMP
- Aktivieren Sie für jeden Benutzer, ob die zugehörige Datenbank aktiv geschaltet sein soll oder nicht (9).

Falls mehr als eine Datenbank aktiv geschaltet ist, erscheint auf der Hauptseite der Patientendatenverwaltung eine zusätzliche Drop-Down-Liste. In dieser Liste können Sie jeweils einen Benutzer (bzw. die zugeordnete Datenbank) aktivieren. Die Patientenliste sowie die zugehörigen Untersuchungen werden beim Wechseln des aktiven Benutzers entsprechend aktualisiert.

- ➔ Aktivieren Sie zusätzlich für genau einen Benutzer die Option "beim Starten laden" (2). Die zugehörige Datenbank wird dann beim Starten der Patientendatenverwaltung standardmäßig geladen und ist entsprechend vorgewählt.

Gruppenrahmen "Geräte"

In diesem Gruppenrahmen führen Sie Einstellungen für die angeschlossenen Geräte durch.

- ➔ Wählen Sie in der Drop-Down-Liste das gewünschte Gerät an (4).
- ➔ Wenn das Gerät tatsächlich angeschlossen ist, aktivieren Sie die Checkbox [Aktiv] (7).
- ➔ Wählen Sie über die Schaltfläche zur Auswahl eines Verzeichnisses den Pfad zur zugehörigen Anwendungsdatei des Geräts an.

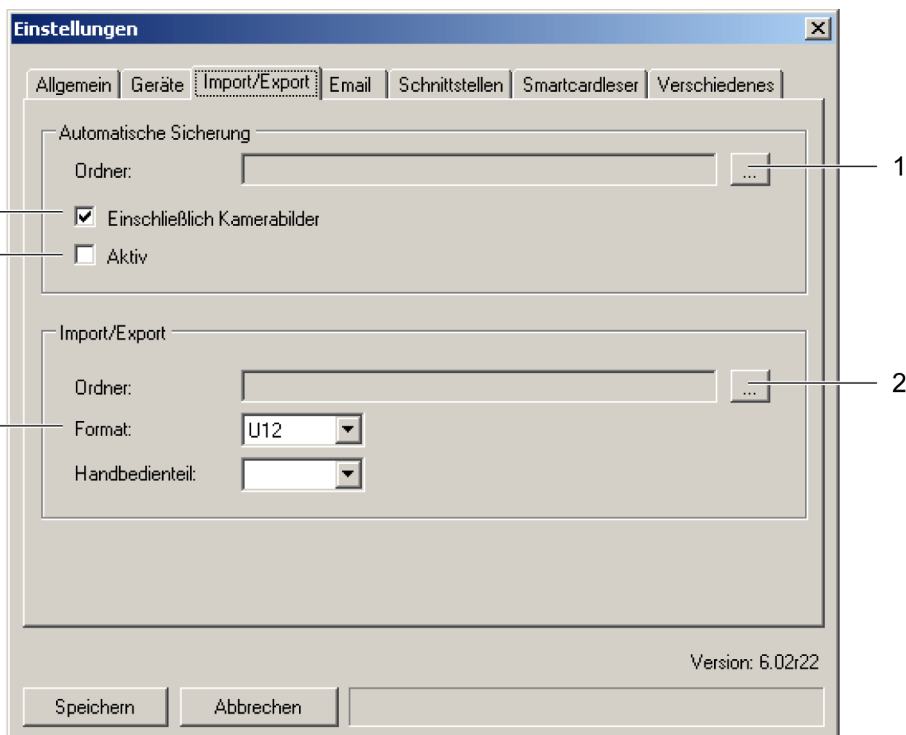
Zum Speichern der Patienten- und Untersuchungsdaten in der Datenbank werden diese Daten zunächst im sog. Übergabeverzeichnis abgelegt. Dieses Verzeichnis wird immer lokal auf dem PC angelegt.

- ➔ Wählen Sie über die Schaltfläche zur Auswahl eines Verzeichnisses das Übergabeverzeichnis an. Es sollte dem Namen des Geräts plus der Erweiterung .DAT entsprechen.

Sie können die o.g. Einstellungen auch für Geräte durchführen, die nicht am PC angeschlossen sind.

- ➔ Aktivieren Sie die Checkbox [Schreiberlaubnis] für die Geräte, die tatsächlich am PC angeschlossen sind.

2.6.3 Registerkarte "Import/Export"



1 Verzeichnis zur Automatischen Sicherung

4 Checkbox [Aktiv]

2 Auswahl des Import/Export-Verzeichnisses

5 Checkbox [Einschließlich Kamerabilder]

3 Standardformat für Import und Export

Abb. 2-11: Registerkarte "Import/Export"

Gruppenrahmen "Automatische Sicherung"

Neben dem manuell durchgeföhrten Backup ([Kap. 2.5.1, Seite 8](#)) besteht die Möglichkeit, das Backup automatisch beim Beenden der Patientendatenverwaltung auszuföhren. Die hierzu notwendigen Einstellungen führen Sie in diesem Gruppenrahmen durch.

- Wählen Sie über die Schaltfläche zur Auswahl eines Verzeichnisses (1) das Verzeichnis an, in das die Daten bei der automatischen Sicherung gespeichert werden sollen.
- Aktivieren Sie die Checkbox [Einschließlich Kamerabilder] (5), wenn auch die Kamerabilder gesichert werden sollen.
- Aktivieren Sie die Checkbox [Aktiv] (4), wenn die automatische Sicherung mit den vorgegebenen Einstellungen durchgeföhrten werden soll.

Gruppenrahmen "Import/Export"

In diesem Gruppenrahmen legen Sie Vorgabewerte für den Import und den Export von Daten der Patientendatenverwaltung fest.

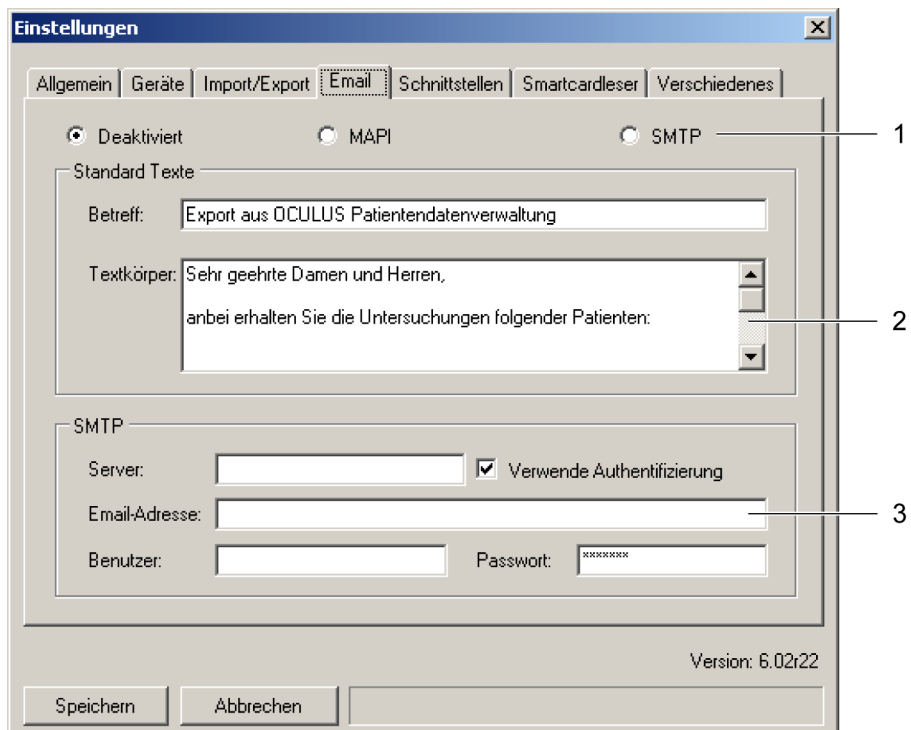


Hinweis

Die auf dieser Registerkarte durchgeführten Einstellungen können beim Import bzw. Export von Daten überschrieben werden. Es werden hier lediglich die typischen Vorgabewerte eingestellt.

- Wählen Sie über die Schaltfläche zur Auswahl eines Verzeichnisses (1) das Verzeichnis an, das standardmäßig für den Import bzw. den Export vorgewählt sein soll.
- Wählen Sie in der Drop-Down-Liste "Format" (3) vor, ob der Import bzw. der Export standardmäßig in einen Ordner oder in eine einzelne Datei (U12) erfolgen soll.

2.6.4 Registerkarte "Email"



1 Auswahl des Mail-Anbindung

2 Standard-Texte für Betreff und Textkörper

3 Einstellungen bei SMTP-Anbindung

Abb. 2-12: Registerkarte "Email"

Mit den drei Options-Schaltflächen im oberen Teil der Registerkarte (1) legen Sie fest, ob die E-Mail-Anbindung aktiviert ist und, falls ja, wie der Datentransfer durchgeführt werden soll.

- Aktivieren Sie die Option "MAPI", wenn auf dem PC ein E-Mail-Programm (z.B. Microsoft Outlook) installiert ist und die Daten über dieses Programm versendet werden sollen.
- Aktivieren Sie die Option "SMTP", wenn auf dem PC **kein** E-Mail-Programm installiert ist, Sie aber trotzdem Daten per E-Mail versenden möchten. In diesem Fall sind im Gruppenrahmen "SMTP" weitere Eingaben notwendig.

Gruppenrahmen "Standard Texte"

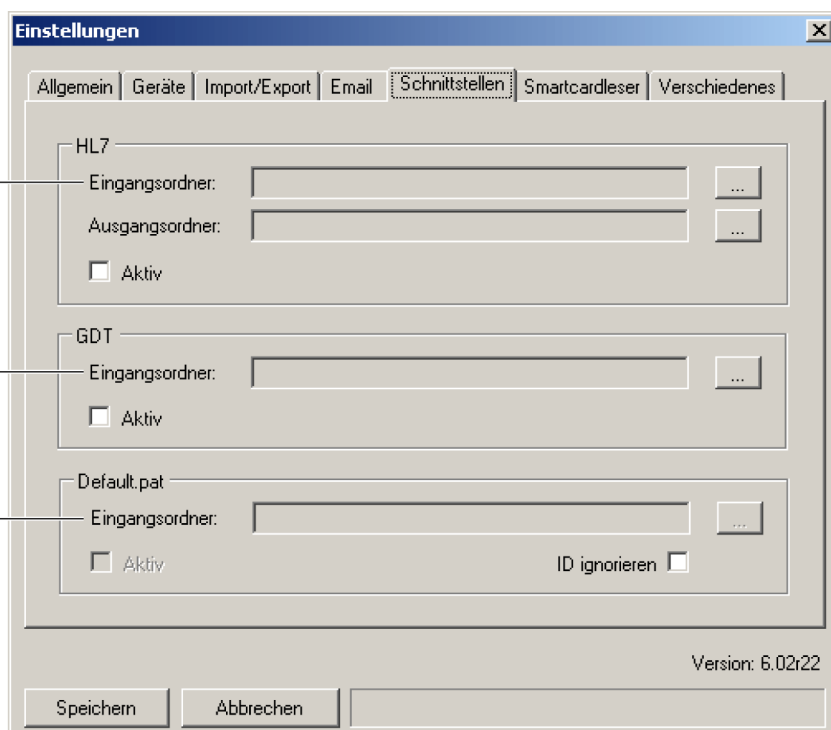
- Tragen Sie in die Felder "Betreff" und "Textkörper" (2) die Texte ein, die standardmäßig beim Versenden einer E-Mail bereits eingetragen sein sollen. Sie können diese Texte vor dem eigentlichen Versenden anpassen (z.B. patienten- oder untersuchungsspezifisch).

Gruppenrahmen "SMTP"

Falls kein E-Mail-Programm auf dem PC installiert ist, müssen Sie zum Versenden von E-Mails hier noch einige zusätzliche Eingaben durchführen.

- Wenden Sie sich an Ihren Systemadministrator, falls Sie zu den einzelnen Einträgen Fragen haben.

2.6.5 Registerkarte "Schnittstellen"



1 Einstellungen für HL7

2 Einstellungen für GDT

3 Einstellungen für Default.pat

Abb. 2-13: Registerkarte "Schnittstellen"

Auf dieser Registerkarte geben Sie die Verzeichnisse für verschiedene Schnittstellentypen vor und aktivieren bzw. deaktivieren diese. Die Schnittstellen dienen dazu, die Patientendaten von externen Systemen einzulesen.

HL7

Für Schnittstelle HL7 (1) geben Sie sowohl einen Eingangs- wie einen Ausgangsordner an. Im Eingangsordner wird bei gestarteter Patientendatenverwaltung permanent nach neuen Patientendaten gesucht. Wenn neue Daten vorhanden sind, werden diese automatisch eingelesen und das Untersuchungsprogramm gestartet. Nach Beenden der Untersuchung

werden die Daten in den Ausgangsorder gespeichert und stehen dem externen Programm zur weiteren Verarbeitung zur Verfügung.

- Aktivieren Sie die Schnittstelle HL7 durch Anwahl der zugehörigen Checkbox [Aktiv].

GDT

Für Schnittstelle GDT (2) geben Sie nur einen Eingangsordner an. Im Eingangsordner wird bei gestarteter Patientendatenverwaltung permanent nach neuen Patientendaten gesucht. Wenn neue Daten vorhanden sind, werden diese automatisch eingelesen und das Untersuchungsprogramm gestartet.

- Aktivieren Sie die Schnittstelle GDT durch Anwahl der zugehörigen Checkbox [Aktiv].

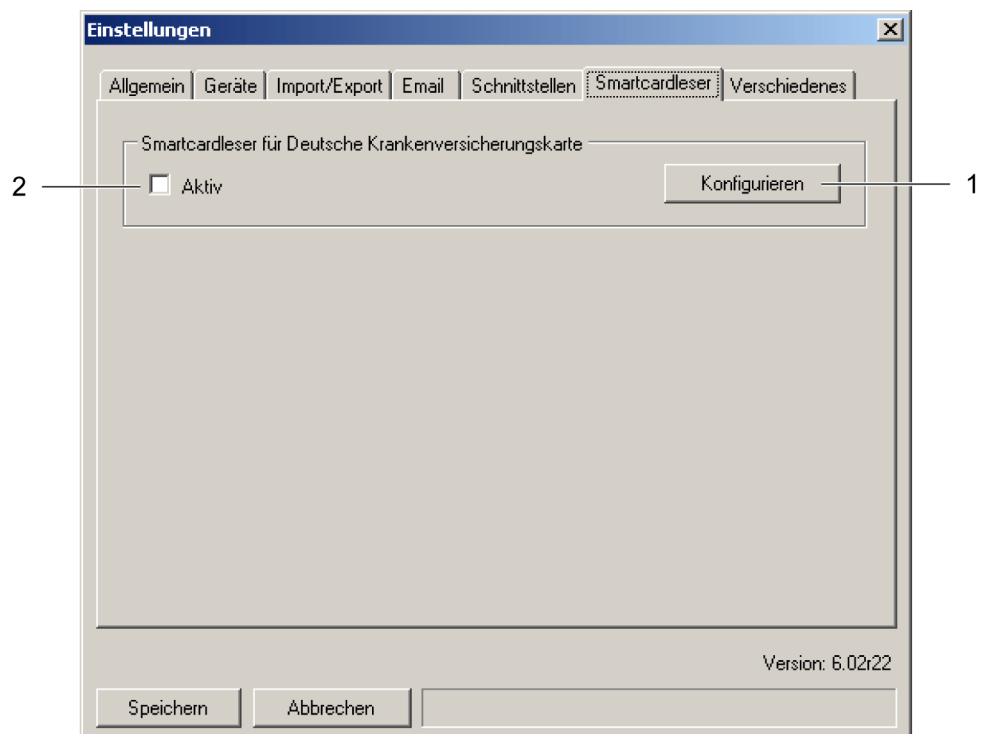
Default.pat

Für die Schnittstelle Default.pat (3) machen Sie keine weiterführenden Angaben außer in der Checkbox [ID ignorieren].

- Aktivieren Sie diese Checkbox, wenn die vom Fremdprogramm mitgelieferte Patienten-ID ignoriert werden soll.

Weiterführende Eingaben sind nicht notwendig. Bei jedem Start der Patientendatenverwaltung wird im Installationsverzeichnis der angeschlossenen Geräte nach einer Datei "Default.pat" gesucht. Wenn diese Datei vorhanden ist, wird sie entsprechend ausgewertet und das Untersuchungsprogramm mit den dort hinterlegten Patientendaten gestartet.

2.6.6 Registerkarte "Smartcardleser"



1 Schaltfläche [Konfigurieren]

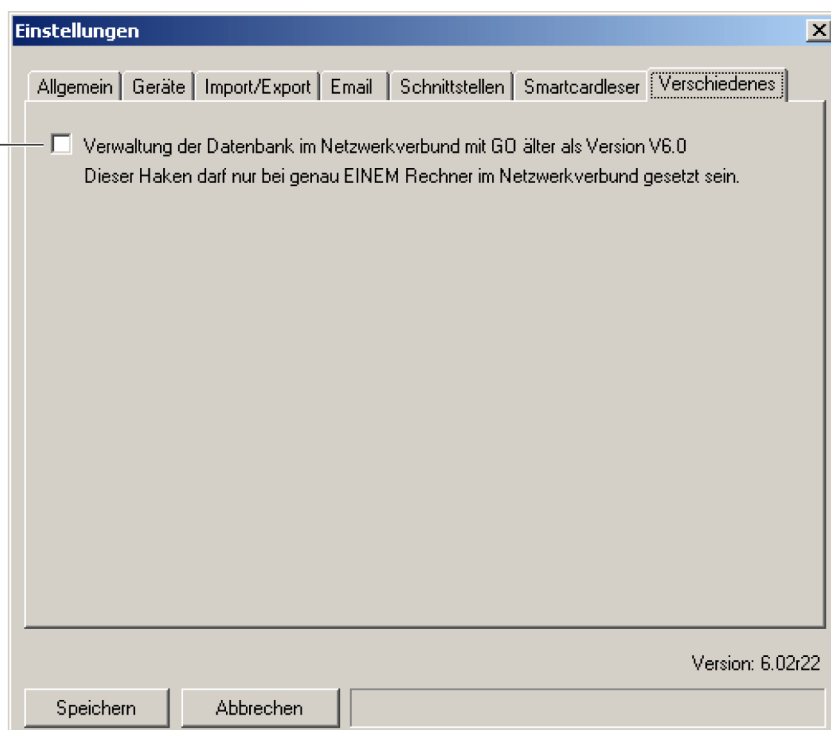
2 Checkbox [Aktiv]

Abb. 2-14: Registerkarte "Smartcardleser"

Auf dieser Registerkarte können Sie einen Smartcardleser konfigurieren, so dass Sie die Patientendaten direkt über die Versicherungskarte des Patienten in die Patientendatenverwaltung einlesen können. Zunächst müssen Sie den Smartcardleser (in der Regel einmalig) konfigurieren.

- Drücken Sie die Schaltfläche [Konfigurieren] (1). Es erscheint eine Bildschirmseite, auf der Sie den Typ des von Ihnen verwendeten Smartcardlesers auswählen.
- Wählen Sie die Checkbox [Aktiv] (2) an, um den Smartcardleser zu aktivieren.

2.6.7 Registerkarte "Verschiedenes"



1 Checkbox zur Verwaltung der Datenbank

Abb. 2-15: Registerkarte "Verschiedenes"

Die Patientendatenverwaltung wird in zwei verschiedenen Versionen eingesetzt: V2.x und V6.x. Prinzipiell sollte es vermieden werden, beide Versionen innerhalb eines Netzwerkes einzusetzen. Lässt sich dies allerdings durch die höheren technischen Voraussetzungen der neueren Version V6.x nicht umgehen, so müssen Sie auf dieser Registerkarte eine entsprechende Einstellung durchführen.

- Aktivieren Sie auf **genau einem PC**, auf dem die Version V6.x installiert ist, die Checkbox auf dieser Registerkarte (1).
- Stellen Sie sicher, dass auf allen anderen PCs mit der Version V6.x der Patientendatenverwaltung diese Checkbox **nicht** aktiviert ist.

Hierdurch wird sichergestellt, dass die Datenbank automatisch angepasst wird, wenn an einem PC mit der älteren Patientendatenverwaltung V2.x ein Patient angelegt wird.

3 Allgemeiner Bildschirmaufbau

Nach dem Starten der Centerfield-Software wird die Hauptseite des Programms angezeigt.

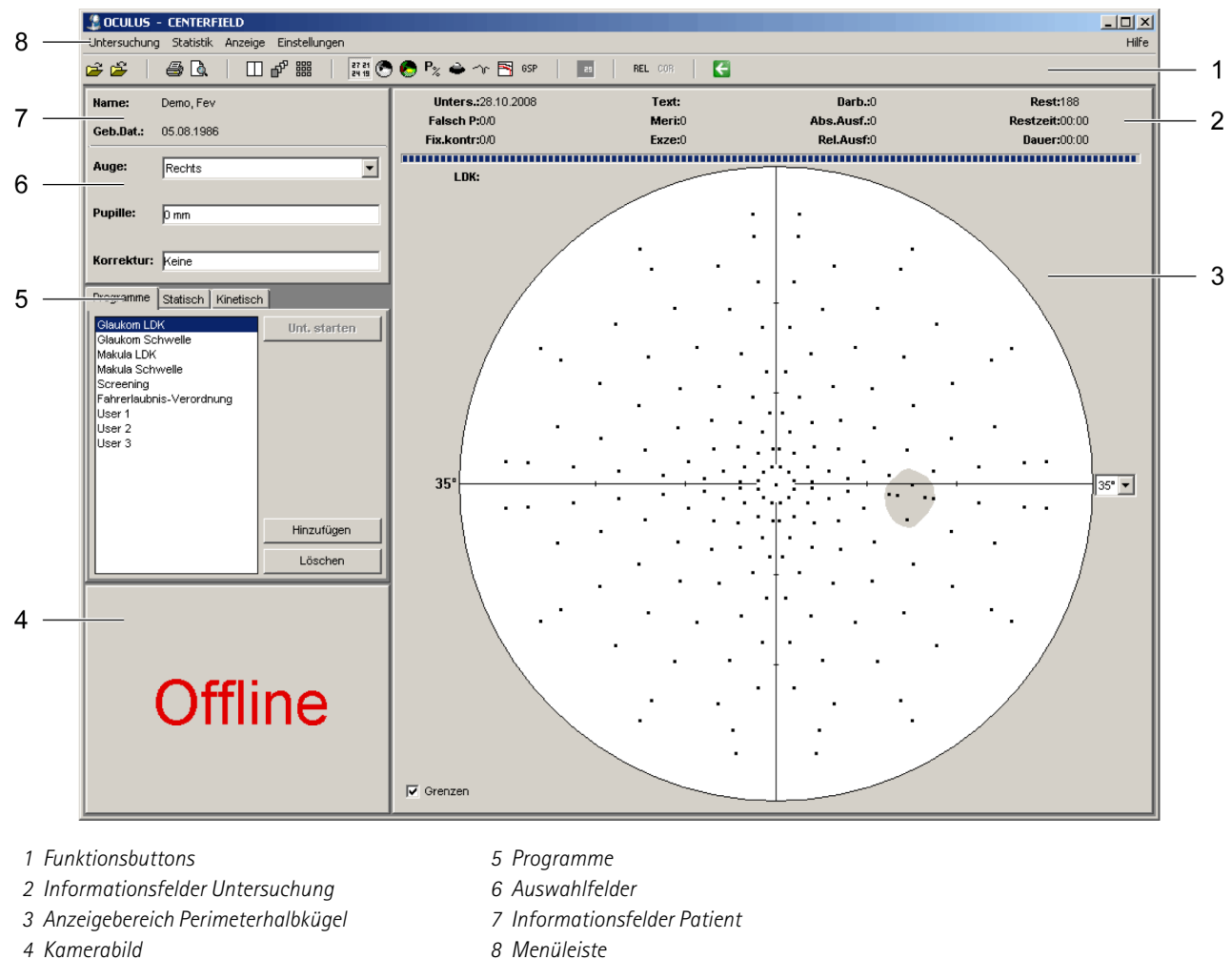


Abb. 3-1: Centerfield-Programm

3.1 Menüleiste

Hinweis

Eine ausführliche Beschreibung aller Menüs finden Sie weiter hinten in dieser Anleitung ([Kap. 4, Seite 25](#)).



In der Menüleiste sind folgende Hauptmenüs vorhanden:

- **Untersuchung:** Hier können Sie die Daten einer zuvor durchgeföhrten Untersuchung laden, eine Nachuntersuchung durchführen, die Untersuchungsergebnisse bzw. den aktuellen Bildschirm ausdrucken, eine Vorschau der Untersuchungsergebnisse einsehen und das Untersuchungsprogramm beenden (Rückkehr in die Patientendatenverwaltung).

- **Statistik:** Hier können Sie verschiedene Vergleichs- bzw. Verlaufsdarstellungen für mehrere Untersuchungen auswählen.
- **Anzeige:** Hier können Sie verschiedene Darstellungen für das Untersuchungsergebnis auswählen.
- **Einstellungen:** Hier führen Sie benutzerspezifische sowie System-Einstellungen durch.

3.2 Funktionsbuttons

Unterhalb der Menüleiste können Sie über die Funktionsbuttons die wichtigsten Menüpunkte direkt anwählen.

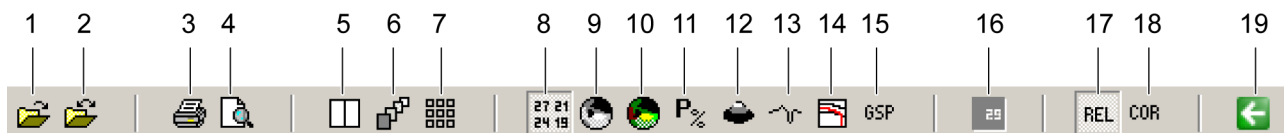


Abb. 3-2:

- | | |
|----------------------------------------|-------------------------|
| 1 Untersuchung laden | 11 Probabilität |
| 2 Untersuchung des anderen Auges laden | 12 3D |
| 3 Ausdruck international | 13 Profil |
| 4 Vorschau international | 14 Bebié Kurve |
| 5 Vergleich | 15 GSP (optional) |
| 6 Verlauf | 16 Werte überlagern |
| 7 Übersicht | 17 Relativ |
| 8 Numerisch (Standard) | 18 Korrigiert |
| 9 Graubild | 19 Neuer Patient / Ende |
| 10 Farbkarte | |

3.3 Hauptteil des Bildschirms

3.3.1 Informationsfelder

In der linken oberen Ecke der Hauptseite (7) werden die allgemeinen Daten des Patienten aus der Patientendatenverwaltung (Name, Vorname und Geburtsdatum) dargestellt.

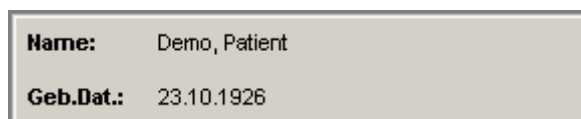


Abb. 3-3: Allgemeine Patientendaten

Im rechten oberen Teil der Hauptseite (2) werden untersuchungsrelevante Daten gezeigt.

Unters.:09.10.2008	Text:	Darb.:0	Rest:188
Falsch P:0/0	Meri:0	Abs.Ausf.:0	Restzeit:00:00
Fix.kontr:0/0	Exze:0	Rel.Ausf:0	Dauer:00:00

Abb. 3-4: Untersuchungsrelevante Daten

Diese Daten können nicht geändert werden. Im Einzelnen sind dies:

- **Unters.:** Datum der aktuell angezeigten Untersuchung
- **Falsch P.:** Ausgabe des Falsch-Positiv-Tests (Antwortkontrolle). Falls der Patient die Handtaste betätigt, obwohl kein Prüfpunkt gezeigt wurde, registriert das Programm

dies als falsche Antwort. Dieser Zuverlässigkeitssfaktor bietet ein Maß für die "Güte" der Antworten des Patienten.

- **Fix. kontr.** (Fixationskontrolle): Während der Untersuchung wird die Fixation des Patienten immer wieder überprüft. Dies geschieht in Abhängigkeit von den Parametern auf der Registerkarte "Statisch" ([Kap. 5.1, Seite 61](#)) entweder über den zu Beginn individuell gemessenen Schwellenwert im Zentrum oder über die Fixationskontrolle nach Heijl-Krakau im Blinden Fleck.
- **Meri.:** Während der Untersuchung wird hier der Meridian des aktuell dargebotenen Punktes angezeigt.
- **Exze.:** Während der Untersuchung wird hier die Exzentrizität des aktuell dargebotenen Punktes angezeigt.
- **Darb.:** Anzahl aller Darbietungen.
- **Abs. Ausf.:** Anzahl der gefundenen absoluten Ausfälle.
- **Rel. Ausf.:** Anzahl der gefundenen relativen Ausfälle.
- **Rest:** Anzahl der noch zu testenden Prüfpunkte.
- **Restzeit:** Voraussichtliche Dauer bis zum Ende der Untersuchung.
- **Dauer:** Dauer der aktuellen Untersuchung.

Unterhalb dieser Felder wird der Fortschritt der aktuellen Untersuchung mit einem Laufbalken dargestellt.

3.3.2 Auswahlfelder

Unter den allgemeinen Daten aus der Patientendatenverwaltung sind die Eingabefelder für das zu vermessende Auge, den Pupillendurchmesser sowie das verwendete Korrekturglas angeordnet.

- ➔ Geben Sie die Werte in die entsprechenden Felder ein, bevor Sie eine Untersuchung starten ([vgl. Gebrauchsanweisung](#)).

3.3.3 Programme

Ein Programm ist eine Kombination aus statischen und/oder kinetischen Parametern.

- ➔ Wählen Sie auf der Registerkarte "Programme" das gewünschte Programm für die Untersuchung aus ([vgl. Gebrauchsanweisung](#)).



Abb. 3-5: Registerkarte "Programme"

Fa. Oculus liefert mit dem Centerfield-Perimeter fertige Programme mit, die Sie durch einfaches Anklicken benutzen können. Im einzelnen stehen folgende Programme zur Verfügung:

- **Glaukom LDK:** Ein Programm mit dichtem Raster im 30°-Gesichtsfeld, überschwellig.
- **Glaukom Schwelle:** Ein Screening Programm im 30°-Gesichtsfeld, exakte Schwelle.
- **Macula LDK:** Ein schnelles Screening Programm im 10°-Gesichtsfeld, überschwellig.
- **Macula Schwelle:** Ein Screening Programm im 10°-Gesichtsfeld, exakte Schwelle.
- **Screening:** Ein schnelles Screening Programm im 30°-Gesichtsfeld, überschwellig.
- **Fahrerlaubnis-Verordnung:** Ein Programm, das die Anforderungen zur Fahrerlaubnis-Verordnung (FeV) Anlage 6 (zu den §§12, 48 Abs. 4 und 5) erfüllt.



Hinweis

Das Erstellen eigener Programme ist weiter hinten in dieser Anleitung ([Kap. 5.3, Seite 65](#)) beschrieben.

4 Menüs und Auswertungen

In diesem Kapitel finden Sie eine Beschreibung aller Menüs und der darin enthaltenen Menüpunkte. Die Menüs werden hierbei in der Reihenfolge beschrieben, wie sie von links nach rechts in der Centerfield-Software angezeigt werden.

4.1 Untersuchung

4.1.1 Laden

- Wählen Sie den Eintrag "Laden" oder die Schaltfläche  um eine bereits vorhandene Untersuchung zu öffnen.

Es erscheint folgende Bildschirmseite:

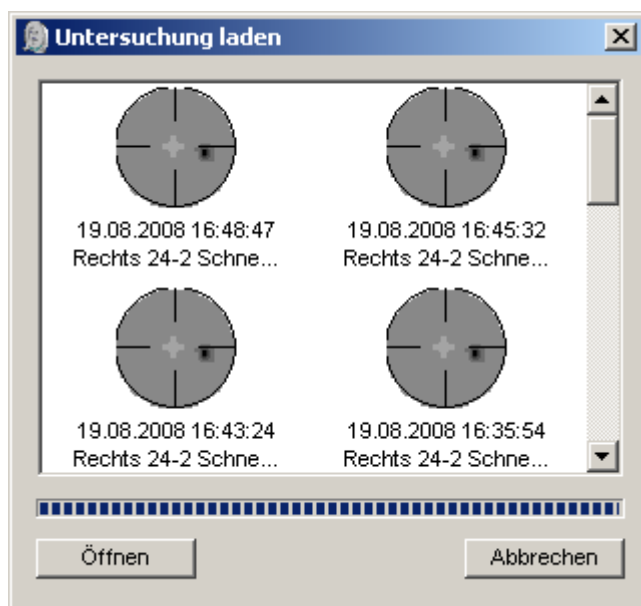


Abb. 4-1: *Untersuchung laden*

Hier wird für jede Untersuchung das Ergebnis verkleinert als Grafik angezeigt. Darunter finden Sie das Untersuchungsdatum, die Untersuchungszeit, das untersuchte Auge sowie Informationen zu den statischen und/oder kinetischen Parametern, die bei der Untersuchung genutzt wurden.

- Wählen Sie die gewünschte Untersuchung an und drücken Sie die Schaltfläche [Öffnen]. Die Untersuchungsergebnisse werden im Hauptfenster der Centerfield-Software angezeigt.

Hinweis

Um bei einer Untersuchung für beide Augen die Untersuchungsdaten des jeweils anderen Auges zu laden, drücken Sie die Schaltfläche .



4.1.2 Nachuntersuchung

- Wählen Sie den Eintrag "Nachuntersuchung", um eine Nachuntersuchung für eine gespeicherte Untersuchung durchzuführen.
Es erscheint die gleiche Bildschirmseite, wie beim Laden einer Untersuchung ([Abb. 4-1, Seite 25](#)).
- Wählen Sie wiederum die gewünschte Untersuchung an und drücken Sie die Schaltfläche [Nachuntersuchung].
- Geben Sie jetzt alle Parameter für die Nachuntersuchung ein und starten Sie diese ([vgl. Gebrauchsanweisung](#)).

4.1.3 Drucken bzw. Vorschau

Generell besteht die Möglichkeit, die Untersuchungsergebnisse vor dem Ausdruck am Bildschirm einzusehen. Aus der Vorschau können die Ergebnisse dann auch ausgedruckt werden.

- Wählen Sie den Eintrag "Vorschau" an.
Es erscheint eine Bildschirmseite ähnlich der folgenden:

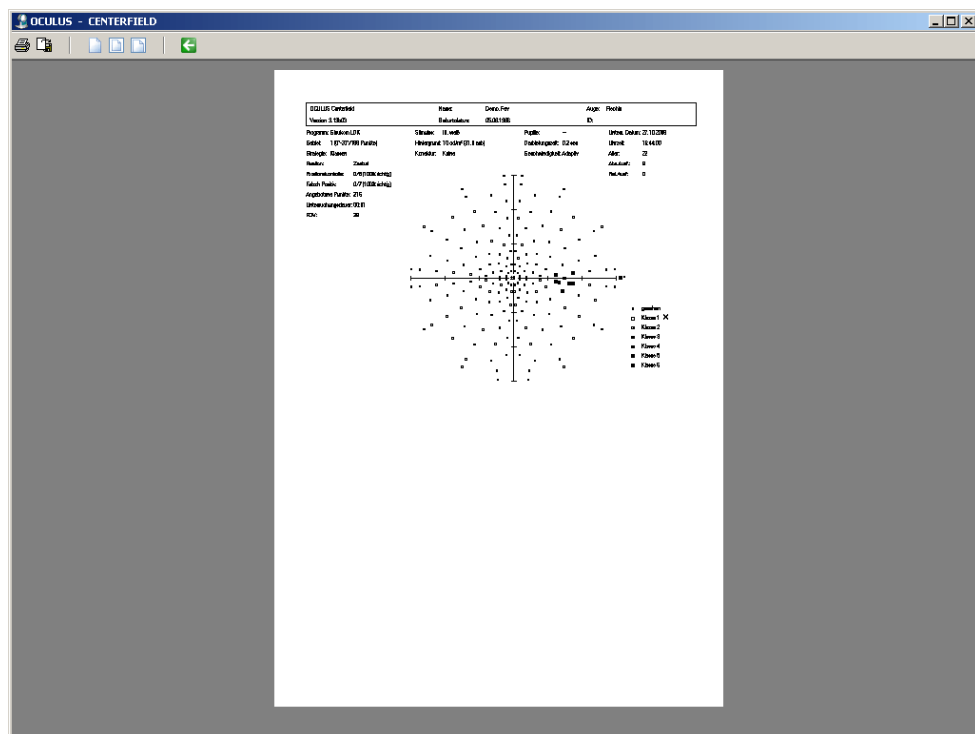


Abb. 4-2: Vorschau eines Untersuchungsergebnisses



Hinweis

Der generelle Aufbau der Bildschirmseite "Vorschau" ist für alle Untersuchungsstrategien gleich. Inhalt und Aufbau der Untersuchungsergebnisse hängen jedoch von der Untersuchungsstrategie ab.

Ausdrucken des Untersuchungsergebnisses

- Drücken Sie die Schaltfläche , um die aktuelle Vorschau auszudrucken.

Hinweis

Der Ausdruck erfolgt direkt ohne weitere Nachfrage auf dem Standarddrucker. Wenn Sie den Menüeintrag "Drucken" anwählen, können Sie den Drucker auswählen, auf dem der Ausdruck erfolgen soll.



Speichern des Untersuchungsergebnisses als Bild

- Drücken Sie die Schaltfläche , um die aktuelle Vorschau als Bild abzuspeichern. Es erscheint folgende Bildschirmseite:

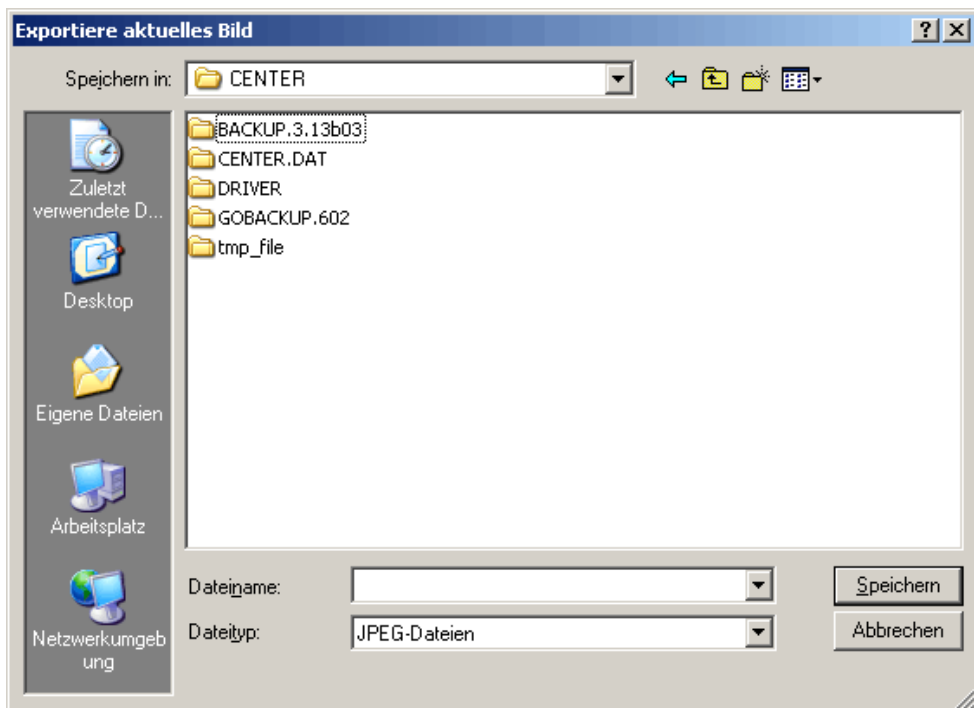


Abb. 4-3: Auswahl des Dateinamens

- Wählen Sie einen Ordner, in der das Bild gespeichert werden soll.
→ Geben Sie den Dateinamen an.
→ Wählen Sie als Dateityp den Eintrag Bitmap- oder JPEG-Grafik an.
→ Drücken Sie abschließend die Schaltfläche [Speichern].

Anpassen der Ansicht

- Wählen Sie mit den drei folgenden Schaltflächen an, wie die Vorschaugrafik angezeigt werden soll.
- Die Schaltfläche  stellt die Vorschaugrafik in Originalgröße dar.
- Die Schaltfläche  zoomt die Darstellung, so dass die komplette Grafik am Bildschirm zu sehen ist.
- Die Schaltfläche  zoomt die Darstellung auf die komplette Fensterbreite.

- Klicken Sie mit der linken Maustaste auf die Grafik und halten Sie die Maustaste gedrückt.
- Verschieben Sie jetzt die Grafik im Fenster in die gewünschte Position.



Hinweis

Unabhängig von der gewählten Ansicht wird beim Drucken sowie beim Speichern der Ansicht immer die komplette Grafik ausgegeben.

Darstellung einer Klassenstrategie

Dieser Ausdruck enthält neben den patienten- (1) und untersuchungsspezifischen Daten (2) eine Grafik (3). Dort werden im Koordinatensystem die untersuchten Punkte mit Klassensymbolen markiert, die auf dem Ausdruck unten rechts (4) in einer Legende dokumentiert sind. Die ermittelte Leuchtdichtheitklasse, mit der die Untersuchung durchgeführt wurde, ist zusätzlich mit einem Kreuz hinter dieser Tabelle gekennzeichnet.

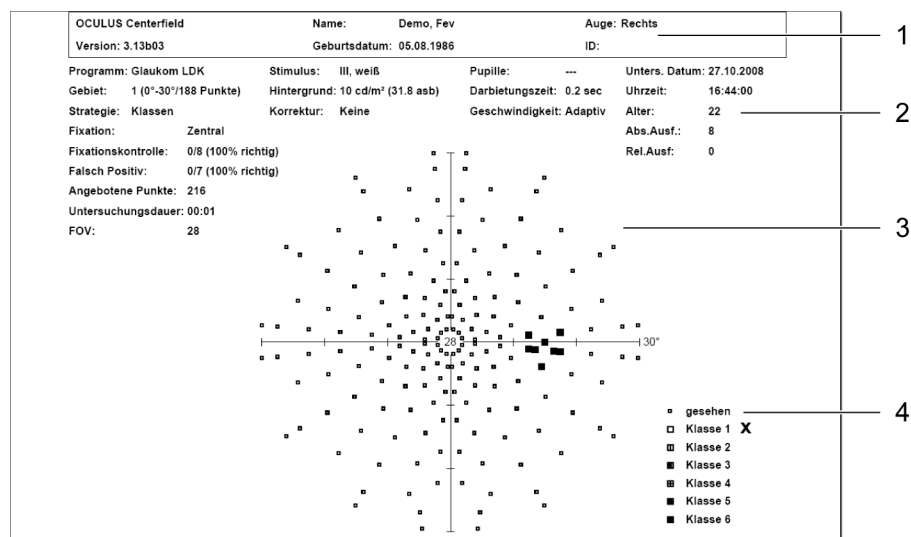


Abb. 4-4: Darstellung einer Klassenstrategie

Darstellung einer Schwellenstrategie

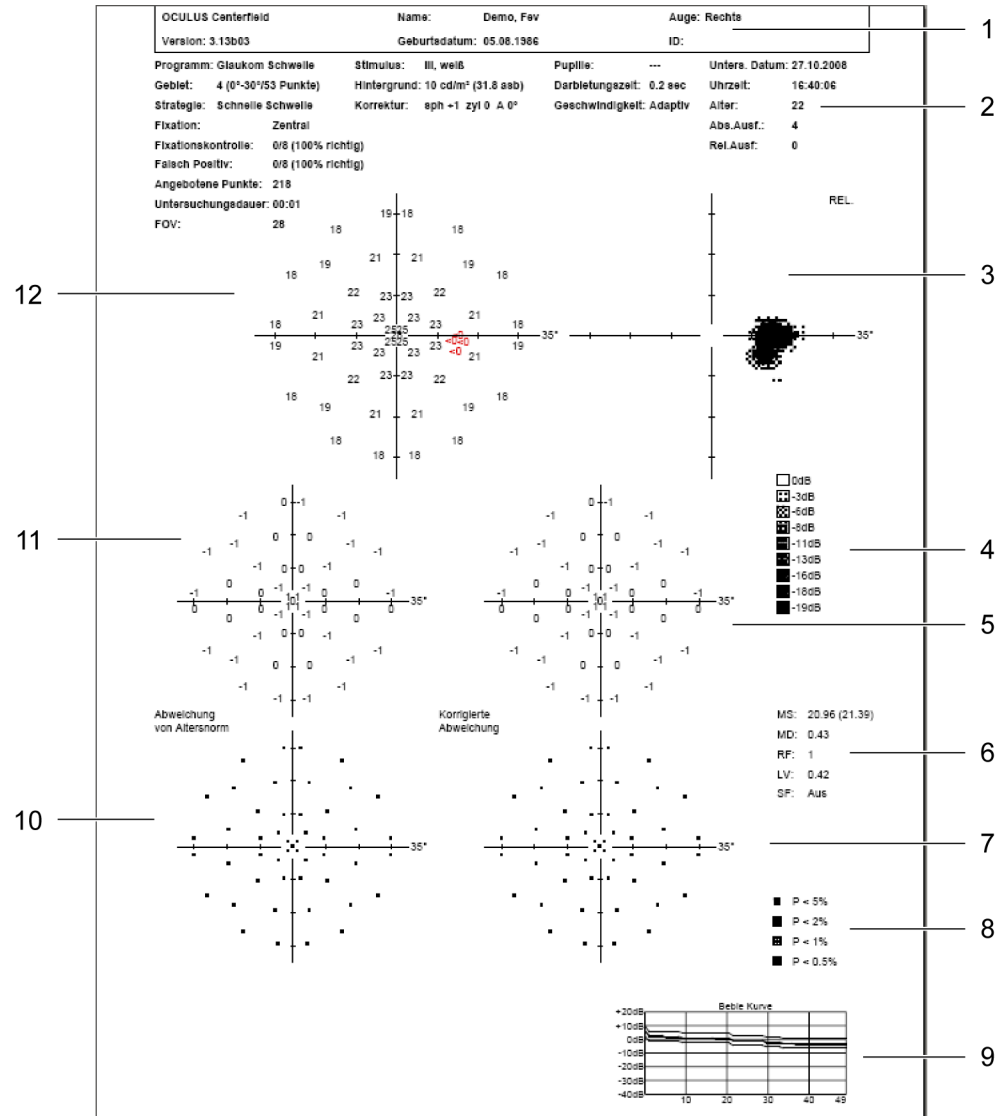
Dieser Ausdruck enthält neben den patienten- (1) und untersuchungsspezifischen Daten (2) insgesamt sechs Grafiken.

- Die Hauptgrafik (12) zeigt die gemessenen Schwellenwerte.
- Rechts daneben (3) wird der daraus errechnete Grauwertausdruck dargestellt, die zugehörige Legende darunter (4).
- Der Ausdruck in der Mitte links (11) zeigt die Abweichungen der gemessenen Schwellenwerte zu den dem Patientenalter entsprechenden Normwerten.

Positive Zahlen: bessere Wahrnehmung gegenüber den Normalwerten.

Negative Werte: schlechtere Wahrnehmung gegenüber den Normalwerten.

- Der Ausdruck in der Mitte rechts (5) zeigt die korrigierte Abweichung, d.h. der Gesichtsfeldhügel wird so angehoben oder gesenkt, dass die generelle Abweichung nicht mehr sichtbar ist (z.B. bei einer Linsentrübung). Die jetzt noch dargestellten Ausfälle entsprechen den lokalen Schäden.
- Die unteren beiden Grafiken (7 und 10) stellen die in den beiden darüber liegenden Grafiken als Zahlenwerte dargestellten Abweichungen jeweils mit Grausymbolen dar.
Es gilt: Je dunkler das Symbol, desto weniger wahrscheinlich ist das Gesichtsfeld an dieser Stelle normal. Entsprechend der Legende (8) rechts von diesen Darstellungen ist z.B. bei einem schwarzen Quadrat die Wahrscheinlichkeit, dass bei einer Normalperson diese Abweichung auftritt, kleiner als 0,5%.
Oberhalb der Legende werden die statistischen Werte gezeigt (6). Die Bedeutung der einzelnen Abkürzungen finden bei der Beschreibung der Verlaufsdarstellung ([Kap. 4.2.2, Seite 34](#)).
- Die Bebié Kurve befindet sich auf dem Ausdruck rechts unten (9).



- 1 Patientenspezifische Daten
- 2 Untersuchungsspezifische Daten
- 3 Grauwertausdruck
- 4 Legende Grauwertausdruck
- 5 Korrigierte Abweichung
- 6 Statistische Werte
- 7 Wahrscheinlichkeit sdarstellung (korrigierte Abweichung)
- 8 Legende zu Wahrscheinlichkeitsdarstellungen
- 9 Bebié-Kurve
- 10 Wahrscheinlichkeit sdarstellung (Abweichung)
- 11 Abweichung der gemessenen Schwellenwerte
- 12 Schwellenwerte

Abb. 4-5: Darstellung einer Schwellenstrategie

Kinetische Untersuchung

Der Ausdruck für eine kinetische Untersuchung enthält neben den patienten- und untersuchungsspezifischen Daten die einzelnen untersuchten Isopteren. Die Punkte einer Isoptere sind entsprechend ihrer Helligkeit und Punktgröße gekennzeichnet und mit Linien verbunden.

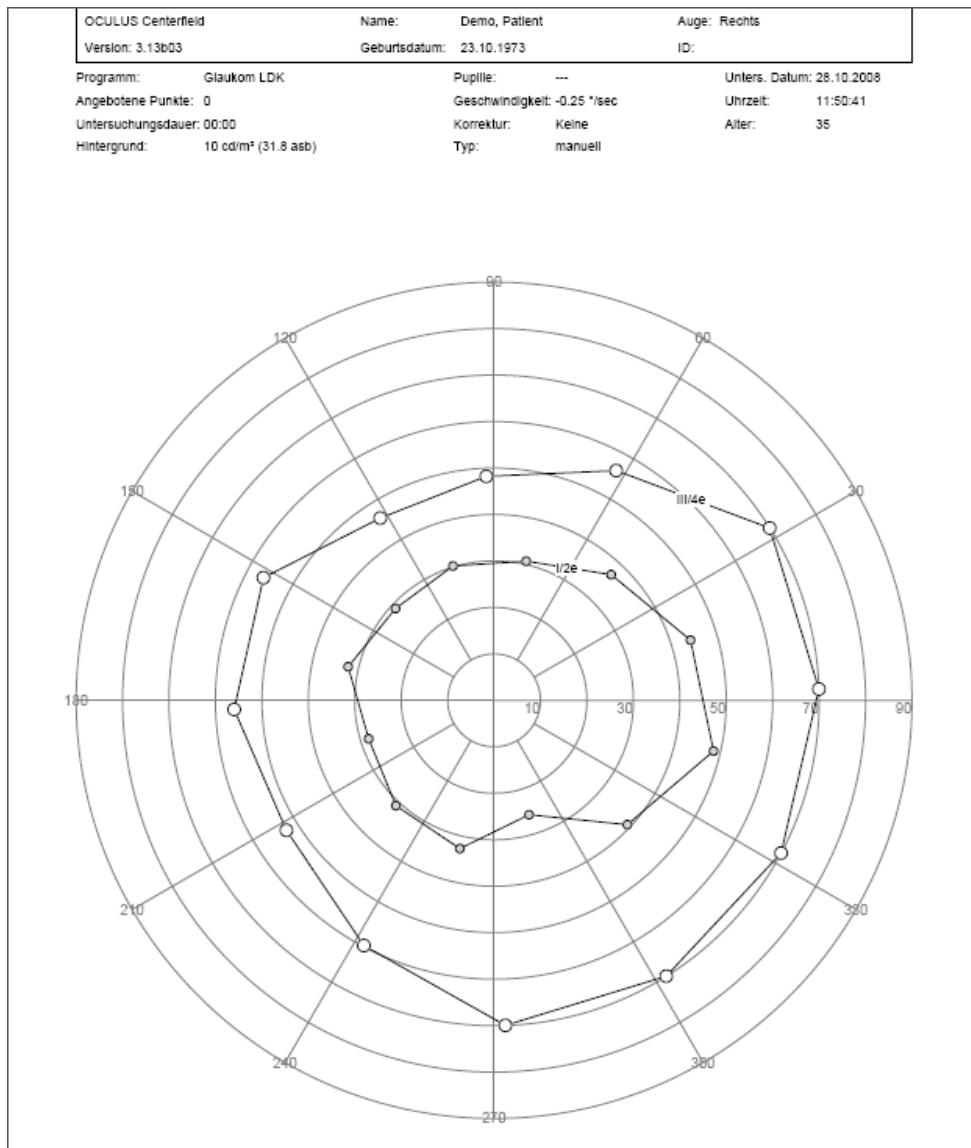


Abb. 4-6: Darstellung einer kinetischen Untersuchung

Verlassen der Vorschau

- Drücken Sie die Schaltfläche , um das Vorschaufenster wieder zu schließen.

4.1.4 Bildschirmausdruck

- Wählen Sie den Eintrag "Bildschirmausdruck", um einen Screenshot des aktuellen Bildschirminhalts auszudrucken.

4.1.5 Neuer Patient/Ende

- Wählen Sie den Eintrag "Neuer Patient/Ende", um das Centerfield-Programm zu beenden und zurück zur Patientendatenverwaltung zu wechseln.



Hinweis

Wenn Sie in den Systemeinstellungen die Checkbox [Beenden-Schalter darstellen] aktiviert haben, wird in der Funktionsbuttonleiste die Schaltfläche  angezeigt, mit der Sie das Centerfield-Programm ebenfalls beenden können.

4.2 Statistik

Mit den Menüeinträgen im Menüpunkt "Statistik" haben Sie die Möglichkeit, Untersuchungen zu vergleichen und diese statistisch auszuwerten.

4.2.1 Vergleichen

Mit diesem Eintrag können Sie zwei Untersuchungsergebnisse miteinander vergleichen.

- Wählen Sie den Eintrag "Vergleich" oder die Schaltfläche . Es erscheint folgende Bildschirmseite:

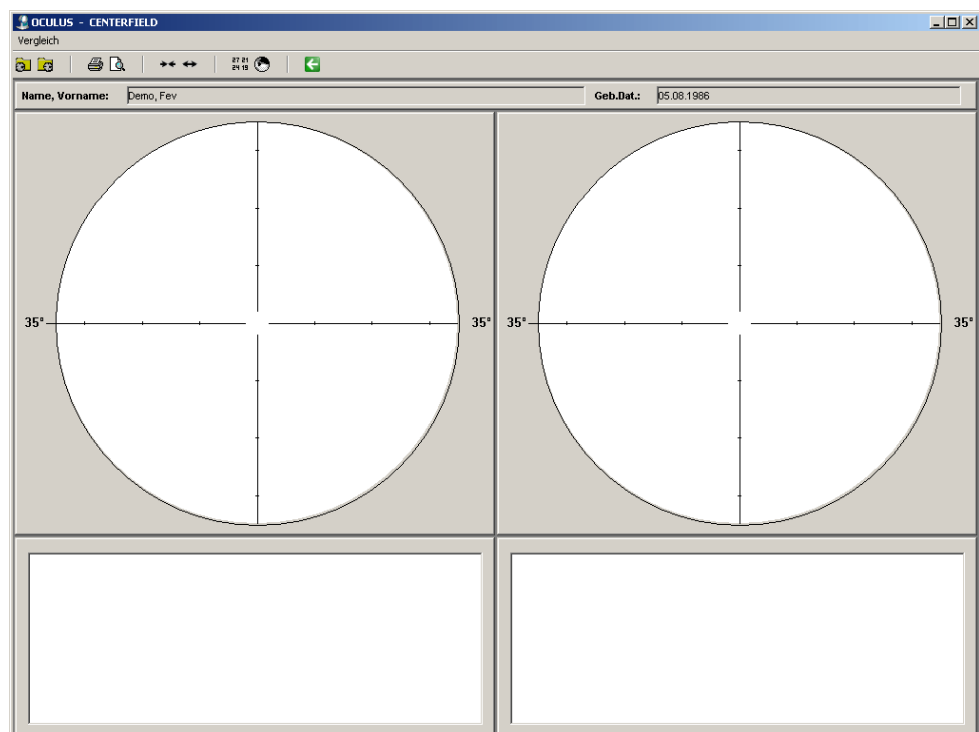


Abb. 4-7: Vergleich zweier Untersuchungen

Hinweis

Auf dieser Bildschirmseite stehen Ihnen eine geänderte Menüleiste und andere Funktionsbuttons zur Verfügung.



Um zwei Untersuchungen zu vergleichen, gehen Sie folgendermaßen vor:

- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Alte Untersuchung", um die früher erstellten Untersuchungsergebnisse zu laden.
- Es erscheint das gleiche Fenster, wie beim Laden einer Untersuchung (Abb. 4-1, Seite 25).
- Wählen Sie die gewünschte Untersuchung aus. Die Untersuchungsergebnisse werden im linken Teilfenster dargestellt.
- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Neue Untersuchung", um die später erstellten Untersuchungsergebnisse zu laden.
- Gehen Sie analog vor wie beim Laden der früher erstellten Untersuchungsergebnisse. Diese Untersuchungsergebnisse werden im rechten Teilfenster dargestellt.

Die Bildschirmseite sieht nun bspw. folgendermaßen aus:

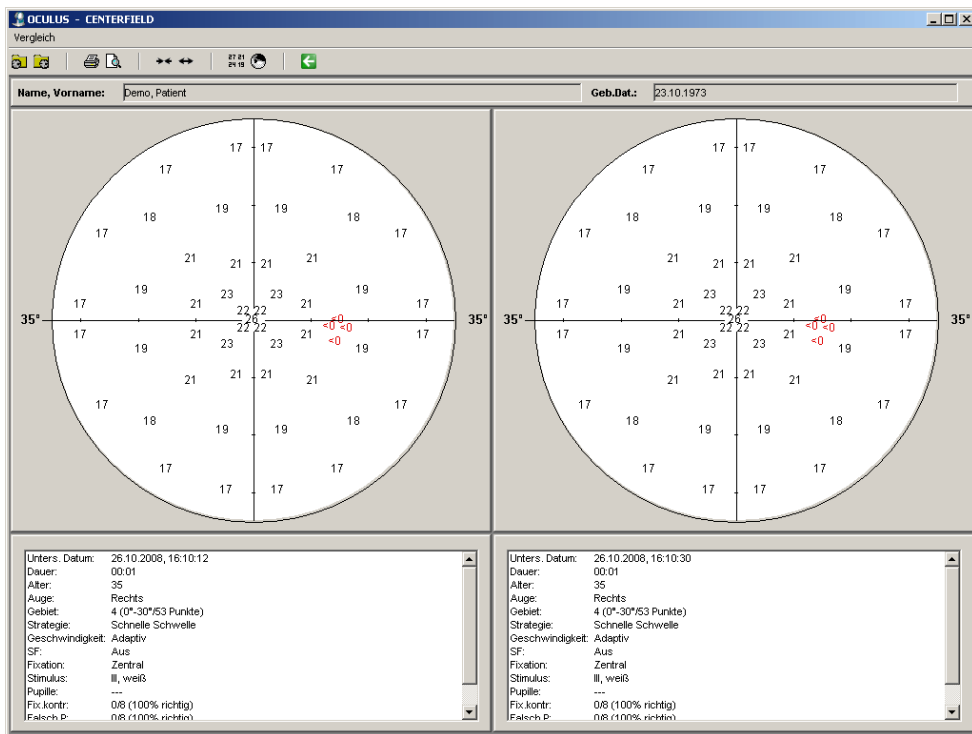


Abb. 4-8: Darstellung bei zwei geladenen Untersuchungen

Sie können nun die Differenz der Untersuchungsergebnisse in den einzelnen Prüfpunkten grafisch darstellen. Hierzu:

- Wählen Sie die Schaltfläche  an oder den Eintrag "Zeige Vergleich".
- Die beiden Darstellungen werden übereinander geschoben und die Differenzwerte in der Grafik angezeigt.

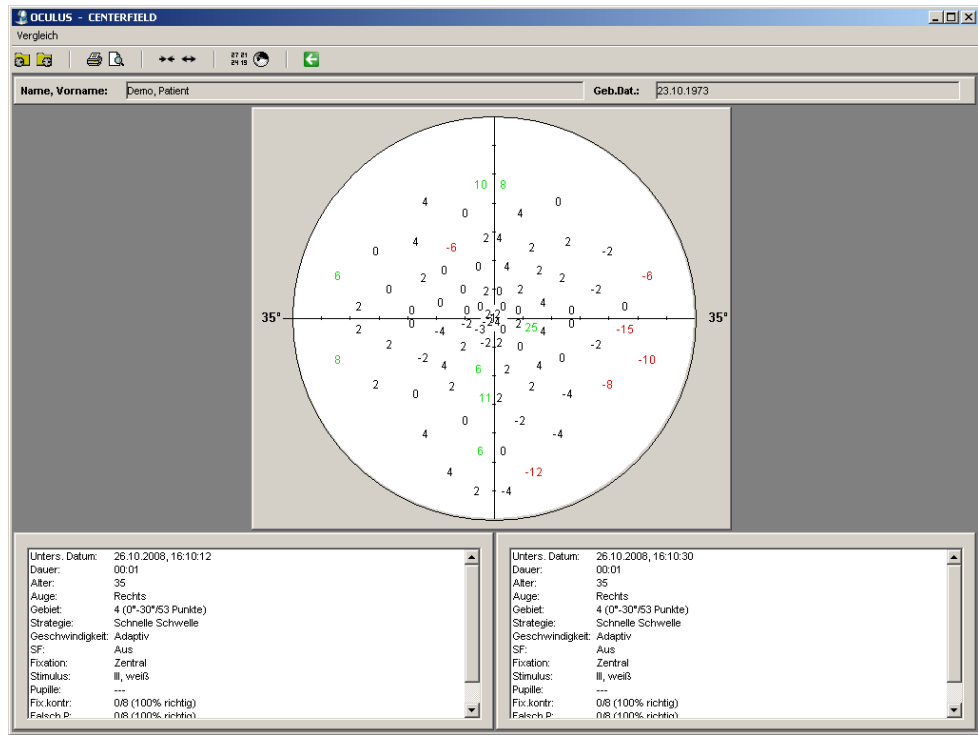


Abb. 4-9: Differenzdarstellung

- Drücken Sie die Schaltfläche  27 21, um die Messwerte als Zahlenwerte auszugeben (Kap. 4.3.1, Seite 39).
Der Zahlenwert "0" bedeutet, dass sich das Ergebnis am entsprechenden Punkt nicht verändert hat. Ein positiver Zahlenwert entspricht einer Verbesserung, ein negativer Zahlenwert einer Verschlechterung am entsprechenden Punkt.
- Alternativ können Sie die Schaltfläche  anwählen, um die Messwerte in einem Graustufenbild auszugeben (Kap. 4.3.2, Seite 40).
- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Nebeneinander", um die beiden Untersuchungsergebnisse wieder nebeneinander darzustellen.
- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Zurück", um wieder zur Hauptseite zurückzukehren.



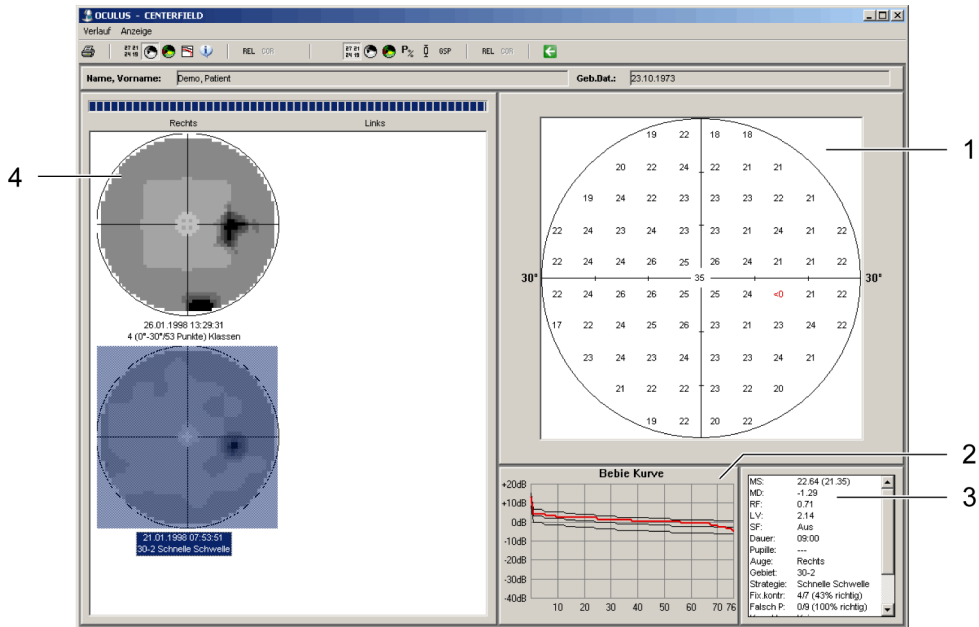
Hinweis

Die Einträge "Drucken", "Bildschirmausdruck" und "Vorschau" entsprechen denen im Menü "Untersuchung" der Hauptseite.

4.2.2 Verlauf

Mit diesem Eintrag können Sie alle Untersuchungen eines Patienten im Verlauf darzustellen.

- Wählen Sie hierzu den Eintrag "Verlauf" oder die Schaltfläche  aus.
Es erscheint folgende Bildschirmseite:



1 Untersuchungsergebnisse

2 Bebié-Kurve

3 Detailinformationen

4 Verkleinerte Darstellung der Untersuchungen

Abb. 4-10: Darstellung des Verlaufs

Hinweis

Auf dieser Bildschirmseite steht Ihnen eine geänderte Menüleiste und andere Funktionsbuttons zur Verfügung.



Generell werden auf der linken Seite (4) alle Untersuchungen des Patienten, getrennt für linkes und rechtes Auge angezeigt.

Hinweis

In den Systemeinstellungen können Sie über die Checkbox [Verlauf: Links/rechts vertauschen] wählen, ob die Untersuchungen des linken Auges links oder rechts und die des rechten Auges auf der jeweils anderen Seite angezeigt werden sollen ([Kap. 4.4.7, Seite 55](#)).



→ Wählen Sie in den Darstellungen aller Untersuchungsergebnisse die gewünschte Untersuchung aus. Die Ergebnisse werden auf der rechten Seite des Bildschirms (1) vergrößert und mit weiterführenden Detailinformationen (3) sowie (sofern möglich) der Bebié-Kurve (2) dargestellt

Statistische Daten

- **MS (Mean Sensitivity):** Mittlere Empfindlichkeit über alle ermittelten Schwellenwerte. In Klammern dahinter steht der mittlere Empfindlichkeitswert aus der Normwertstudie entsprechend der Altersklasse des untersuchten Patienten. Ist der Normwert kleiner als der Patientenwert, so ist das Ergebnis besser.

- **MD (Mean Defect):** Der mittlere Empfindlichkeitsverlust ergibt sich als Differenz aus dem Normwert und dem ermittelten Patientenwert MS. Ist MD negativ, so ist die ermittelte mittlere Empfindlichkeit des Patienten besser als der Altersnormwert.

Achtung



Ist auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" die Option [Statistische Werte] **deaktiviert**, so ist das Vorzeichen invertiert.

- **LV (Loss Variance):** Die Verlustvarianz gibt an, ob das gesamte Gesichtsfeld homogen ist oder ob einzelne Areale deutlich vom Restergebnis abweichen. Ist dieser Wert unter 25 so liegt keine größere Inhomogenität vor. Dieser Wert wäre noch als normal anzusehen.

Hinweis



Dieser Wert wird nur angezeigt, wenn auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" die Option [Statistische Werte] aktiviert ist.

- **RF (Reliability Factor):** In den Zuverlässigkeit faktor gehen die Ergebnisse der Antwortkontrolle und der Fixationskontrolle ein. Bei akzeptabler bis sehr guter Mitarbeit des Patienten sollte das Ergebnis zwischen 0,7 und 1 liegen; dies bedeutet, dass im Schnitt 70% bis 100% der Antwort- und Fixationskontrollfragen korrekt beantwortet wurden.

Hinweis



Ist auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" die Option [Statistische Werte] aktiviert, werden bei der Fixationskontrolle die falschen Reaktionen aufgezeigt.

- **SF (Short-term Fluctuation):** Die Fluktuation misst die Variabilität der Empfindlichkeit bei wiederholter Reizdarbietung. Ist die Fluktuation eingeschaltet, werden 10 feste Punkte jeweils zweimal gemessen. Die statistische Kennzahl SF gibt die Variabilität dieser Doppelmessungen an. Sie wird durch die Bildung der mittleren Differenz zwischen erster und zweiter Messung an jedem dieser Punkte errechnet.

Hinweis



Dieser Wert wird nur angezeigt, wenn auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" die Option [Statistische Werte] **deaktiviert** ist.

- **PSD (Pattern Standard Deviation):** Misst die Abweichung der Form des Gesichtsfeldhügels von der des hinterlegten Normwertkollektivs. Ein kleiner PSD-Wert deutet auf einen glatt geformten Gesichtsfeldhügel hin. Ein hoher PSD-Wert zeigt starke Unregelmäßigkeiten auf.

Hinweis

Dieser Wert wird nur angezeigt, wenn auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" die Option [Statistische Werte] **deaktiviert** ist.



- **CPSD (Corrected Pattern Standard Deviation):** Die Ursache für einen hohen PSD-Wert kann durch Abweichungen der Patientenantworten oder tatsächliche Unregelmäßigkeiten im Gesichtsfeldhügel des Patienten bedingt sein. Deshalb werden im Wert CPSD diese Abweichungen in den Antworten des Patienten mit Hilfe der kurzzeitigen Fluktuation (SF) korrigiert.

Hinweis

Dieser Wert wird nur angezeigt, wenn auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" die Option [Statistische Werte] **deaktiviert** ist.



Glaukom Asymmetrie Test (GAT)

Für schwellenbestimmende Untersuchungen mit den Gebieten 24-2 bzw. 30-2 wird der Glaukom Asymmetrie Test durchgeführt. Hierbei werden definierte Bereiche der oberen Gesichtsfeldhälfte mit den jeweils gespiegelten Bereichen der unteren Gesichtsfeldhälfte verglichen. Das Ergebnis des Vergleichs wird in der Vorschau des Untersuchungsergebnisses, im entsprechenden Ausdruck sowie in der Verlaufsdarstellung in den Detailinformationen ausgegeben.

Folgende Meldungen können als Ergebnis des GAT angezeigt werden:

- Außerhalb normaler Grenzen
- Grenzfall
- Innerhalb normaler Grenzen

Ist die mittlere Empfindlichkeit derart gesenkt, dass diese nur bei 0,5% der normalen Population der Altersklasse des Patienten vorkommen würde, wird zusätzlich die Meldung "Allgemeine Reduktion der Empfindlichkeit" ausgegeben. Ebenso wird "Abnormal hohe Empfindlichkeit" ausgegeben, wenn die mittlere Empfindlichkeit derart hoch ist, dass diese nur bei 5% der normalen Population der Altersklasse des Patienten vorkommen würde.

Anpassen der Darstellung

Mit Hilfe der Menüleiste bzw. der Funktionsbuttons können Sie die Anzeige der einzelnen Untersuchungsergebnisse anpassen, getrennt für die Übersichtsdarstellung links und die Detaildarstellung rechts.

Hinweis

Die Funktionsbuttons entsprechen weitestgehend den Funktionsbuttons auf der Hauptseite ([Kap. 3.2, Seite 22](#)). Daher wird hier auf eine erneute Darstellung verzichtet.



Zusätzlich können Sie in der Detaildarstellung den sog. Boxplot aufrufen.

→ Wählen Sie die Schaltfläche .

Hier wird der zeitliche Verlauf der mittleren Abweichung (MD) zwischen Normwert und Patientenwert mit einigen statistischen Zusatzinformationen aufgetragen.

→ Wählen Sie die Option [Äquidistant], um die mittlere Abweichung bei den einzelnen Untersuchungen in einheitlichem Abstand zueinander darzustellen.

→ Wählen Sie alternativ die Option [Proportional]. Hier werden die Werte in einem Abstand aufgetragen, der proportional zum zeitlichen Abstand zwischen den einzelnen Untersuchungen ist.

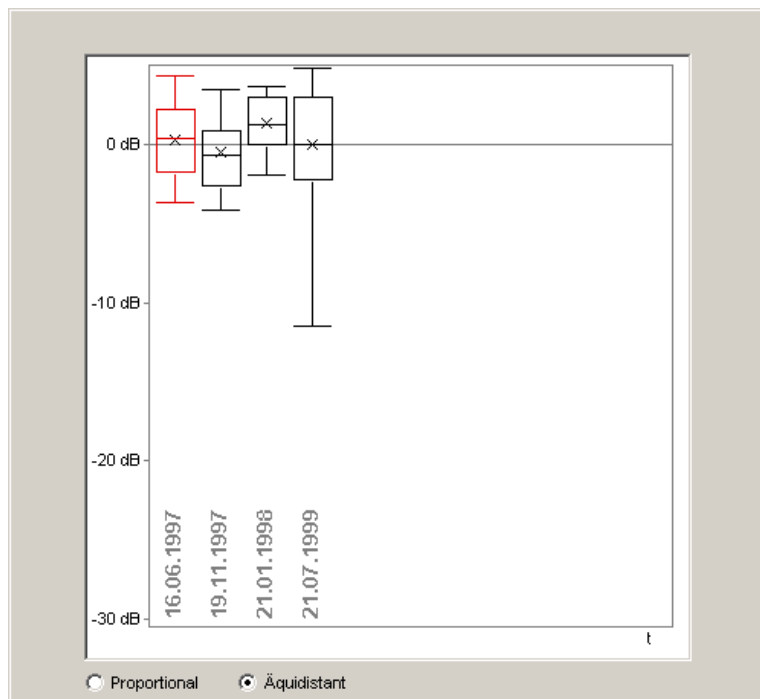


Abb. 4-11: Darstellung Boxplot

→ Wählen Sie abschließend die Schaltfläche  oder den Eintrag "Zurück", um wieder zur Hauptseite zurückzukehren.

4.2.3 Übersicht

In dieser Darstellung werden alle Untersuchungen chronologisch geordnet angezeigt. Die unterschiedlichen Untersuchungsarten werden folgendermaßen angezeigt:

- **Statische Untersuchungen:** jeweils in den vier Darstellungen "Graubild", "Standard", "Abweichungen" und "Korrigierte Abweichungen".
- **Kinetische Untersuchungen:** Standardansicht.

Hinweis



Das Graubild zu einer überschwelligen Untersuchung wird nur angezeigt, wenn der Eintrag "Extrapoliere überschwellige Untersuchungen" in den Systemeinstellungen gesetzt ist ([Kap. 4.4.7, Seite 55](#)).

- Wählen Sie den Eintrag "Übersicht" oder die Schaltfläche  an.
 Es erscheint folgende Bildschirmseite:

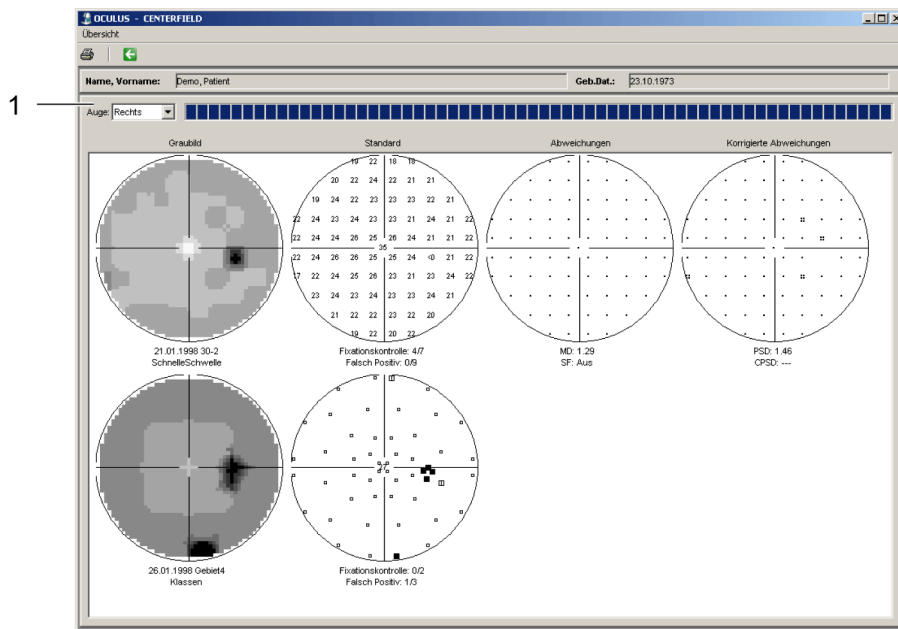


Abb. 4-12: Darstellung aller Untersuchungen

- Wählen Sie im Feld "Auge" (1) aus, für welches Auge die zugehörigen Untersuchungen angezeigt werden sollen. Sie können zwischen folgenden Einträgen auswählen:
- **Links** bzw. **Rechts**: nur Untersuchungen des entsprechenden Auges
 - **Beide**: nur binokulare Untersuchungen
 - **Alle**: alle Untersuchungen
- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Drucken" aus, um die Übersicht aller Untersuchungsergebnisse auszudrucken.
- Wählen Sie abschließend die Schaltfläche  oder den Eintrag "Zurück", um wieder zur Hauptseite zurückzukehren.

4.3 Anzeige

Das Centerfield-Programm kann die Untersuchungsergebnisse grafisch verschiedenartig darstellen. Alle Anzeigemöglichkeiten können Sie über das Menü "Anzeige" oder den zugehörigen Funktionsbutton anwählen.

4.3.1 Standard

- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Standard" aus.

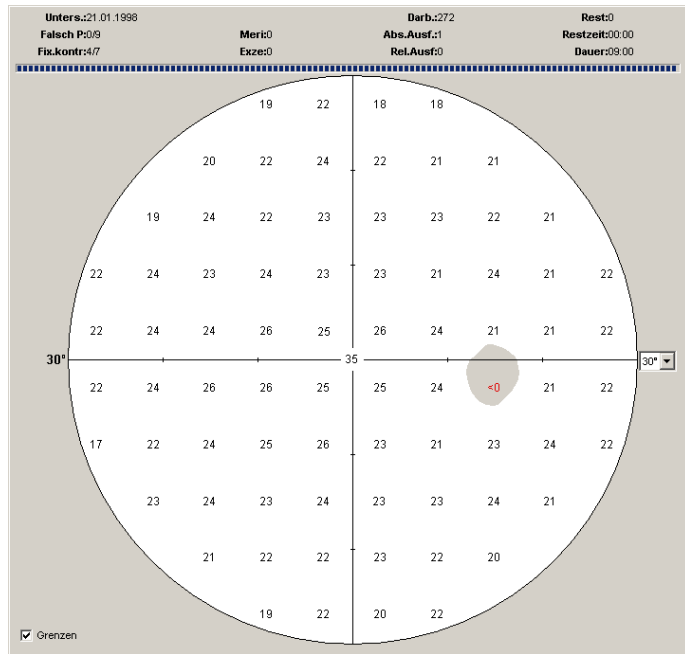


Abb. 4-13: Darstellung "Standard"

In dieser Darstellung werden die Untersuchungsergebnisse folgendermaßen ausgegeben:

- **Schwellenstrategie:** Empfindlichkeit als Zahl
- **Kinetische Untersuchungen:** Punktpositionen
- **Überschwellige Untersuchungen:** relative und absolute Ausfälle

4.3.2 Graubild

→ Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Graubild" an.

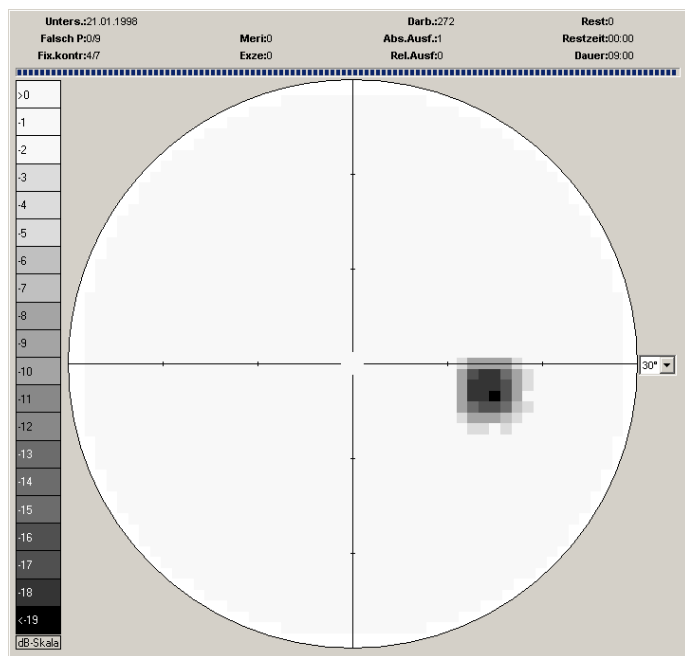


Abb. 4-14: Darstellung in Graustufen

In dieser Darstellung wird bei Untersuchungsergebnissen einer Schwellenstrategie die Empfindlichkeit durch Graustufen dargestellt. Schlechte Empfindlichkeiten sind hierbei dunkler dargestellt, gute Empfindlichkeiten entsprechend heller.

4.3.3 Farbkarte

→ Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Farbkarte" an.

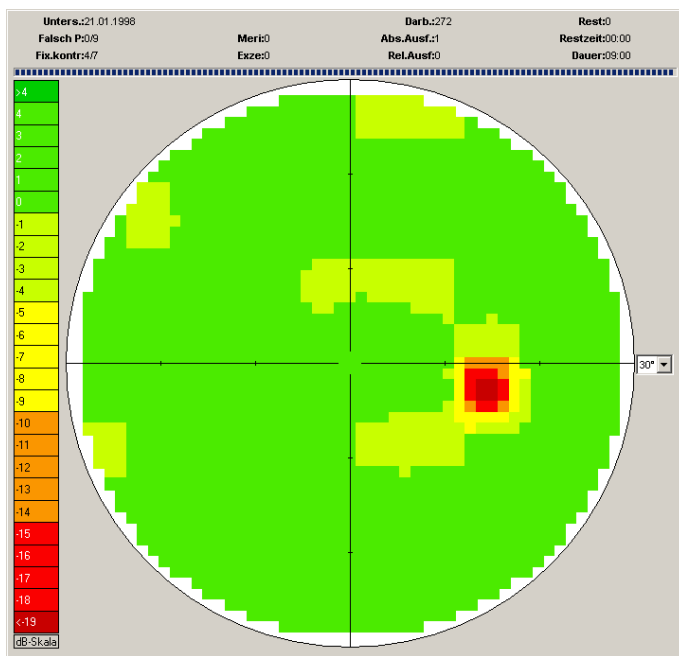


Abb. 4-15: Darstellung als Farbkarte

Diese Darstellung entspricht vom Prinzip her der Darstellung "Graubild" (Kap. 4.3.2, Seite 40). Statt in Graustufen werden die unterschiedlichen Empfindlichkeiten hier als Farben dargestellt. Schlechte Empfindlichkeiten sind in Rottönen dargestellt, gute Empfindlichkeiten in Grüntönen.

Hinweis

In der Farbkarte werden **immer** die Untersuchungsergebnisse **relativ** zu den Normalwerten der entsprechenden Altersgruppen dargestellt. Eine Darstellung der absoluten Untersuchungsergebnisse als Farbkarte ist nicht möglich.



4.3.4 Probabilität

In dieser Darstellung wird die relative Abweichung **grafisch** ausgegeben. Hierzu werden die Zahlen in Symbole übersetzt.

→ Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Probabilität" an.

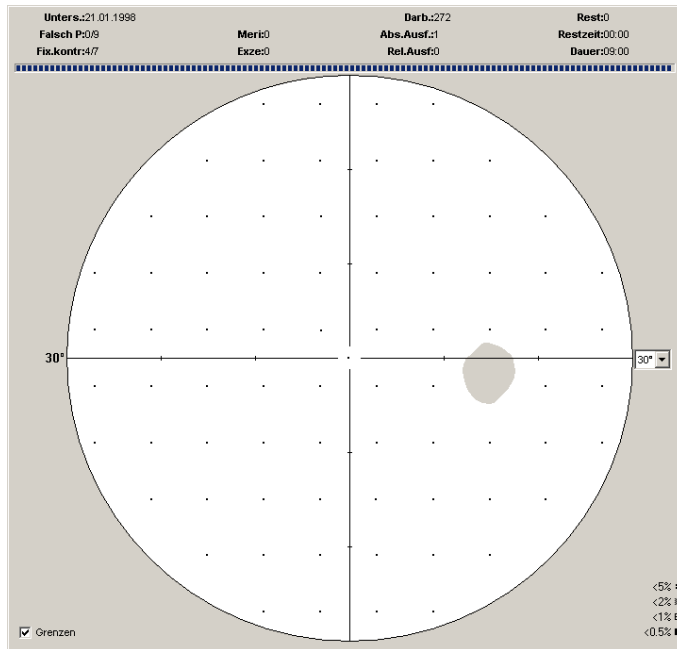


Abb. 4-16: Darstellung Probabilität

In der Legende unten rechts in der Darstellung wird die Bedeutung der einzelnen Symbole erläutert. Grundsätzlich gilt: je dunkler ein Symbol, desto weniger wahrscheinlich ist das Gesichtsfeld an dieser Stelle normal. Ein schwarzes Quadrat in der Darstellung zeigt an, dass die Wahrscheinlichkeit für diese Abweichung bei einer Normalperson kleiner als 0,5% ist.

4.3.5 3D

In der 3D-Darstellung wird das Untersuchungsergebnis als Gesichtsfeldhügel quasi dreidimensional angezeigt. Diese Darstellung eignet sich besonders, um das Gesichtsfeld dem Patienten näher zu erläutern.

- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "3D" an.
- Klicken Sie die Darstellung des Gesichtsfeldhügels an und halten Sie die Maustaste gedrückt.
- Bewegen Sie den Gesichtsfeldhügel in die gewünschte Lage.

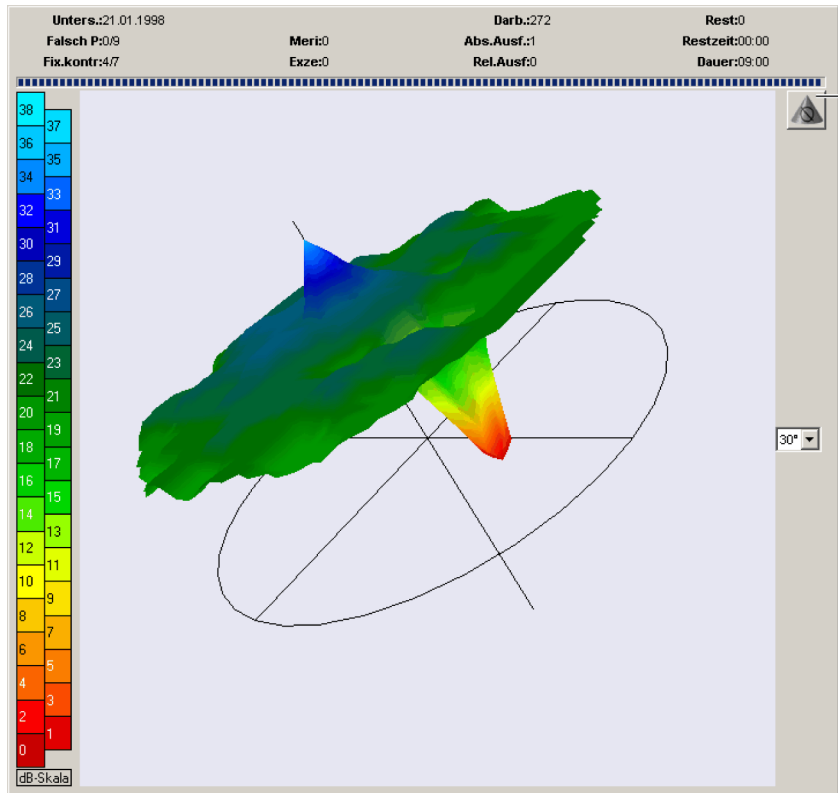


Abb. 4-17: Darstellung des Gesichtsfeldhügels

- Aktivieren Sie ggf. die Schaltfläche  (1). In der 3D-Darstellung werden jetzt die Normalwerte eingeblendet.
 Sie können hiermit gut die Abweichung des Patienten an den unterschiedlichen Stellen des Gesichtsfeldhügels demonstrieren bzw. beurteilen.

Hinweis

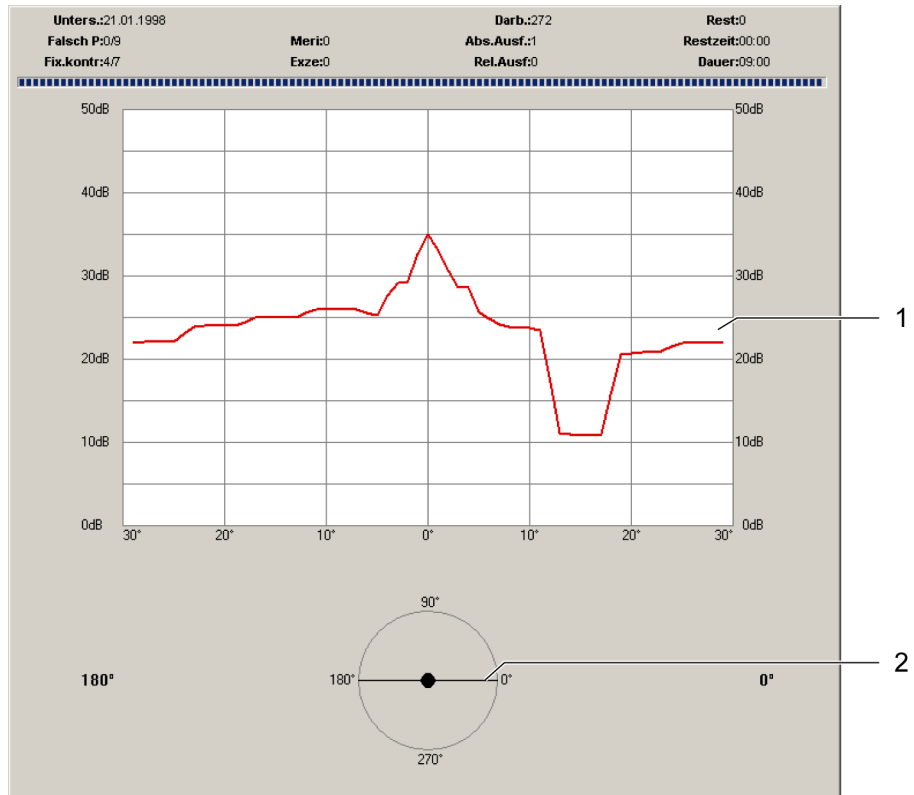
Zum Einblenden der Normalwerte müssen die absoluten Werte angezeigt werden, d.h. die Schaltfläche  oder der Eintrag "Relativ" darf **nicht** aktiviert sein ([Kap. 4.3.9, Seite 52](#)).



4.3.6 Profil

In dieser Darstellung wird ein aus den Untersuchungsergebnissen berechneter Schnitt durch den Gesichtsfeldhügel des Patienten ausgegeben.

- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Profil" an.



1 Lage des Profilschnitts

2 Aktueller Profilschnitt

Abb. 4-18: Darstellung eines Profilschnitts

- Klicken Sie die Lage des Profilschnitts (2) unten an und halten Sie die Maustaste gedrückt.
- Bewegen Sie die Lage des Profilschnitts an die gewünschte Position. Die rote Linie (1) in der Darstellung zeigt den aktuellen Profilschnitt.

4.3.7 Bebié Kurve

Diese Darstellung (auch "Defektkurve") gibt die Untersuchungsergebnisse "ortsentkoppelt" aus.

- Wählen Sie die Schaltfläche  oder den Eintrag "Bebie Kurve" an.

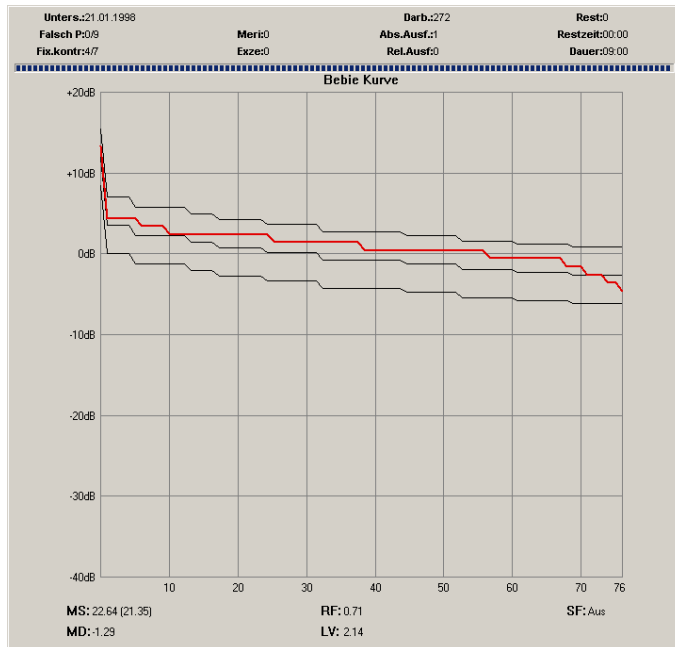


Abb. 4-19: Darstellung der Bebié Kurve

Die Positionen der einzelnen Messpunkte werden in dieser Darstellung nicht berücksichtigt. Stattdessen werden die Abweichungen der Schwellenwerte aufsteigend sortiert und von links nach rechts aufgetragen. Auf der Ordinate werden die dB-Werte eingetragen, auf der Abszisse die Anzahl der Prüfpunkte. Drei schwarze Kurven stellen den Normbereich sowie einen oberen und unteren Toleranzbereich dar. Die Auswertung der aktuellen Untersuchung wird als rote Kurve dargestellt.

4.3.8 Glaucoma Staging Program (GSP)

Achtung

Die Auswertung "GSP" erstellt keine medizinische Diagnose und dient nicht dazu, mögliche Therapien ohne weitere professionelle Untersuchung und weitere medizinische Befunde oder diagnostische Tests vorzugeben.



Das Glaucoma Staging Program ist ein Auswertemodul zur Unterstützung in der Glaukomfrüherkennung und -verlaufskontrolle.

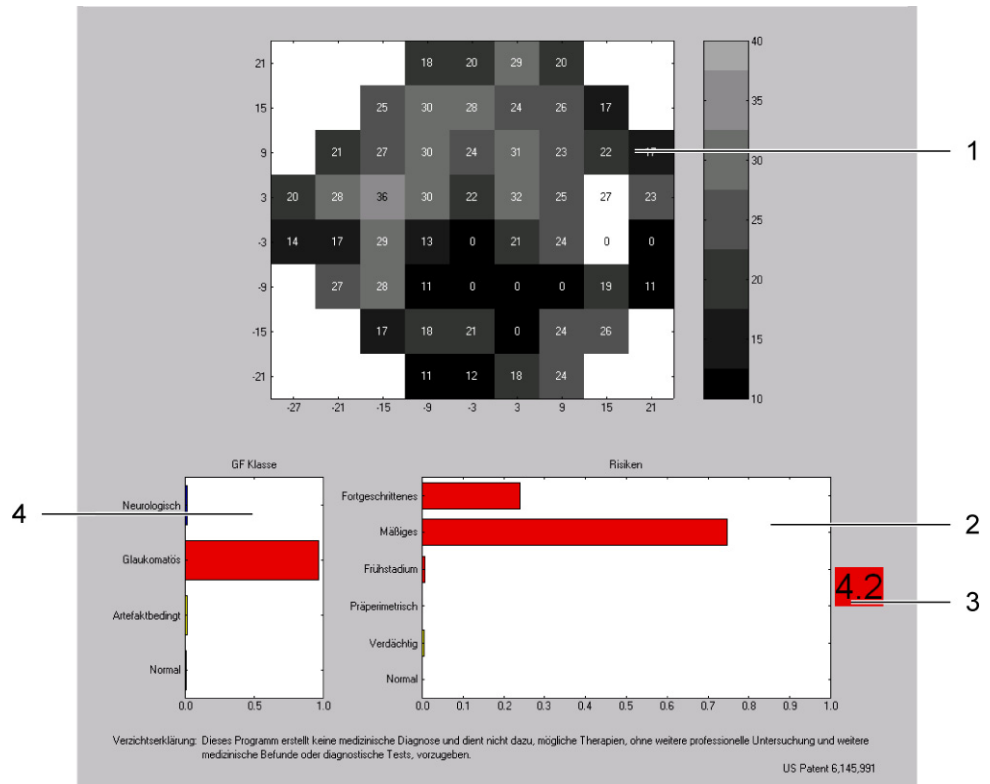
Das Programm errechnet die Wahrscheinlichkeit, mit der ein Befund einer Gesichtsfeldklasse zugeordnet werden kann.

In der Darstellung sind glaukomatóse und normale Gesichtsfeldklassen einer Risikoklasse zugeordnet.

Die Daten zur Berechnung der Ergebnisse werden ausschließlich aus den ermittelten Schwellenwerten gewonnen.

Nach dem Ampelprinzip, in Form von Balkendiagrammen, werden die Ergebnisse dargestellt.

- Wählen Sie die Schaltfläche **GSP** an.
- Klicken Sie alternativ im Menüpunkt [Anzeige] auf "GSP".



1 Graustufen-Darstellung

2 Wahrscheinlichkeits-Diagramm der Risikoklassen

3 Glaucoma Likelihood Index (GLI) Wert

4 Klassifizierung der Gesichtsfeld-Klassen

Abb. 4-20: Darstellung "GSP"



Hinweis

Das „Glaucoma Staging Program“ kann bei Untersuchungen angewendet werden, welche mit den Untersuchungsrastern 24-2, 24-2bs, 30-2 oder 30-2bs und mit einer schwellenbestimmenden Strategie (klassische 4/2 Schwellenstrategie, OCULUS schnelle Schwelle oder CLIP) durchgeführt wurden.

Graustufen-Darstellung (1)

Im oberen Teil des Bildschirms (1) wird das Untersuchungsergebnis ähnlich wie die einer Graustufen-Darstellung angezeigt. Die Empfindlichkeiten werden in unterschiedlichen Grautönen entsprechend der Legende auf der rechten Seite dargestellt, zusätzlich sind die Empfindlichkeitswerte in dB eingebettet.

Positionen, welche nicht getestet wurden, werden in der Farbe Weiß ohne einen Zahlenwert dargestellt. Auch die Messwerte im Bereich des blinden Flecks, welche nicht zur Auswertung herangezogen werden, werden in weiß, jedoch mit einem Zahlenwert dargestellt. Ansonsten werden hohe Empfindlichkeiten hellgrau und niedrige Empfindlichkeiten entsprechend dunkler dargestellt.

Wahrscheinlichkeitsdiagramm der Risikoklassen (2)

Das Diagramm (2) zeigt die Wahrscheinlichkeiten an, mit der die Untersuchung zu einer Glaukom-Risikoklasse zugeordnet werden kann. Diese Zuordnung basiert auf einer Datenbank, die nach einer klinischen Studie erstellt wurde.

Hinweis

Wurde das Gesichtsfeld zu 50% und mehr in die Gesichtsfeldklasse „Neurologisch“ oder „Artefaktbedingt“ eingeordnet, dann wird das Wahrscheinlichkeitsdiagramm der Risikoklassen nicht dargestellt.



Die entsprechenden Risikoklassen wurden wie folgt definiert:

- **Normal**
Kein Glaukom und keine andere Erkrankung mit einem Einfluss auf das Gesichtsfeld.
- **Verdächtig**
Normales Gesichtsfeld, doch bei Probanden der Studie mit solch einem Gesichtsfeldmuster war wenigstens einer der üblichen Glaukom-Risikofaktoren vorhanden.
- **Präperimetrisch**
Normales Gesichtsfeld, doch Probanden der Studie mit solch einem Gesichtsfeldmuster hatten eine glaukomatóse Papille, oder es zeigte sich bei der Fundusuntersuchung ein glaukomatóser Nervenfaserbündeldefekt, oder ein glaukomatóser Befund bei einer Nervenfaserschicht-Untersuchung (z.B. OCT).
- **Frühstadium**
Auffälliges Gesichtsfeld (mittlere Abweichung $MD > -6$) und Probanden der Studie mit solch einem Gesichtsfeldmuster hatten einen glaukomatósen Nervenfaserbündeldefekt und eine milde Papillenexkavation (cup-disc-ratio $C/D = 0.5-0.7$)
- **Mäßig**
Auffälliges Gesichtsfeld (mittlere Abweichung $MD -6$ bis -12) und Probanden der Studie mit solch einem Gesichtsfeldmuster hatten einen glaukomatósen Nervenfaserbündeldefekt und eine mäßige Papillenexkavation (cup-disc-ratio $C/D = 0.75-0.9$)
- **Fortgeschritten**
Auffälliges Gesichtsfeld ($MD < -12$) und Probanden der Studie mit solch einem Gesichtsfeldmuster hatten einen glaukomatósen Nervenfaserbündeldefekt und eine ausgeprägte Papillenexkavation (cup-disc-ratio $C/D > 0.9$)

Glaucoma Likelihood Index (GLI) (3)

Zusätzlich werden die Resultate der Klassifizierung im **GLI-Wert (Glaucoma Likelihood Index = Glaukom-Wahrscheinlichkeits-Index)** rechts von den Diagrammen zusammengefasst.

GLI gewichtet die errechneten Wahrscheinlichkeiten der einzelnen Risikoklassen und beschreibt diese mit einem einzigen Wert zwischen 0 (normal) und 5 (fortgeschrittenes Glaukom).



Achtung

Nutzen Sie niemals alleine den **GLI**-Wert zur Diagnose eines Glaukoms. Beachten Sie in jedem Fall immer auch die Verteilung der Wahrscheinlichkeiten für die einzelnen Gesichtsfeld- und Risikoklassen.

Klassifizierung der Gesichtsfeldklassen (4)

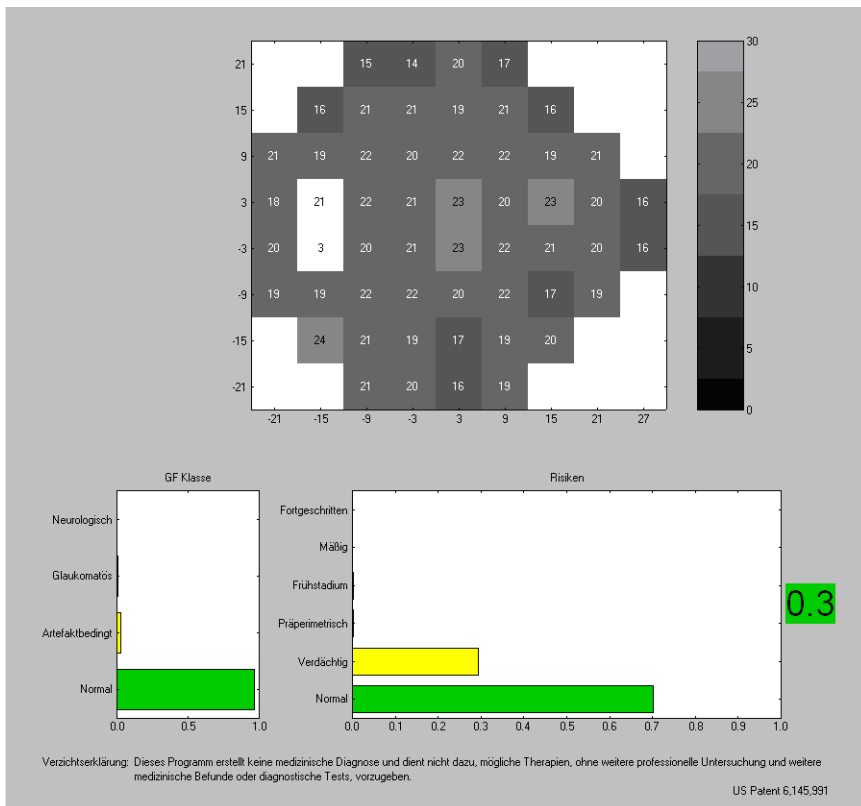
Die Klassifizierung dient der Identifizierung von Untersuchungsergebnissen, welche tatsächlich mit glaukomatösen Gesichtsfeldbefunden kompatibel sind.

Die Untersuchungsergebnisse werden in folgende Klassen eingeteilt:

- **Normal**
Alle vier Quadranten weisen keine Absenkungen, bzw. nur einzelne und unwesentliche Absenkungspunkten auf.
- **Glaukomatös**
Ausfälle, welche auf ein Nervenfaserbündeldefekt hinweisen (bezeichnend für ein Glaukom), oder auf andere zum Glaukom passende Ausfälle.
- **Neurologisch**
Ausfälle, welche auf eine neurologische oder neuro-ophthalmologische Diagnose hinweisen (z.B. halbseitige Gesichtsfeldausfall), aber keine Hinweise auf ein Glaukom zeigen.
- **Artefaktbedingt**
Ausfälle, welche auf Artefakte hinweisen, oder Ausfälle, die unspezifisch sind und keine glaukomatöse oder neurologisch bedingten Ausfälle zeigen

4.3.8.1 Klinische Beispiele

Beispiel 1



Das linke Auge eines 52jährigen männlichen Patienten wurde mit der klassischen 4/2 Schwellenstrategie und dem 30-2 Raster untersucht.

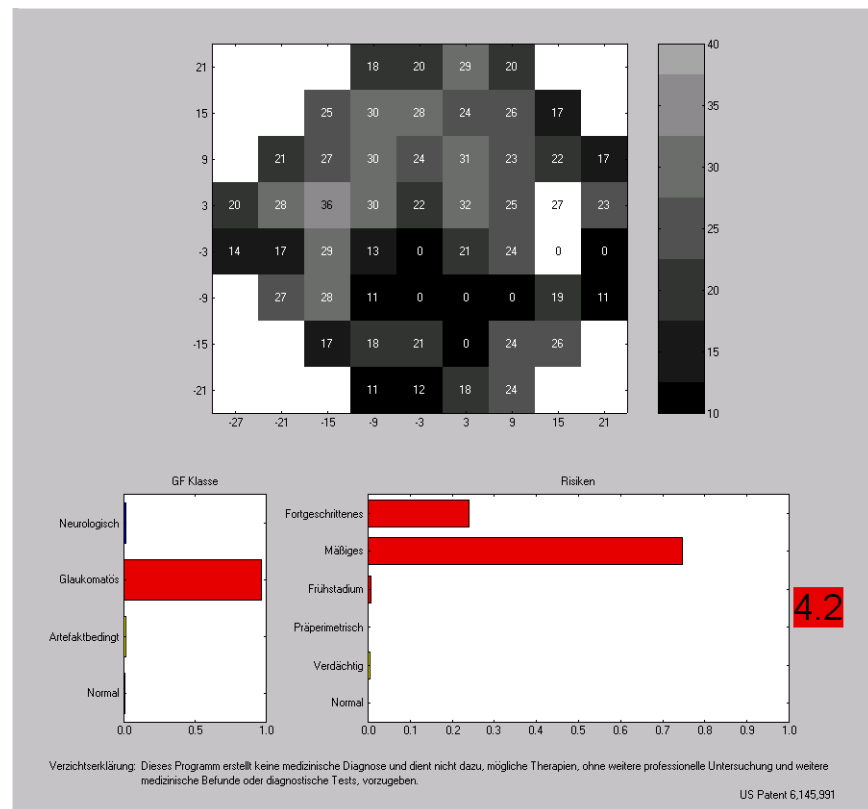
Die Graustufen-Darstellung zeigt keine auffälligen Punkte, dementsprechend klassifiziert **GSP** den Befund als höchstwahrscheinlich zu der „Normal“ Gesichtsfeldklasse gehörend. Das Klassifizierungsmodell des **GSP** berechnet, dass der Patient sehr wahrscheinlich (ca. 70%) zu der Patientengruppe ohne Glaukom-Risiken (Risikoklasse „Normal“) gehört.

Der kleinere Anteil der Wahrscheinlichkeit der Zugehörigkeit zu der Risikoklasse „Verdächtig“ (ca. 30%) beeinflusst den Wert des **Glaucoma Likelihood Index (GLI)**=0,3.

Der **GLI**-Wert ist grün hinterlegt, die Risikoklasse „Normal“ hat die höchste Wahrscheinlichkeit.

Somit stuft **GSP** den Befund als "Normal" (glaukom-unauffällig) ein.

Beispiel 2



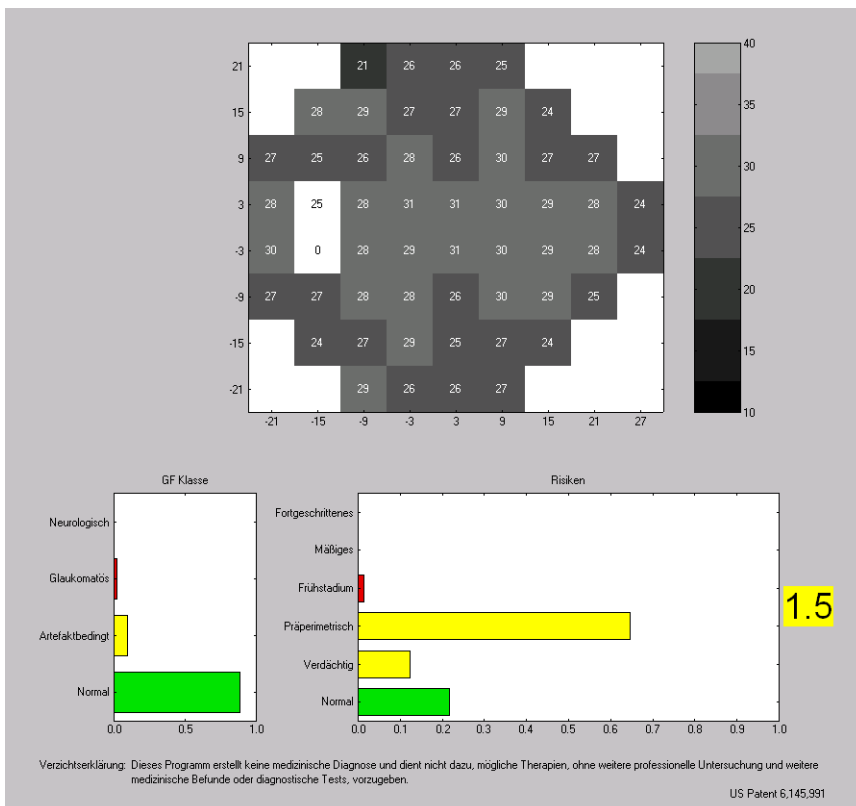
Das rechte Auge einer 82jährigen weiblichen Patientin wurde mit der CLIP Strategie und dem 24-2 Raster untersucht.

Die Graustufen-Darstellung zeigt erweiterte absolute Ausfälle in der unteren Hemisphäre, zusätzlich deutliche Ausfälle in der oberen Hemisphäre des Gesichtsfeldes.

Das Gesichtsfeld wird vom **GSP** als „Glaukomatos“ klassifiziert, aus dem „Risiken“ Fenster ist ablesbar, dass mit hoher Wahrscheinlichkeit (75%) ein mäßiges Glaukom vorhanden ist.

Der **Glaucoma Likelihood Index** hat einen Wert von **GLI=4,2**.

Der rot hinterlegte **GLI**-Wert weist auf den Verdacht eines pathologischen Befundes hin.

Beispiel 3


Das linke Auge eines 69jährigen männlichen Patienten wurde mit der klassischen 4/2 Schwellenstrategie und dem 30-2 Raster untersucht.

Die Graustufen-Darstellung zeigt keine auffälligen Punkte, dementsprechend klassifiziert GSP den Befund als höchst-wahrscheinlich zu der „Normal“ Gesichtsfeldklasse gehörend. Dennoch zeigt das „Risiken“-Fenster eine erhöhte Wahrscheinlichkeit (65%) für ein präperimetrisches Glaukom an.

Der **Glaucoma Likelihood Index (GLI=1,5)** ist gelb hinterlegt und hat die Funktion eines Warnhinweises bei der Diagnose-Stellung.

Das Glaucoma Staging Program beweist seine Stärke eben in solchen Fällen, wenn das Gesichtsfeld keine, von dem menschlichen Augen bemerkbaren Änderungen zeigt, und die Werte globaler Indices (MD, PSD / LV) innerhalb der normalen Grenzen liegen.

In diesen Fällen würden die Gesichtsfelder von einem menschlichen Untersucher durchaus als „Normal“ eingestuft. Die neuartigen Mustererkennungs-Algorithmen des **GSP** ermöglichen dennoch die Zuordnung solcher Befunde zu Risikoklassen, die sich durch subtile Änderungen des Gesichtsfeldes definieren lassen („Verdächtig“ und "Präperimetrisch").

4.3.9 Weitere Darstellungsmöglichkeiten

Es besteht zusätzlich die Möglichkeit, einzelne Darstellungen statt mit den absoluten Messwerten "relativ", d.h. bezogen auf die Normalwerte der entsprechenden Altersgruppe auszugeben.

→ Aktivieren Sie die Schaltfläche  oder wählen Sie den Eintrag "Relativ" an.

In der Standard-Darstellung werden jetzt für die Untersuchungsergebnisse einer Schwellenstrategie statt der gemessenen dB-Werte die Unterschiede zu den o.g. Normalwerten angezeigt. Hierbei gilt:

- **Wert kleiner Null:** Untersuchungsergebnis ist schlechter als der Normalwert.
- **Wert größer Null:** Untersuchungsergebnis ist besser als der Normalwert.

Zusätzlich kann die relative Darstellung der Untersuchungsergebnisse korrigiert werden. Dies kann z.B. bei einer Linsentrübung des Patienten notwendig sein, da hier die relativen Werte generell schlechter sind als die Normalwerte und somit praktisch alle relativen Werte rot dargestellt werden.

→ Aktivieren Sie die Schaltfläche  oder wählen Sie den Eintrag "Korrigiert" an.

Nach der Korrektur der Werte werden nur noch die Werte rot dargestellt, bei denen eine entsprechend höhere Abweichung von den Normalwerten vorliegt.

Schließlich können in den Darstellungen "Graubild" und "3D" die Zahlenwerte (relativ bzw. absolut, je nach Einstellung) der Untersuchungsergebnisse eingeblendet werden.

→ Aktivieren Sie die Schaltfläche  oder wählen Sie den Eintrag "Werte überlagern" an.

4.4 Einstellungen

Grundlegende Einstellungen der Centerfield-Software können auf der Bildschirmseite "Einstellungen" vorgenommen werden.

→ Wählen Sie den Menüpunkt "Einstellungen" an.

Es erscheint folgende Bildschirmseite:

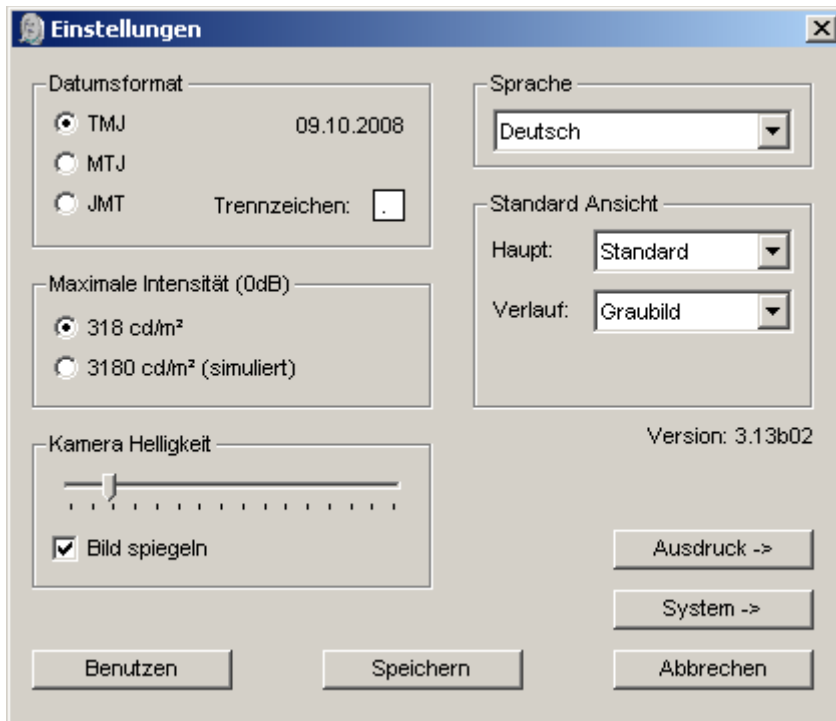


Abb. 4-21: Bildschirmseite "Einstellungen"

Nachdem Sie alle im folgenden beschriebenen Einstellungen durchgeführt haben, können Sie die Bildschirmseite mit den Schaltflächen im unteren Teil wieder verlassen. Es stehen folgende Möglichkeiten zur Verfügung:

- **Schaltfläche [Benutzen]:** Die aktuellen Einstellungen werden übernommen und so lange benutzt, bis die Centerfield-Software beendet und neu gestartet wurde. Dann werden wieder die zuletzt gespeicherten Einstellungen verwendet.
- **Schaltfläche [Speichern]:** Die aktuellen Einstellungen werden übernommen und gespeichert. Sie stehen somit auch nach dem Beenden und einem Neustart der Centerfield-Software zur Verfügung.
- **Schaltfläche [Abbrechen]:** Alle Änderungen werden nicht übernommen. Es werden weiterhin die zuletzt gespeicherten Einstellungen verwendet.

4.4.1 Datumsformat

- Wählen Sie das gewünschte Format für Datumsangaben sowie das zugehörige Trennzeichen aus.

Bedeutung der Abkürzungen:

- **T:** Tag
- **M:** Monat
- **J:** Jahr

In der Darstellung oben rechts in diesem Gruppenrahmen wird das aktuelle Datum mit den ausgewählten Optionen dargestellt.

4.4.2 Maximale Intensität (0dB)

Diese Einstellung dient dazu, das Untersuchungsergebnis mit anderen Perimetern vergleichen zu können.

- Wählen Sie hier die Option [3180 cd/m² (simuliert)] aus.
 Die gemessenen dB-Werte werden für die Darstellung jetzt zunächst so umgerechnet, dass 0 dB einer Helligkeit von 3180cd/m² entspricht.

4.4.3 Kamerahelligkeit

- Passen Sie die Helligkeit des Kamerabilds an, falls dieses zu dunkel oder zu hell am Bildschirm ausgegeben wird. Verschieben Sie hierzu den Schieberegler in die gewünschte Richtung.
- Aktivieren Sie die Option [Bild spiegeln], falls diese deaktiviert ist. Sie können dann anhand des Kamerabilds die Kopfposition des Patienten besser dirigieren (*vgl. Gebrauchsanweisung*).

4.4.4 Sprache

- Wählen Sie hier die Sprache aus, in der die Centerfield-Software angezeigt werden soll.

4.4.5 Standard Ansicht

- Wählen Sie aus, in welcher Ansicht das Untersuchungsergebnis auf der Hauptseite sowie in der Verlaufsdarstellung standardmäßig angezeigt werden soll.

4.4.6 Ausdruck ->

- Drücken Sie die Schaltfläche [Ausdruck ->].
 Es erscheint folgende Bildschirmseite:



Abb. 4-22: Bildschirmseite "Ausdruck"

- Geben Sie den Namen des Arztes und der Praxis an. Diese Einträge erscheinen dann auf jedem Ausdruck der Untersuchungsergebnisse.
- Aktivieren Sie des Weiteren die Option [Graubild rastern], falls diese deaktiviert sein sollte.
- Bestätigen Sie Ihre Eingaben mit der Schaltfläche [OK].

4.4.7 System ->

Weitergehende Systemeinstellungen des Centerfield-Perimeters sowie der Software führen Sie auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" durch.

Achtung

Die Systemeinstellungen wurden von Fa. Oculus vor der Auslieferung des Geräts voreingestellt und sollten nur nach Rücksprache mit Fa. Oculus verändert werden.



→ Drücken Sie die Schaltfläche [System ->].

Es erscheint folgende Sicherheitsabfrage, dass Änderungen an den Systemeinstellungen die Funktionalität des Perimeters beeinträchtigen können.

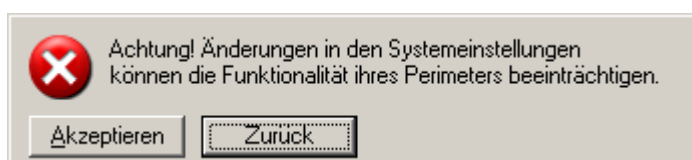


Abb. 4-23: Sicherheitsabfrage

→ Drücken Sie die Schaltfläche [Akzeptieren]. Es erscheint folgende Bildschirmseite:

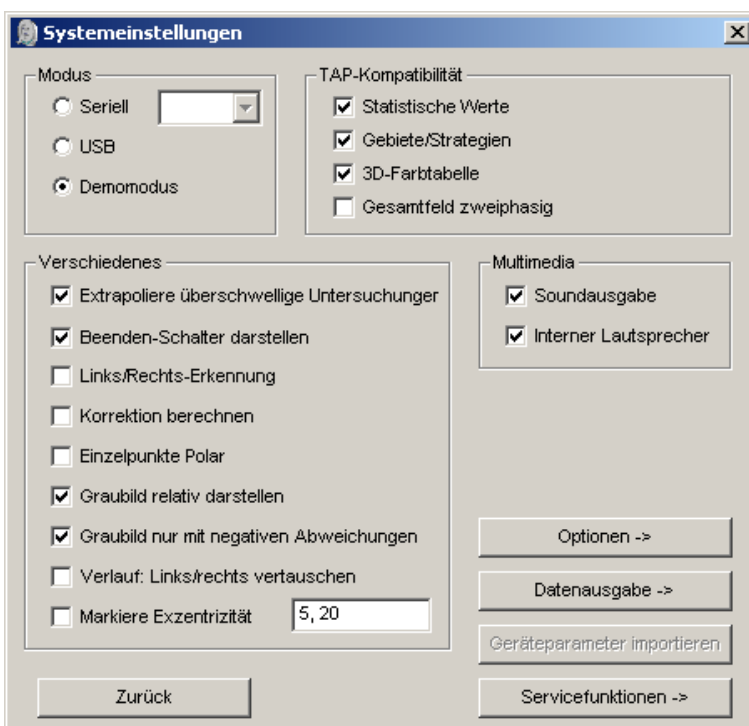


Abb. 4-24: Bildschirmsseite "Systemeinstellungen"

Modus

Das Gerät Centerfield 2 wird über die USB-Schnittstelle angeschlossen, ältere Modelle über die serielle Schnittstelle.

→ Falls in einem Netzwerkverbund ein Rechner auf bereits gespeicherte Untersuchungen zugreifen soll, um diese anzuzeigen, so aktivieren Sie an diesem Rechner die Option [Demomodus].



Hinweis

Wenn diese Option aktiviert ist, können am zugehörigen Arbeitsplatz auch bei angegeschlossenem Centerfield-Perimeter keine Untersuchungen durchgeführt werden.

TAP-Kompatibilität

- Aktivieren Sie die Option [Statistische Werte], wenn diese im TAP-kompatiblen Format (Tübinger Automatik Perimeter) ausgegeben werden sollen.
- Aktivieren Sie die Option [Gebiete/Strategien], um die Gebiete 1-8 auf der Registerkarte "Statisch" im Feld "Gebiet" auswählen zu können ([Kap. 5.1, Seite 61](#)). Ist diese Einstellung deaktiviert, stehen diese Gebiete entsprechend nicht zur Auswahl.
- Aktivieren Sie die Option [3D-Farbtabelle], um die 3D-Darstellung des Gesichtsfeldhügels farbig auszugeben ([Kap. 4.3.5, Seite 42](#)). Ist diese Option deaktiviert, erfolgt die Darstellung in Graustufen.
- Aktivieren Sie die Option [Gesamtfeld zweifarbig], um auch bei Messungen **ohne** Korrekturglas zunächst den innenliegenden Bereich von 0°-30° und anschließend den weiter außen liegenden Bereich zu untersuchen. Ist diese Option deaktiviert, wird bei Messungen ohne Korrekturglas das gesamte Gebiet durchgängig untersucht.

Verschiedenes

- Aktivieren Sie die Option [Extrapoliere überschwellige Untersuchungen], damit das Programm auch von überschwelligen Untersuchungen Grauwert- bzw. 3D-Ansichten erzeugt.
- Aktivieren Sie die Option [Beenden-Schalter darstellen], um in der Funktionsbuttonleiste des Hauptfensters zusätzlich die Schaltfläche  einzublenden. Mit Hilfe dieser Schaltfläche kann das Programm sofort beendet werden.
- Aktivieren Sie die Option [Links/Rechts-Erkennung], um zu Beginn einer Untersuchung einige zusätzliche Prüfpunkte im Blinden Fleck darzubieten. Das Programm ermittelt dann automatisch, ob das eingestellte Auge mit dem zu untersuchenden Auge übereinstimmt.
- Aktivieren Sie die Option [Korrektion berechnen], um die Option [Berechnung aus Fernkorrektur] bei der Bestimmung des Korrekturglases generell zu aktivieren ([vgl. Gebräuchsanweisung](#)).
- Aktivieren Sie die Option [Einzelpunkte Polar], um ein alternatives Einzelpunktraster zu verwenden ([Kap. 5.5.1, Seite 67](#)).
- Aktivieren Sie die Option [Graubild relativ darstellen], damit bei Aufruf der Anzeige "Graubild" standardmäßig die Option [Relativ] aktiviert ist.
- Aktivieren Sie die Option [Graubild nur mit negativen Abweichungen], um im relativen Graubild nur negative Abweichungen dunkel zu färben. Normale oder bessere Punkte werden generell weiß dargestellt.
- Aktivieren Sie die Option [Verlauf: Links/rechts vertauschen], um in der Verlaufsdarstellung die Ausgabe der Untersuchungsergebnisse für linkes und rechtes Auge zu vertauschen ([Kap. 4.2.2, Seite 34](#)). Bei deaktivierter Option werden die Untersu-

chungsergebnisse des rechten Auges links und die des linken Auges rechts dargestellt.

- Aktivieren Sie die Option [Markiere Exzentrizität], um im Anzeigebereich Perimeterhalbkugel die hier eingetragenen Exzentrizitäten auszugeben. Sie können zusätzliche Exzentrizitäten durch Komma getrennt in der Liste angeben.

Multimedia

- Aktivieren Sie die Option [Soundausgabe], um das Drücken des Patiententasters sowie das Abschlussgeräusch nach Ende der Untersuchung über die im PC eingebaute Soundkarte abzuspielen.
- Aktivieren Sie die Option [Interner Lautsprecher], um ein "Piepsgeräusch" auf dem eingebauten Lautsprecher auszugeben.

Optionen

Durch Drücken der Schaltfläche [Optionen ->] erscheint eine Bildschirmseite, auf der Sie zusätzliche, kostenpflichtige Module des Centerfield-Programms aktivieren können.

- Setzen Sie sich hierzu in jedem Fall mit der Fa. Oculus in Verbindung.

Datenausgabe

Sie können die Centerfield-Software so konfigurieren, dass die Untersuchungsdaten zusätzlich in anderen Daten-Formaten ausgegeben werden.

- Drücken Sie die Schaltfläche [Datenausgabe ->].

Es erscheint folgende Bildschirmseite:



Abb. 4-25: Bildschirmseite "Datenausgabe"

- Aktivieren Sie die zusätzliche Ausgabe für die gewünschten Datenformate, z.B. PDIF- (Peridata) und/oder GDT-Format, durch Anwahl der entsprechenden Checkbox.
- Wählen Sie zusätzlich für die aktivierte Formate das jeweilige Ausgabeverzeichnis aus.



Hinweis

Bitte beachten Sie, dass das PDIF-Format nicht für kinetische Untersuchungen definiert ist. Diese Untersuchungsergebnisse werden nicht exportiert.

Ein Spezialfall ist der Eintrag [Netzwerk]. Wenn dieser Eintrag aktiviert ist, werden der aktuelle Gerätetestatus und das Kamerabild ununterbrochen auf das angegebene Laufwerk geschrieben. Ist dieses Laufwerk im Netz freigegeben, kann von jedem Arbeitsplatz mit dem Hilfsprogramm "PeriStatus" der aktuelle Untersuchungsstatus eingesehen werden.



Hinweis

Wenn Sie mit der Konfiguration eines Netzwerkes keine Erfahrung haben, sollten Sie Ihren Systemadministrator zu Rate ziehen.

- Stellen Sie ein Netzlaufwerk bereit, auf das alle Rechner Lese- und Schreibrechte haben.
- Tragen Sie dieses Netzlaufwerk im Feld "Netzwerk" ein.
- Installieren Sie auf dem Rechner, der den Untersuchungsstatus zeigen soll, ebenfalls die Centerfield-Software.
- Starten Sie dort das Programm "Peristatus.exe" im Ordner "c:\center".
Beim ersten Start legt das Programm automatisch eine Konfigurationsdatei "c:\center\status.ini" an.
- Schließen Sie das Programm und öffnen Sie die o.g. Konfigurationsdatei "status.ini" mit einem Texteditor.

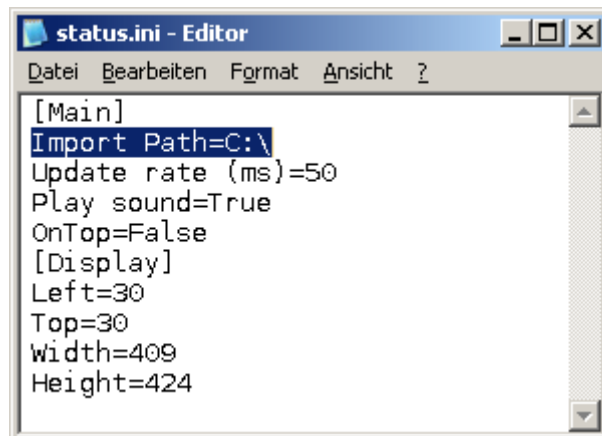


Abb. 4-26: Datei "status.ini"

- Tragen Sie in der Zeile "Import Path=" das o.g. Netzlaufwerk ein, das Sie auch im Feld "Netzwerk" der Centerfield-Software eingetragen haben.
- Ändern Sie in der Zeile "Play sound" den Wert "True" auf "False", wenn bei einer Statusänderung des Programms **kein** Warnton ertönen soll.

Geräteparameter importieren (nicht für Centerfield 2)

Falls nach einem Systemcrash die Centerfield-Software neu installiert werden musste, müssen auch die gerätespezifischen Parameter wieder aufgespielt werden.

Hinweis

Das Importieren der Geräteparameter ist in der Gebrauchsanweisung zum Centerfield-Perimeter beschrieben.



Servicefunktionen

Auf der Bildschirmseite "Servicefunktionen" können Sie einzelne Komponenten des Centerfield-Perimeters auf Funktionalität prüfen.

→ Drücken Sie die Schaltfläche [Servicefunktionen ->].

Es erscheint folgende Bildschirmseite:



Abb. 4-27: Bildschirmseite "Servicefunktionen"

- Aktivieren Sie im Gruppenrahmen "Stimuli" die einzelnen bzw. alle Prüfpunktprojektoren und kontrollieren Sie diese in der Perimeter-Halbkugel.
- Prüfen Sie, ob bei gedrückter Handtaste im Gruppenrahmen "Verschiedenes" ein Haken erscheint.
- Fahren Sie durch Drücken der Schaltflächen [Reset Exzentr.] und [Reset Meridian] die Motoren auf ihre Nullposition.
- Aktivieren Sie die einzelnen LEDs zur Bestimmung des Fixationsversatzes und kontrollieren Sie diese in der Perimeter-Halbkugel.
- Drücken Sie die Schaltfläche [Zurück], um auf die jeweils vorgelagerte Bildschirmseite zu gelangen.

5 Arbeiten mit Untersuchungsprogrammen

Die Centerfield-Software bietet die Möglichkeit, neben den von Fa. Oculus vordefinierten Programmen ([Kap. 3.3.3, Seite 23](#)) eigene Untersuchungsprogramme zu erstellen. Hierfür definieren Sie zunächst die Untersuchungsparameter (statisch und/oder kinetisch) und speichern das Programm anschließend ab.

5.1 Statische Parameter

→ Wählen Sie die Registerkarte "Statisch" an.

Es erscheint folgende Bildschirmseite:

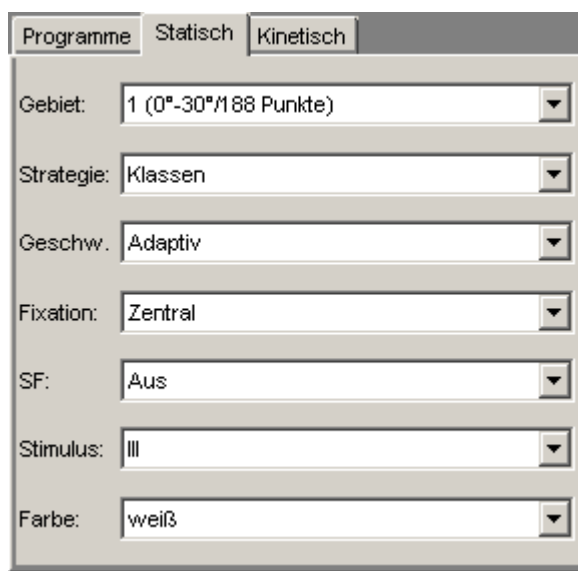


Abb. 5-1: Registerkarte "Statisch"

→ Führen Sie für die folgenden Parameter die gewünschten Eingaben durch:

- **Gebiet:** Das Gebiet definiert die Anzahl, die Lage und die Ausdehnung der Prüfpunkte und beschreibt so das sog. Prüfpunktraster. Die verschiedenen zur Auswahl stehenden Raster sind weiter hinten in diesem Kapitel beschrieben ([Kap. 5.5, Seite 66](#)).

Hinweis

Wenn im Programm keine statische Untersuchung durchgeführt werden soll, wählen Sie den Eintrag "Keine Statik".



- **Strategie:** Die Strategie beschreibt die Vorgehensweise zur Beurteilung der Lichtunterschiedsempfindlichkeit an einem Netzhautort. Die einzelnen zur Auswahl stehenden Strategien sind weiter hinten in diesem Kapitel beschrieben ([Kap. 5.6, Seite 81](#)).
- **Geschwindigkeit:** Die Reaktionszeiten auf die dargebotenen Stimuli sind patienten-spezifisch. Daher können Sie hier einstellen, das Reizintervall und die sich daraus ergebende längste zulässige Reaktionszeit nach Darbietung eines Prüfpunktes einzustellen. Zur Auswahl stehen [Adaptiv], [Schnell], [Normal], [Langsam] und [Benutzerdefiniert]. Wenn Sie die Einstellung [Adaptiv] auswählen, passt sich das Tempo

der Untersuchung automatisch der Reaktionszeit des Patienten an. Die Einstellung [Benutzerdefiniert] ermöglicht die manuelle Einstellung von Intervallzeit und Darbietungszeit. Für die Darbietungs- und Intervallzeit der einzelnen Einträge gilt:

	Intervallzeit	Darbietungszeit
Adaptiv	adaptiv	200 ms
Schnell	300 ms	200 ms
Normal	600 ms	200 ms
Langsam	800 ms	200 ms

- **Fixation:** Die Fixation wird wiederholt im Verlauf der Untersuchung getestet. Hierfür gibt es zwei Methoden:
 - Fixationskontrolle nach Heijl-Krakau:** Diese Fixationskontrolle bietet in regelmäßigen Abständen einen Punkt im Blinden Fleck an. Wird dieser Punkt gesehen, so wird die Antwort als falsch gewertet und geht in die Fixationskontrollbewertung ein.
 - Zentrale Fixationskontrolle:** Diese Fixationskontrolle bietet in regelmäßigen Abständen den Stimulus 8 dB heller an als der gemessene zentrale Schwellenwert. Wird der Punkt nicht erkannt, gilt die Antwort als falsch.
- **SF (Shortterm Fluctuation):** Bei Schwellenwertuntersuchungen kann an manchen Punkten zweimal die Lichtunterschiedsempfindlichkeit gemessen werden. Daraus wird die sog. Fluktuation (Shortterm Fluctuation) berechnet. Die Fluktuation ist ein Maß für die Variabilität der gemessenen Empfindlichkeit bei wiederholter Reizdarbietung. Ist der Fluktuationstest eingeschaltet, wird der statistische Wert SF nach beendeter Untersuchung in der Darstellung Bebiékurve und im Ausdruck ausgegeben. Der zweite gemessene Schwellenwert steht in der Standarddarstellung in Klammern unter dem ersten Wert. Bei aktiviertem Fluktuationstest dauert die Untersuchung länger.
- **Stimulus:** Hier wird die Größe des Stimulus angezeigt. Beim Centerfield-Perimeter ist die Größe des Stimulus grundsätzlich Goldmann III.
- **Farbe:** Für eine Farbperimetrie ([Kap. 5.7, Seite 91](#)) kann hier die Stimulusfarbe geändert werden.

5.2 Kinetische Parameter

Standardmäßig stehen für kinetische Untersuchungen die Isopteren III/4, III/3, III/2 und III/1 zur Verfügung. Diese vordefinierten Isopteren sowie von Ihnen selbst erstellte Isopteren ([Kap. 5.2.2, Seite 63](#)) können Sie auf der Registerkarte "Kinetisch" auswählen.

➔ Wählen Sie die Registerkarte "Kinetisch" an.

Es erscheint folgende Bildschirmseite:

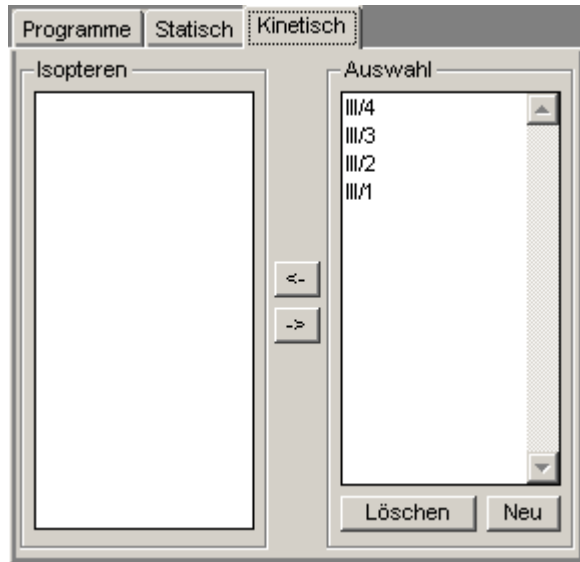


Abb. 5-2: Registerkarte "Kinetisch"

5.2.1 Auswählen von Isopteren für die Untersuchung

- Wählen Sie im Gruppenrahmen "Auswahl" die gewünschte Isoptere durch Doppelklick auf den jeweiligen Eintrag aus. Alternativ können Sie den Eintrag markieren und anschließend den Pfeil "<->" links vom Gruppenrahmen "Auswahl" betätigen. Der entsprechende Eintrag wird vom Gruppenrahmen "Auswahl" in den Gruppenrahmen "Isopteren" verschoben.

Hinweis

Einer Untersuchung können mehrere Isopteren zugewiesen werden. Diese werden in der Reihenfolge abgearbeitet, wie Sie im Gruppenrahmen "Isopteren" ausgelistet sind.



- Um eine bereits ausgewählte Isoptere wieder aus dem Untersuchungsprogramm zu entfernen, wählen Sie diese im Gruppenrahmen "Isopteren" durch Doppelklick aus. Alternativ können Sie den Eintrag markieren und anschließend den Pfeil "<->" rechts vom Gruppenrahmen "Isopteren" betätigen.
- Der entsprechende Eintrag wird vom Gruppenrahmen "Isopteren" in den Gruppenrahmen "Auswahl" verschoben.

5.2.2 Der Isopteren Editor

Mit Hilfe des Isopteren Editors können Sie eigene Isopteren für die kinetische Untersuchungen definieren.

- Drücken Sie dazu die Schaltfläche [Neu].
Es erscheint folgende Bildschirmseite:

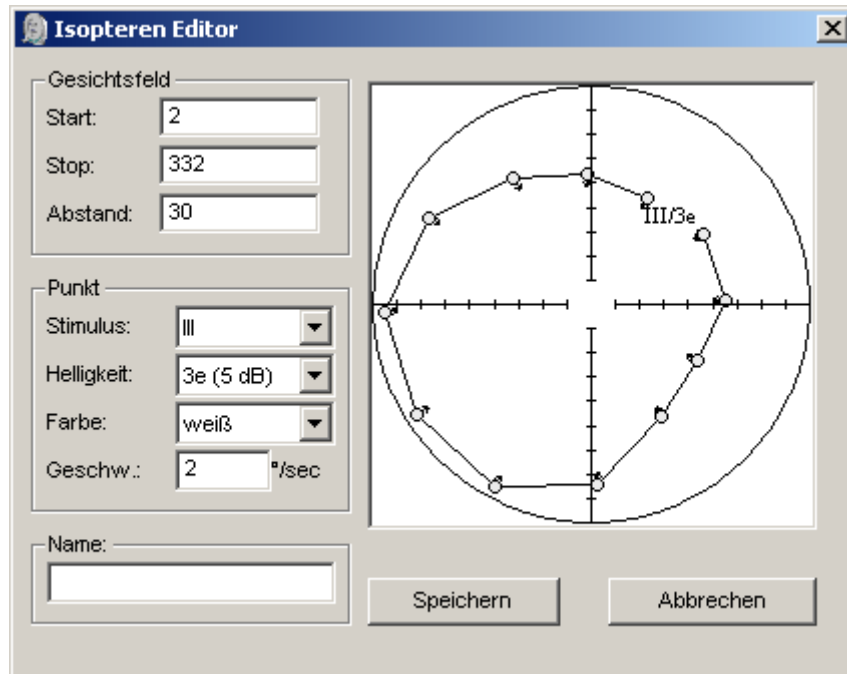


Abb. 5-3: Bildschirmseite "Isopteren Editor"

- Definieren Sie im Gruppenrahmen "Gesichtsfeld" die Lage der Isoptere. Im einzelnen geben Sie hierzu folgende Parameter ein:
 - **Start:** Meridian des ersten Punktes der Isoptere.
 - **Stop:** Meridian des letzten Punktes der Isoptere.
 - **Abstand:** Entfernung zwischen den einzelnen Punkten. Über diesen Parameter legen Sie somit die Anzahl der Punkte fest, die angeboten werden.
 Nach jeder Änderung in einem dieser Felder wird die Vorschau der Isoptere im rechten Fenster aktualisiert.
- Im Gruppenrahmen "Punkt" legen Sie die Parameter für die Darbietung der Punkte fest. Die Parameter entsprechen denen, die Sie bei einer manuell kinetischen Untersuchung eingeben (*vgl. Gebrauchsanweisung*).
- Nachdem Sie alle Eingaben zur Isoptere abgeschlossen haben, tragen Sie im Feld "Name" einen eindeutigen und aussagekräftigen Namen für die soeben erstellte Isoptere ein.

Hinweis



Generell können mehrere Isopteren mit dem gleichen Namen in der Liste vorhanden sein. Fa. Oculus empfiehlt jedoch, für jede Isoptere einen eindeutigen und aussagekräftigen Namen zu vergeben.

- Drücken Sie die Schaltfläche [Speichern]. Der Name der Isoptere wird nun im Gruppenrahmen "Auswahl" angezeigt und kann zukünftig für kinetische Untersuchungen genutzt werden.

5.2.3 Löschen von Isopteren

- Um eine von Ihnen erstellte Isopteren-Definition wieder zu löschen, drücken Sie die Schaltfläche [Löschen] unter dem Gruppenrahmen "Auswahl".

Achtung

Stellen Sie vor dem Löschen einer Isopteren-Definition sicher, dass diese in keinem Programm verwendet wird. Ansonsten entfällt bei diesen Programmen der kinetische Teil der Untersuchung. Daher können die von Fa. Oculus erstellten Isopteren-Definitionen generell nicht gelöscht werden.



5.3 Erstellen eines Programm

Nachdem Sie die statischen und/oder kinetischen Parameter definiert haben, können Sie diese als neues Programm abspeichern.

- Wählen Sie die Registerkarte "Programme" an.
Es erscheint folgende Bildschirmseite:



Abb. 5-4: Registerkarte "Programme"

- Drücken Sie die Schaltfläche [Hinzufügen].
Es erscheint folgende Bildschirmseite:

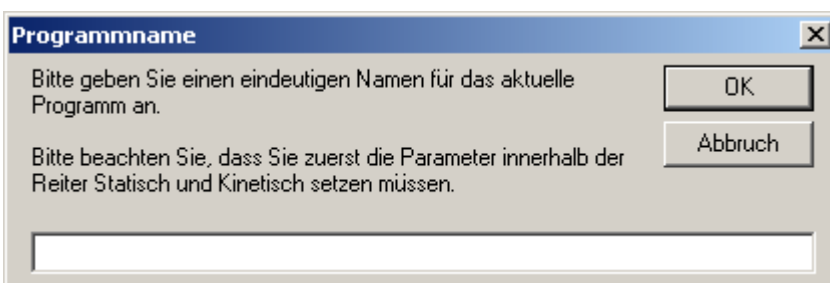


Abb. 5-5: Eingabedialog "Programmname"

- Geben Sie hier den gewünschten Namen für das soeben erstellte Programm an.



Hinweis

Generell können mehrere Programme mit dem gleichen Namen in der Programmliste vorhanden sein. Fa. Oculus empfiehlt jedoch, für jedes Programm einen eindeutigen und aussagekräftigen Namen zu vergeben.

- Betätigen Sie die Schaltfläche [OK]. Das neue Programm steht nun in der Auswahlliste zur Verfügung.

5.4 Löschen eines vorhandenen Programms

Sie können ein Programm aus der Liste wieder löschen. Hierzu:

- Markieren Sie das gewünschte Programm auf der Registerkarte [Löschen].
→ Betätigen Sie die Schaltfläche [Löschen].

Es erscheint folgende Abfrage:

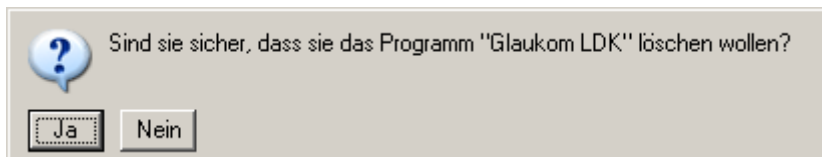


Abb. 5-6: Abfrage

- Bestätigen Sie die Abfrage durch Drücken der Schaltfläche [Ja].
Da das gewählte Programm unwiderruflich gelöscht wird, erscheint anschließend eine Sicherheitsabfrage, ob Sie das Programm tatsächlich löschen möchten.

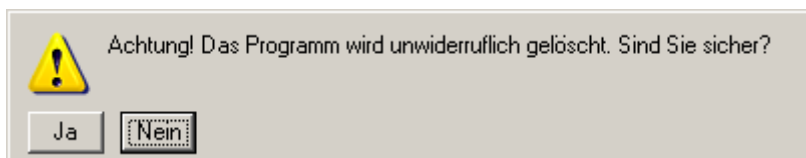


Abb. 5-7: Sicherheitsabfrage vor dem Löschen eines Programms

- Wenn Sie sich sicher sind, dass das Programm gelöscht werden soll, drücken Sie auch hier die Schaltfläche [Ja].

5.5 Untersuchungsgebiete

Die Untersuchungsgebiete definieren die Lage der Punkte für den statischen Teil einer Untersuchung. Im folgenden finden Sie eine Darstellung aller zur Auswahl stehenden Untersuchungsgebiete in der Reihenfolge, wie sie im Feld "Gebiet" auf der Registerkarte "Statisch" zur Auswahl stehen.

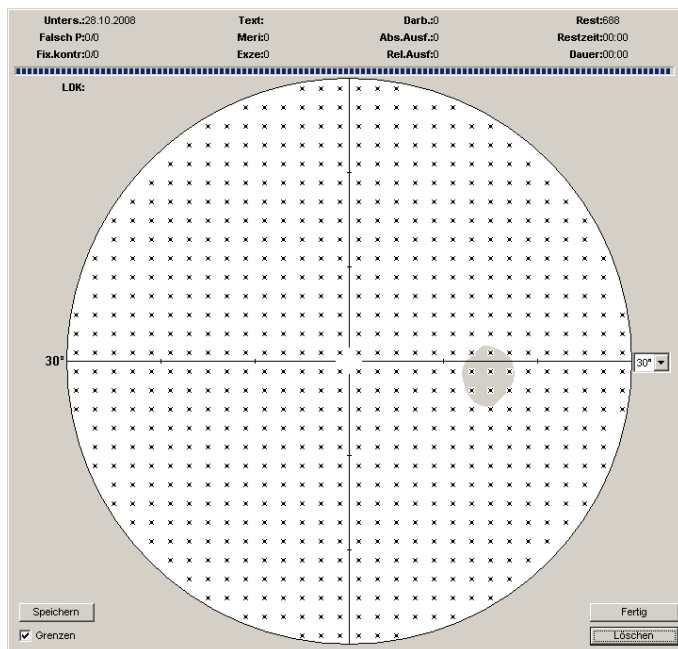
Hinweis

Wenn die Untersuchungsgebiete "Gebiet 1" ([Kap. 5.5.9, Seite 74](#)) bis "Gebiet 8" ([Kap. 5.5.16, Seite 80](#)) nicht zur Verfügung stehen, aktivieren Sie auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" die Checkbox [Gebiete/Strategien] ([Kap. 4.4.7, Seite 55](#)).



5.5.1 Einzelpunkte 30° und 70°

Hier können Sie individuell Einzelpunkte mit einem dichten Raster von 0°-30° bzw. von 0-70° anwählen.



Hinweis

Das vorgegebene Raster können Sie auf der Bildschirmseite "Systemeinstellungen" mit der Checkbox [Einzelpunkte Polar] umschalten ([Kap. 4.4.7, Seite 55](#)).



Erstellen eines Rasters

- Fahren Sie mit dem Mauszeiger in die Darstellung des Untersuchungsgebiets.
- Drücken Sie die linke Maustaste und halten Sie diese gedrückt.
- Überfahren die gewünschten Prüfpunkte.
Alle ausgewählten Prüfpunkte werden rot markiert.
- Um einzelne oder mehrere zuvor ausgewählte Punkte wieder zu löschen, gehen Sie analog vor, drücken und halten jedoch die **rechte** Maustaste.
Die rote Markierung verschwindet wieder.
- Um die **komplette** Auswahl wieder zu löschen, drücken Sie die Schaltfläche [Löschen].

- Um das von Ihnen erstellte Untersuchungsgebiet dauerhaft zu speichern, damit Sie es für zukünftige Untersuchungen einfach auswählen können, drücken Sie die Schaltfläche [Speichern].

Es erscheint folgende Bildschirmseite:

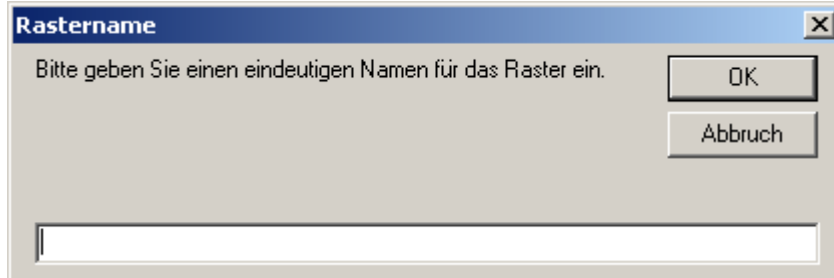


Abb. 5-8: *Eingabe des Rasternamens*

- Geben Sie hier den gewünschten Namen für das soeben erstellte Raster an.



Hinweis

Generell können mehrere Raster mit dem gleichen Namen in der Liste der Gebiete vorhanden sein. Fa. Oculus empfiehlt jedoch, für jedes Raster einen eindeutigen und aussagekräftigen Namen zu vergeben.

- Bestätigen Sie die Eingabe durch Betätigen der Schaltfläche [OK].
Das Raster steht nun in der Auswahlliste unter dem entsprechenden Namen zur Verfügung.
- Wenn Sie das Untersuchungsgebiet **nicht** speichern möchten, bestätigen Sie Ihre Auswahl durch Drücken der Schaltfläche [Fertig].

Löschen bzw. Umbenennen eines Rasters

Alle selbst angelegten Rasterdefinitionen können wieder in der Auswahlliste umbenannt bzw. komplett gelöscht werden. Hierzu:

- Wählen Sie in der Auswahlliste das gewünschte Raster aus.
→ Klicken Sie mit der rechten Maustaste auf den Namen des Rasters.
Es erscheint ein Kontextmenü.

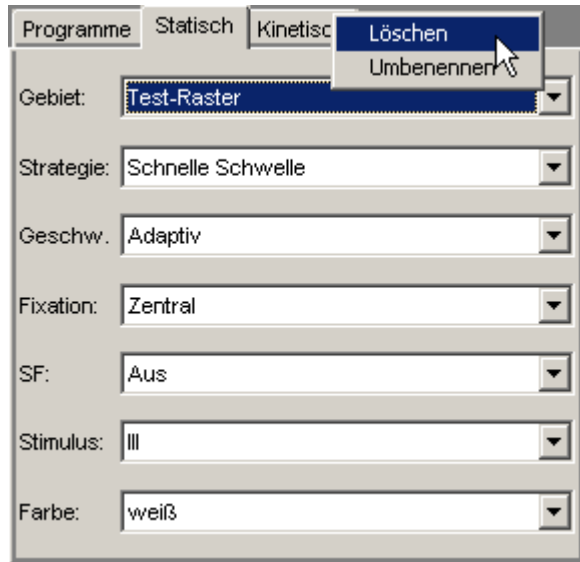


Abb. 5-9: Kontextmenü für Rasterdefinitionen

- Wählen Sie den Eintrag [Löschen], um das Raster zu löschen.
 Es erscheint folgende Abfrage, ob Sie das Raster tatsächlich löschen möchten.



Abb. 5-10: Abfrage beim Löschen eines Rasters

- Drücken Sie die "Ja"-Schaltfläche, um das Raster endgültig zu löschen.

Hinweis

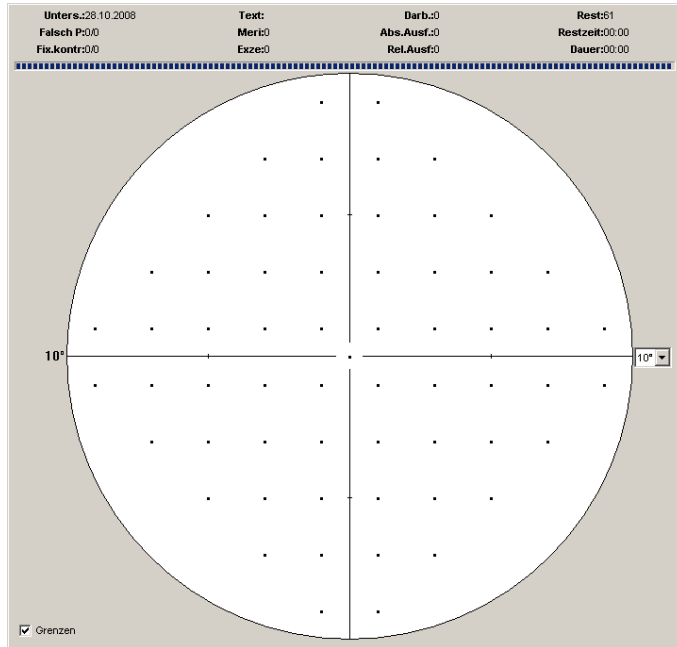
Beim Löschen eines Rasters wird **keine** zweite Sicherheitsabfrage eingeblendet, ob Sie das Raster tatsächlich löschen möchten.



- Wählen Sie den Eintrag [Umbenennen], um das Raster umzubenennen.
 Der folgende Ablauf ist analog wie beim Neu-Anlegen eines Rasters.

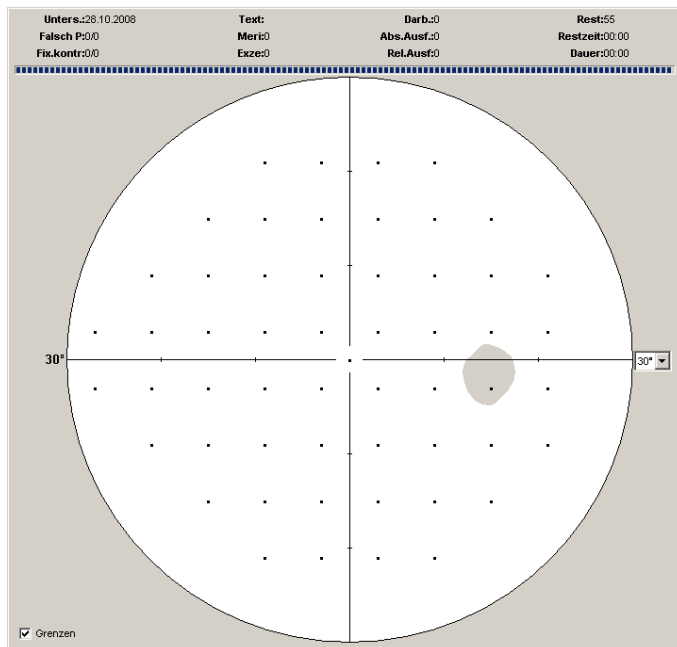
5.5.2 10-2

- 0° - 10°
- 61 Prüfpunkte



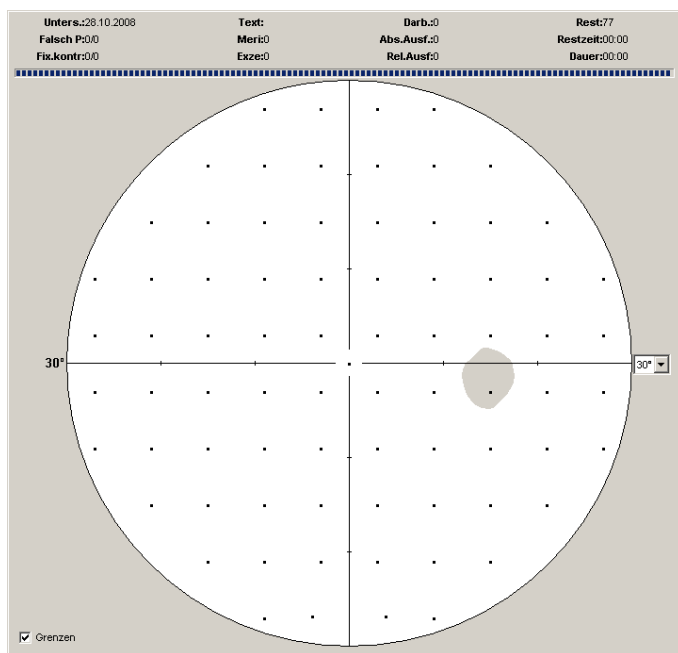
5.5.3 24-2 bzw. 24-2bs

- 0° - 24°
- 55 bzw. 59 Prüfpunkte (vier zusätzliche Punkte im Blinden Fleck bei 24-2bs)
- symmetrisches Raster

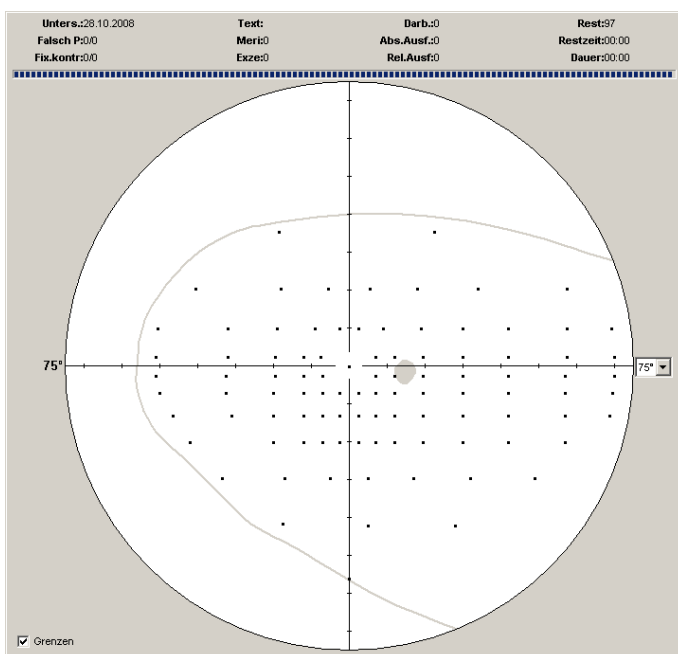


5.5.4 30-2 bzw. 30-2bs

- 0°-30°
- 77 bzw. 81 Prüfpunkte (vier zusätzliche Punkte im Blinden Fleck bei 30-2bs)
- symmetrisches Raster

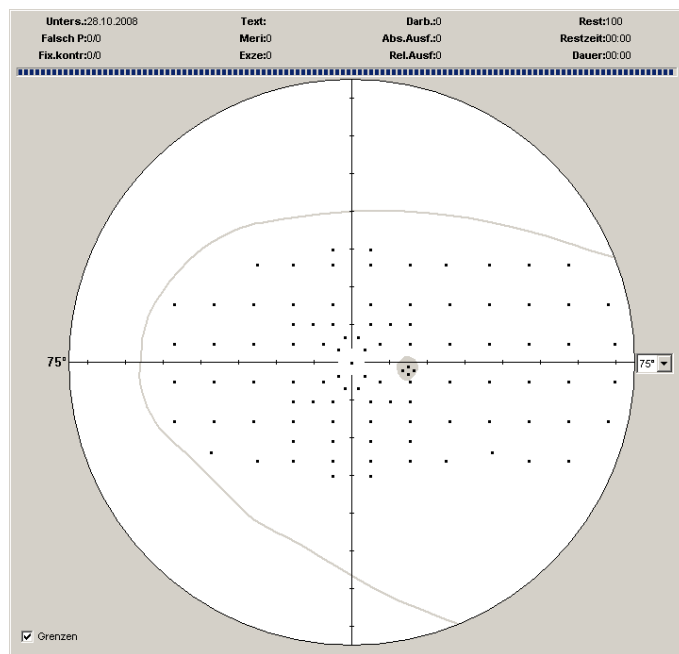


5.5.5 Esterman



5.5.6 FeV - 70

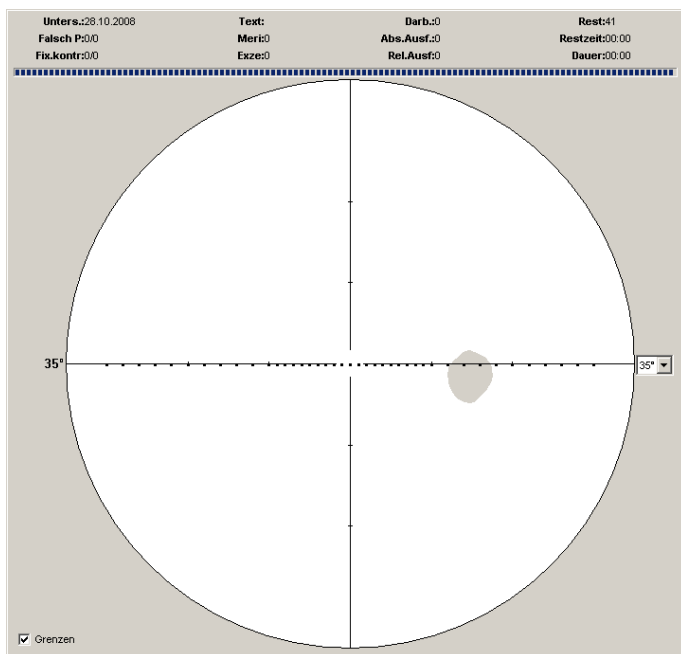
- 0°-30° oben und unten
- 100 Prüfpunkte
- 70° temporal



Empfehlung

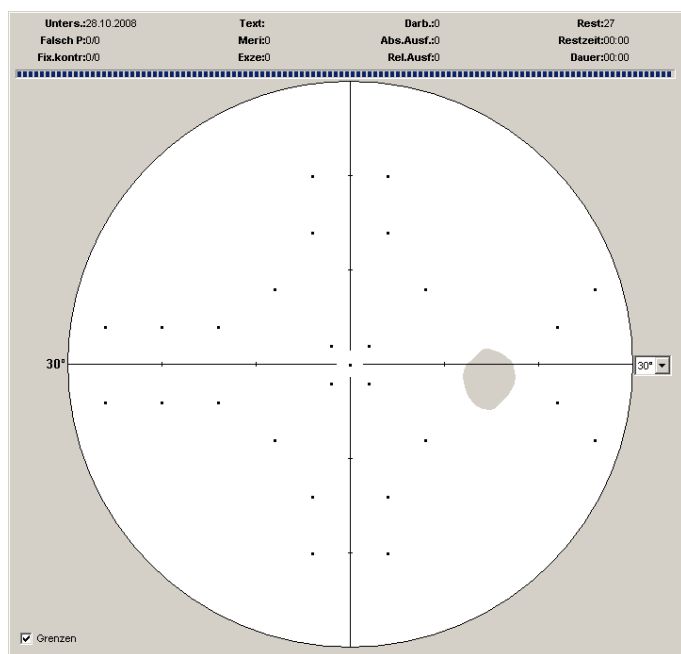
Spezielles Prüfpunktraster zur Untersuchung entsprechend der Fahrerlaubnisverordnung.

5.5.7 Profile



5.5.8 Quick Screening

- 0°-30°
- 27 Prüfpunkte

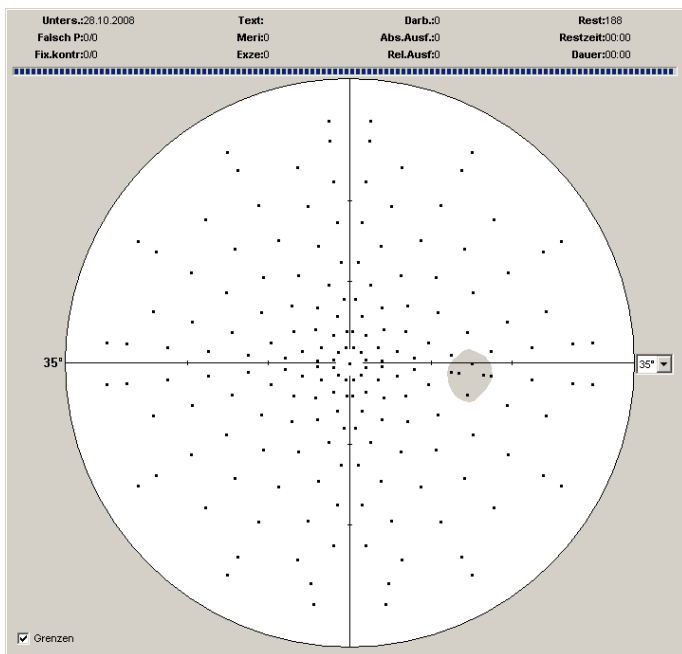


Untersuchungszeit

Leuchtdichtheitsklassenstrategie: ca. 45-90 sec.

5.5.9 Gebiet 1

- 0°-30°
- 188 Prüfpunkte
- dichtes Prüfpunktraster, mit Verdichtung im Zentrum.



Empfehlung

Dieses Gebiet ist für alle Untersuchungen gedacht, bei denen umschriebene Ausfälle im zentralen und parazentralen Gesichtsfeldbereich bis 30° erwartet werden. Besonders zur Aufdeckung von kleinen Ausfällen sollte dieses Programm mit der sehr hohen Prüfpunktdichte Anwendung finden. Beim Glaukom sollte diese Gebiet mit der Leuchtdichtheitsklassenstrategie eingesetzt werden.

Beispiele

Nervenfaserverlaufsausfälle bei:

- Glaukom (Bjerrum-Skotom)
- Apoplexia papillae

Chorioretinitis juxtapapillaris

Zentrale, parazentrale und zentrocoecale Skotome

- Alle Maculadegenerationen bei zentrischer und exzentrischer Fixation
- Sehnervenerkrankungen
- Kleine parazentrale, bitemporale und homonyme Ausfälle

Konzentrische Einengungen, bei denen die Außengrenze der erhaltenen Gesichtsfeldinsel innerhalb des 30°-Gesichtsfeldes liegt.

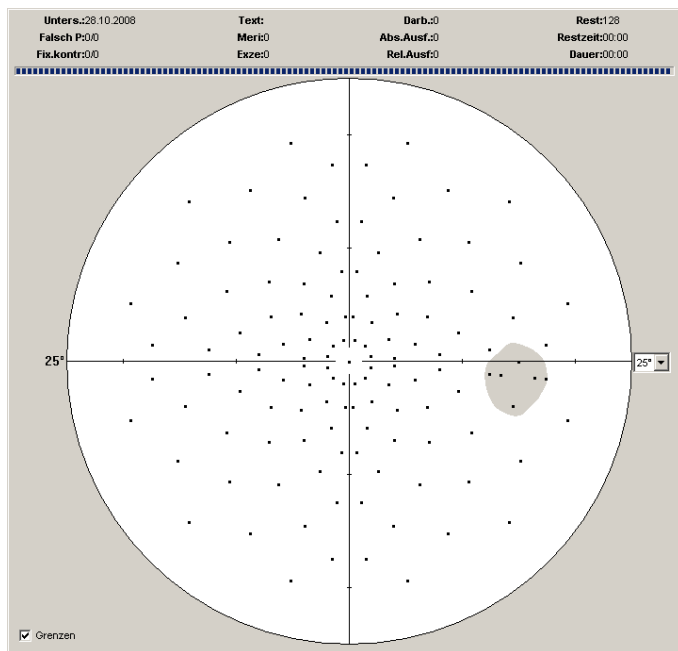
- Retinopathia pigmentosa in fortgeschrittenem Zustand
- Andere degenerative Netzhauterkrankungen

Untersuchungszeit

Leuchtdichtheitsklassenstrategie: ca. 7-12 min.

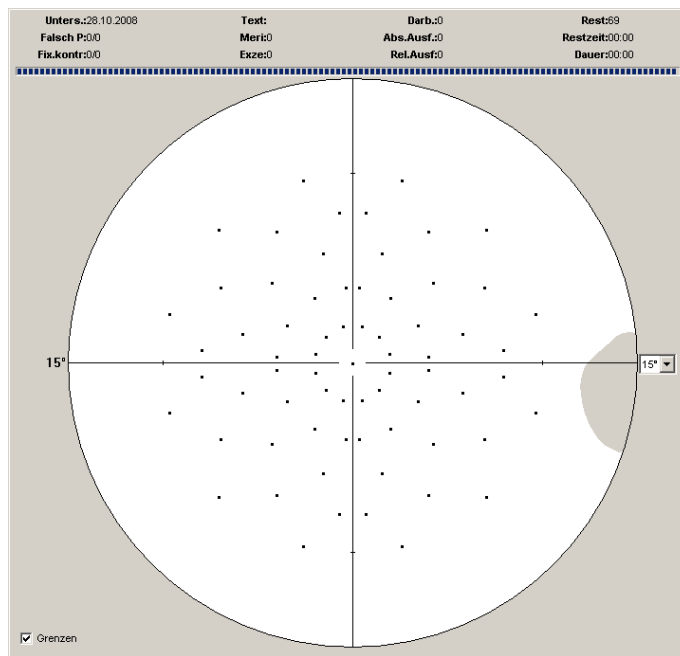
5.5.10 Gebiet 2

- 0°-20°
- 128 Prüfpunkte



5.5.11 Gebiet 3

- 0°-10°
- 69 Prüfpunkte
- zentral verdichtetes Raster

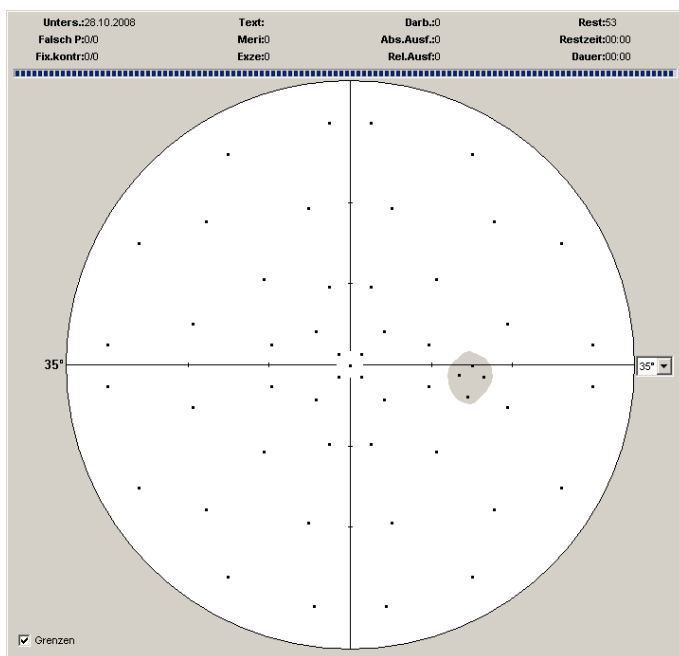


Empfehlung

Zur exakten Untersuchung im Zentrum.

5.5.12 Gebiet 4

- 0°-30°
- 53 Prüfpunkte
- grobes Prüfpunktraster



Empfehlung

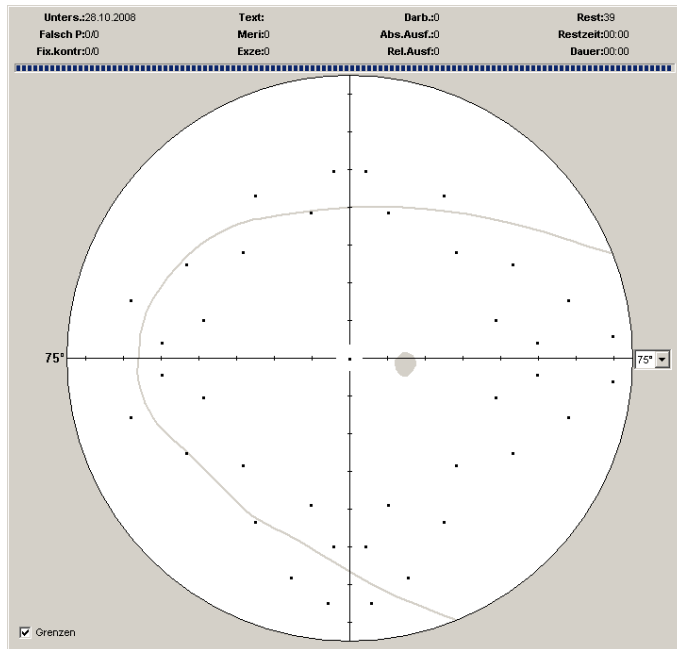
Dieses Gebiet eignet sich zur Erstuntersuchung, um einen groben Überblick über das 30° Gesichtsfeld zu erhalten. Von der Anzahl der Prüfpunkte her ist sowohl die Leuchtdichtenklassenstrategie als auch die Schwellen- und schnelle Schwellenstrategie geeignet.

Untersuchungszeit

- Leuchtdichtenklassenstrategie: ca. 2-4 min.
- Schneller Schwellenstrategie: ca. 6-8 min.
- Klassischer Schwellenstrategie: ca. 8-10 min.

5.5.13 Gebiet 5

- 40°-70°
- 39 Prüfpunkte



Empfehlung

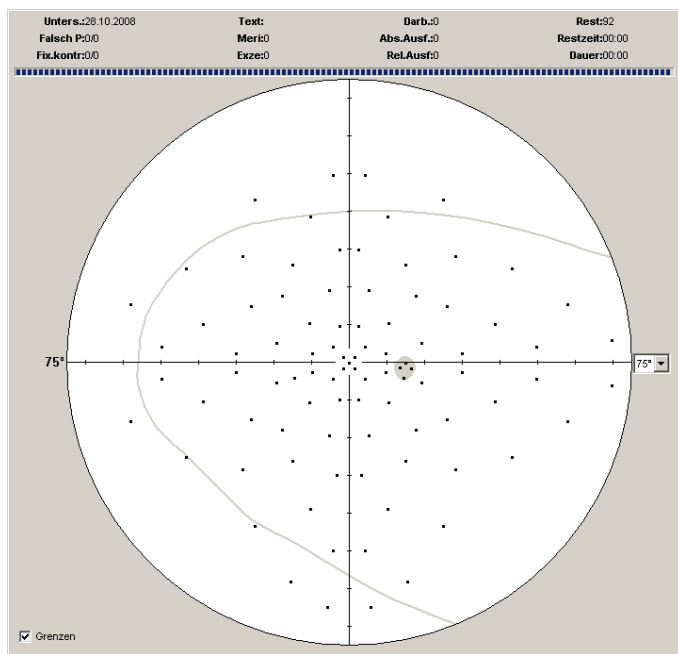
Als Ergänzungsuntersuchung zum Gebiet 1 ([Kap. 5.5.9, Seite 74](#)) zur vollständigen Darstellung von Skotomen geeignet, die über den 30° Gesichtsfeldbereich hinausreichen.

Untersuchungszeit

Leuchtdichtheitsklassenstrategie: ca. 2-4 min.

5.5.14 Gebiet 6

- 0°-70°
- 92 Prüfpunkte
- grobes Raster im zentralen Bereich



Empfehlung

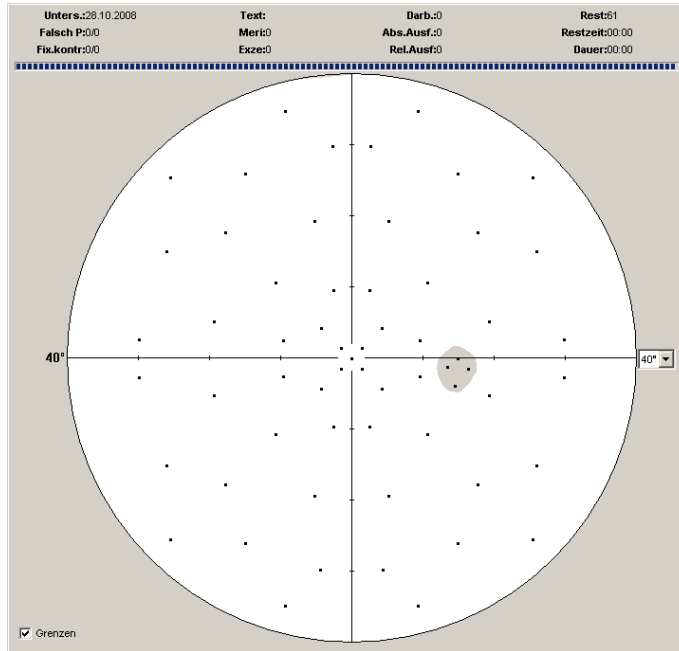
- Bei Erwartung eines Normalbefundes, z.B. bei Leistungsgutachten (Führerschein-
gutachten, Beurteilung der Polizeidiensttauglichkeit, Beurteilung der Flugtauglichkeit
usw.).
- Für alle großflächigen, vorwiegend peripher liegenden Ausfälle, z.B. Quadranten-
und Halbseitenausfälle.
- Zur Vororientierung bei Blindengeldgutachten.

Untersuchungszeit

Leuchtdichtheitsklassenstrategie: ca. 4-8 min

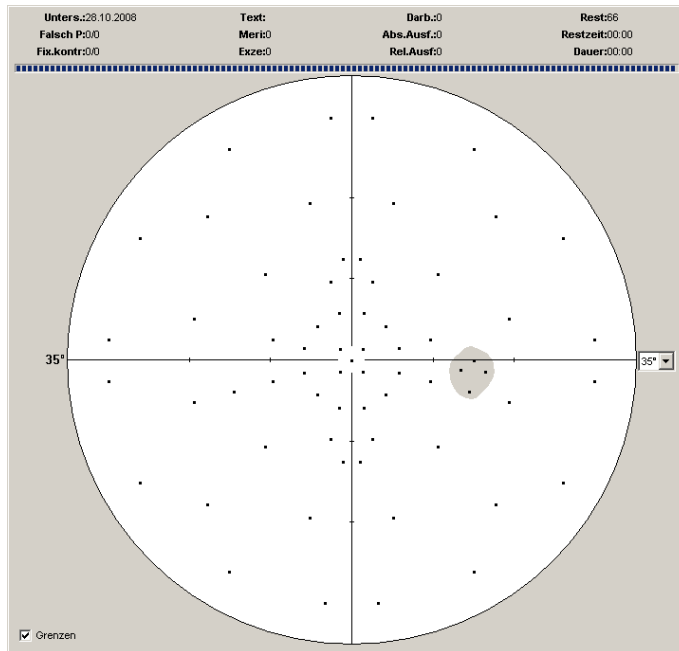
5.5.15 Gebiet 7

- 0°-36°
- 61 Punkte



5.5.16 Gebiet 8

- 0°-30°
- 66 Prüfpunkte



5.6 Strategien der statischen Perimetrie

Das gewählte Prüfpunktraster ([Kap. 5.5, Seite 66](#)) ist nur das eine Standbein einer Perimetrie. Das Raster gibt lediglich die Netzhautorte vor, in denen die Lichtunterschiedsempfindlichkeit des Patienten bestimmt wird. Zu einem aussagefähigen perimetrischen Befund gelangt man jedoch erst, wenn man in jedem Rasterpunkt durch Anbieten verschieden heller Prüfreize zu einer Aussage über die Schwelle der Lichtunterschiedsempfindlichkeit (LUE) kommt.

Hierbei möchte man einerseits eine möglichst genaue Aussage über die Lage der Schwelle in jedem Prüfpunkt erzielen. Andererseits muss man die Belastbarkeit des Patienten und die verfügbare Untersuchungszeit berücksichtigen. Je höher die Messgenauigkeit in jedem einzelnen Prüfpunkt, um so länger die Untersuchungszeit.

Grundsätzlich unterscheidet man zwei Gruppen von Messstrategien:

- die schwellenorientierte-überschwellige Strategie und
- die schwellenbestimmende Strategie.

Mit beiden Strategien kann das Centerfield-Perimeter Untersuchungen durchführen. Hierbei kann jede Strategie mit jedem Prüfpunktraster kombiniert werden.

5.6.1 Schwellenorientierte-überschwellige Strategie

Die schwellenorientierte-überschwellige Strategie verzichtet bewusst auf die exakte Feststellung der LUE-Schwelle an jedem untersuchten Ort, sie tastet sich jedoch in geringem Abstand an ihr entlang.

Hierbei werden Stimuli angeboten, die an jedem Gesichtsfeldort eine geringfügig höhere Leuchtdichte als erwartet aufweisen. Dabei muss der Lichtpunkt um so heller sein, je weiter peripher der untersuchte Ort liegt, da die Lichtunterschiedsempfindlichkeit zur Netzhautperipherie hin abnimmt. Hier stehen Ihnen verschiedene Verfahren zur Verfügung.

Klassenstrategie

Da das Empfindlichkeitsniveau nicht bei jedem Patienten gleich hoch ist, besitzt das Centerfield-Perimeter sechs Leuchtdichteklassen (Leuchtdichteniveaus) im Abstand von 5 dB, um sich an verschiedene Empfindlichkeitsniveaus anzupassen. Die Leuchtdichteklassen im Centerfield orientieren sich am mittleren Empfindlichkeitsniveau junger Menschen. Jede Leuchtdichteklasse entspricht einem Kollektiv von Empfindlichkeitswerten des zu erwartenden Gesichtsfeldhügels. In der folgenden Tabelle ist der Zusammenhang zwischen der Schwellenleuchtdichte im Zentrum SZ bzw. auf dem 15°-Meridian (S15) und den 6 Leuchtdichteklassen dargestellt.

Gemessene Schwellenleuchtdichte im Zentrum SZ	Gemessene Schwellenleuchtdichte auf dem 15° Meridian S15	ausgewählte Leuchtdichteklasse	Symbol
$27 \leq SZ$	$22 \leq S15$	1	
$22 \leq SZ \leq 26$	$17 \leq S15 \leq 21$	2	
$17 \leq SZ \leq 21$	$12 \leq S15 \leq 16$	3	
$12 \leq SZ \leq 16$	$7 \leq S15 \leq 11$	4	

Gemessene Schwellenleuchtdichte im Zentrum SZ	Gemessene Schwellenleuchtdichte auf dem 15° Meridian S15	ausgewählte Leuchtdichteklasse	Symbol
$7 \leq SZ \leq 11$	$2 \leq S 15 \leq 6$	5	
$0 \leq SZ \leq 6$	$0 \leq S 15 \leq 1$	6	

Zu Beginn der Untersuchung haben Sie zur Auswahl der Leuchtdichteklasse zwei Möglichkeiten:

- Wählen Sie entsprechend Ihrer Vorkenntnisse, z.B. bei Verlaufskontrollen, direkt eine Leuchtdichteklasse aus.
- Bestimmen Sie alternativ die Leuchtdichteklasse des Patienten.

Die Leuchtdichteklasse kann mit Hilfe zweier automatischer Verfahren bestimmt werden, die darauf beruhen, dass an geeigneten Orten eine möglichst genaue Schwelle bestimmt wird. Hierzu:

- Treffen Sie zunächst die Entscheidung, ob die Macula des Patienten intakt ist oder ob eventuell eine Maculaerkrankung vorliegt.
- Bestimmen Sie bei intakter Macula die **zentrale** Schwelle. Der Computer wählt dann automatisch diejenige Leuchtdichteklasse aus, die dem durch die Schwellenbestimmung gefundenen Empfindlichkeitsniveau am nächsten liegt.

Erwartet man einen Defekt im Maculabereich, darf **nicht** die zentrale Schwelle zur Bestimmung der Leuchtdichteklasse herangezogen werden.

- Bestimmen Sie in diesem Fall vier Schwellenwerte auf den 45°- bzw. 135°-Meridianen bei einer Exzentrizität von 15° und verwenden Sie den besten von ihnen als Referenz zur Bestimmung der Leuchtdichteklasse.



Hinweis

Die Schwellenleuchtdichte wird grundsätzlich **immer** zu Beginn einer Messung bestimmt. Nur bei der Klassenstrategie wird der hierbei bestimmte Wert dann genutzt, um die Leuchtdichte der Punkte für die nachfolgende Untersuchung anzupassen.

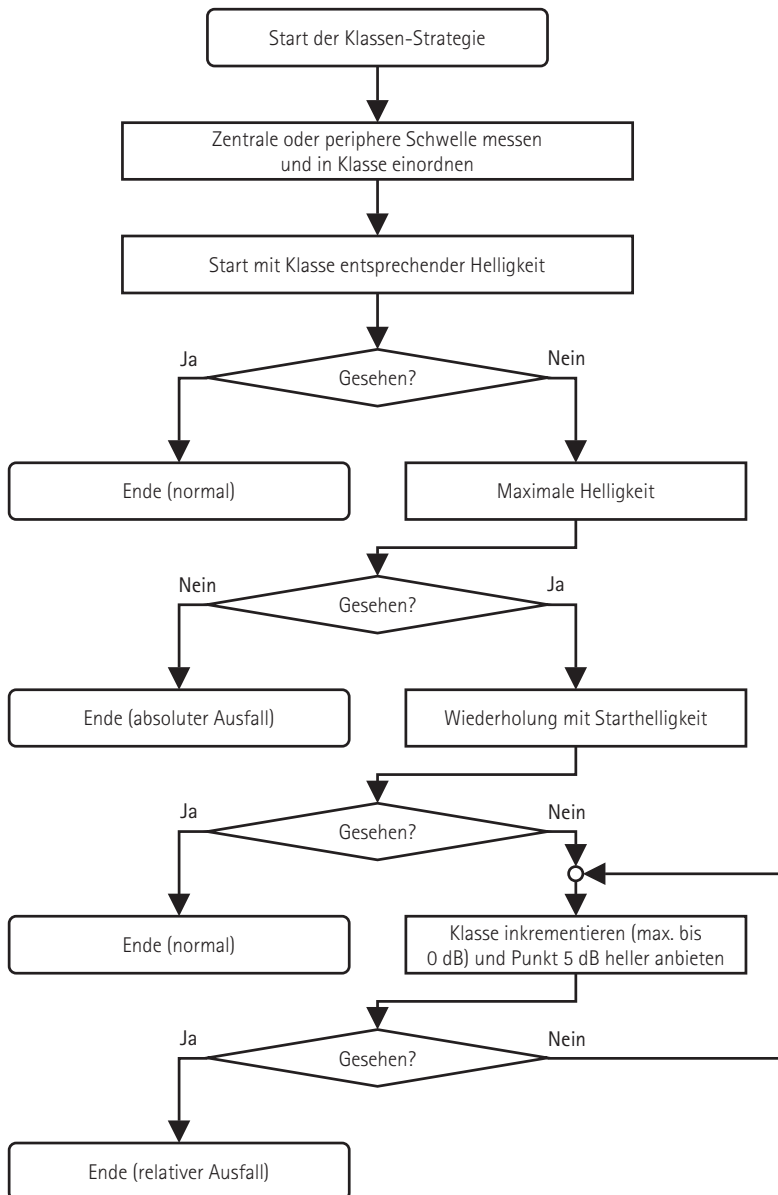
Nach der Einstellung der Leuchtdichteklasse läuft automatisch ein Programm zur Bestimmung der LUE in jedem Rasterpunkt ab. Das Gerät bietet zunächst einen überschwelligen Prüffreiz mit einer Leuchtdichte an, die sich aus der eingestellten Leuchtdichteklasse und der Exzentrizität des gerade untersuchten Ortes ergibt. Wird dieser Punkt erkannt, ist die Untersuchung an diesem Ort bereits beendet. Man spricht dann von der erwarteten Empfindlichkeit bzw. von der normalen Empfindlichkeit, wenn Leuchtdichteklasse 1 eingestellt war.

Wird dieser 1. Punkt **nicht** erkannt, prüft das Gerät, ob ein absoluter Ausfall vorliegt, indem am selben Ort die maximale Leuchtdichte von 318 cd/m^2 angeboten wird. Wird diese Leuchtdichte auch nicht erkannt, registriert das Programm einen absoluten Defekt.

Sieht der Patient jedoch diesen hellsten Prüfpunkt, so liegt möglicherweise ein relativer Ausfall vor. Dies wird mit einer dritten Prüfdarbietung in der Helligkeit der eingestellten Leuchtdichteklasse nochmals überprüft. Wird der dritte Prüfpunkt nun auch nicht erkannt, so bestimmt das Centerfield- Perimeter in einem vierten Schritt die Tiefe des ge-

fundenen Defektes, in dem dieser Prüfpunkt nun einer Leuchtdichtheitklasse zugeordnet wird.

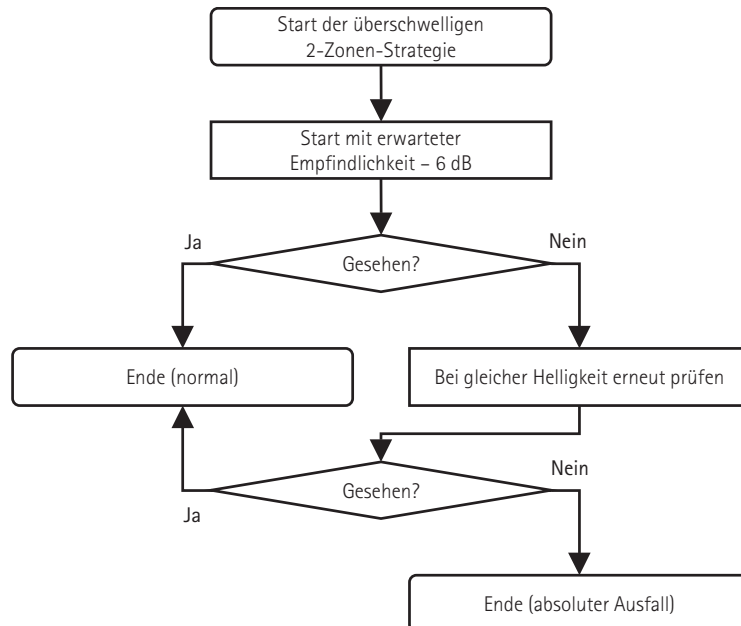
Die Klassenstrategie läuft nach folgendem Schema ab:



Überschwellige 2-Zonen-Strategie

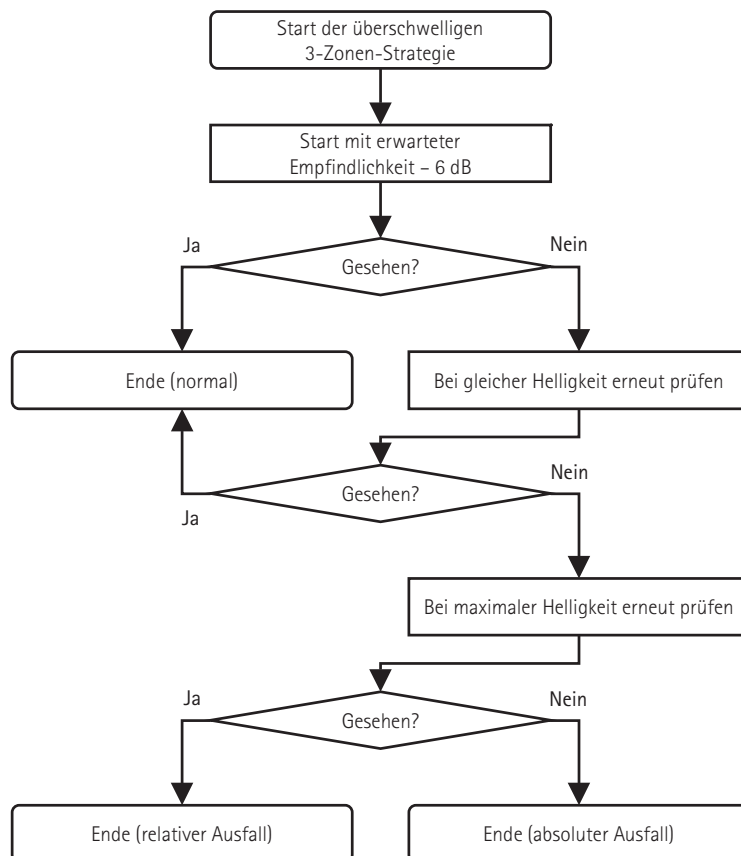
Bei dieser Strategie wird an jedem Messort der Stimulus 6 dB über der altersentsprechenden Normalschwelle angeboten. Wird dieser Punkt vom Patienten erkannt, so wird er als "normal" eingestuft und das Programm geht über zum nächsten Punkt.

Reagiert der Patient nicht auf diesen Punkt, wird dieser noch einmal mit der gleichen Helligkeit angeboten. Wird er nun erkannt, wird er als normal klassifiziert. Wird er nicht erkannt, wird dies als Ausfall gewertet.



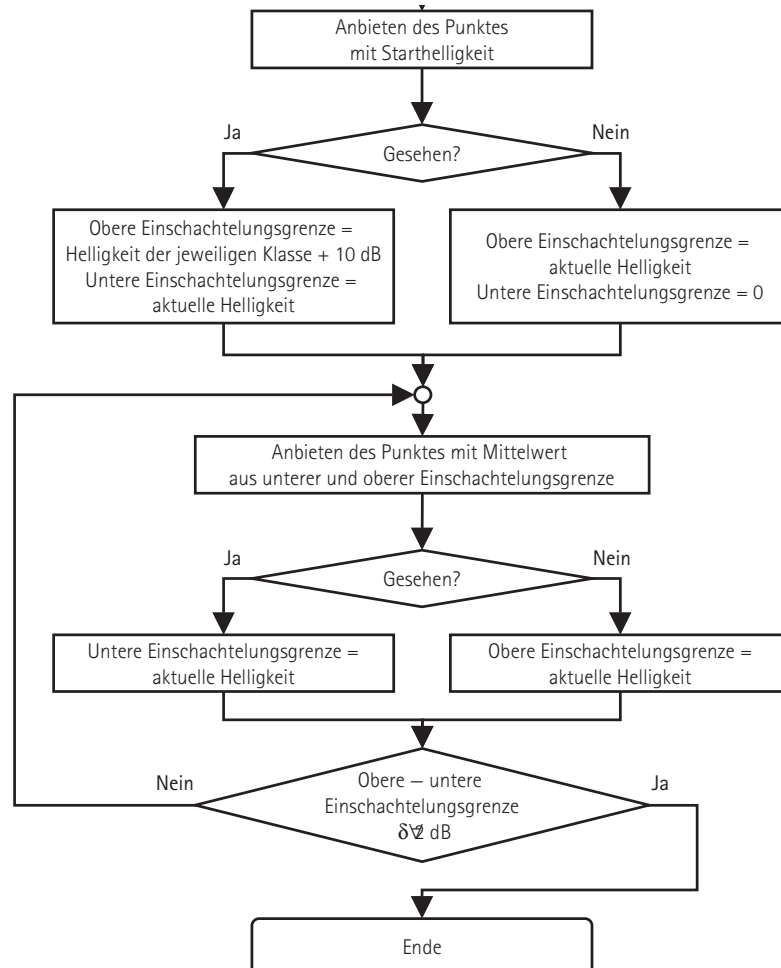
Überschwellige 3-Zonen-Strategie

Die 3-Zonen-Strategie entspricht im Wesentlichen der 2-Zonen-Strategie mit dem Unterschied, dass bei fehlender Reaktion auf die zweite Darbietung der Prüfpunkt zusätzlich mit maximaler Helligkeit angeboten wird. Reagiert der Patient, wird der Punkt als relatives Skotom klassifiziert, ansonsten als absolutes Skotom.



Überschwellige, defektquantifizierende Strategie

Diese Strategie entspricht im Wesentlichen der 3-Zonen-Strategie. Reagiert der Patient auf den mit maximaler Helligkeit dargebotenen Reiz, so wird an diesem Punkt der Schwellenwert mit Hilfe der 4/2-Strategie bestimmt.



5.6.2 Schwellenbestimmende Strategien

Bei der schwellenbestimmenden Strategie wird an jedem Prüfpunkt ein möglichst genauer Schwellenwert bestimmt.

Hinweis

Bei der physiologischen LUE-Schwelle handelt es sich nicht um eine mathematisch exakte Schwelle. Vielmehr wird hier der Übergangsbereich von "Erkennen" zum "Nicht-Erkennen" eines Prüfreizes bestimmt. Innerhalb dieses Übergangsbereiches nimmt die Wahrscheinlichkeit, einen Prüfreiz zu erkennen zu bzw. ab, je nach dem, ob man diesen heller oder schwächer macht.



Es gibt demnach keinen "präzisen" LUE-Schwellenwert. Die mit einem Perimeter bestimmte Schwelle muss vielmehr mit einem kleinen Unsicherheitsfaktor gesehen werden. Dieser beträgt je nach Exzentrizität des Messortes 2-3 dB. Eine zuverlässige Angabe über eine LUE-Schwelle erhält man erst durch ihre mehrfache Bestimmung mit anschließender geeigneter Mittelwertbildung.

Eine schwellenbestimmende Strategie benötigt in aller Regel wesentlich mehr Darbietungen, um den Prüfpunkt exakt zu vermessen. Berücksichtigen Sie dies bei der Auswahl des Prüfpunktrasters.

Schwelleneingabelung, klassische 4/2 Strategie (Schwelle)

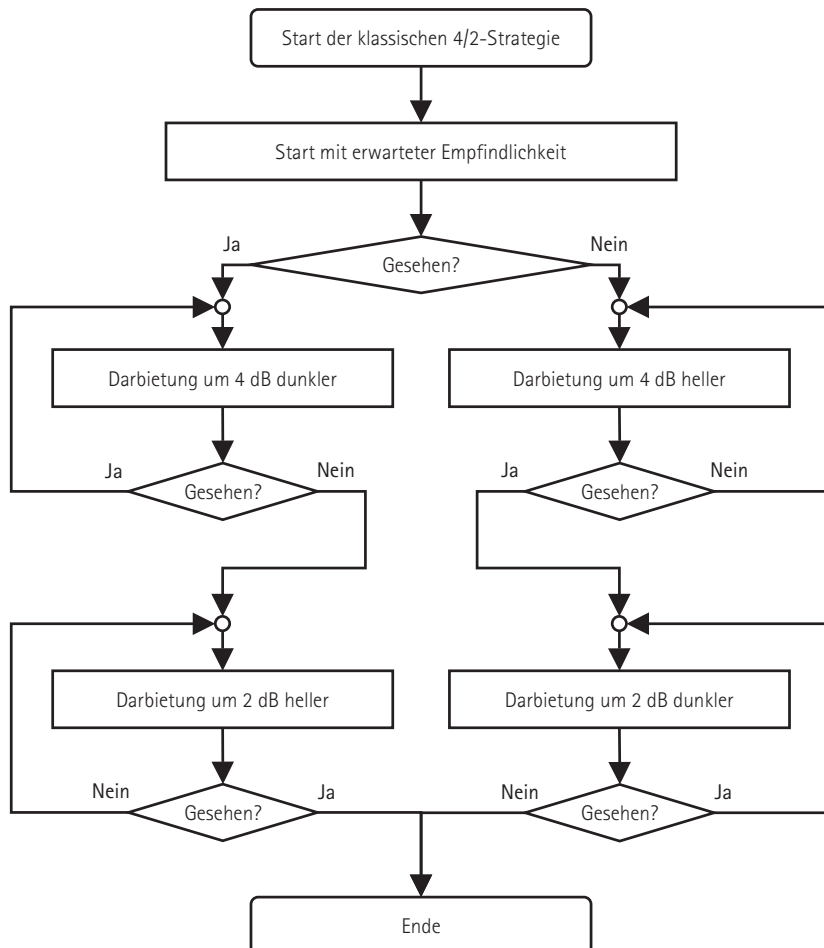
Das Centerfield-Perimeter extrahiert zunächst fünf Punkte des gewählten Rasters und untersucht diese isoliert, um möglichst schnell überschwellige Punkte darzubieten.

- Eine größere Anzahl von Punkten unterschwellig zu zeigen, würde den Patienten frühzeitig ermüden.
- Eine kleinere Zahl von Punkten isoliert zu betrachten, erweist sich als nicht sinnvoll: Der Patient benötigt, um einen Punkt zu erkennen, der überschwellig angeboten wurde und nochmals dunkler dargeboten werden soll, eine gewisse Adaptationszeit, da der Punkt durch den zuvor helleren Punkt "ausgeblendet" wurde.

Ist die Untersuchung mit diesen Punkten beendet, fährt das Programm automatisch mit den nächsten fünf Punkten fort.

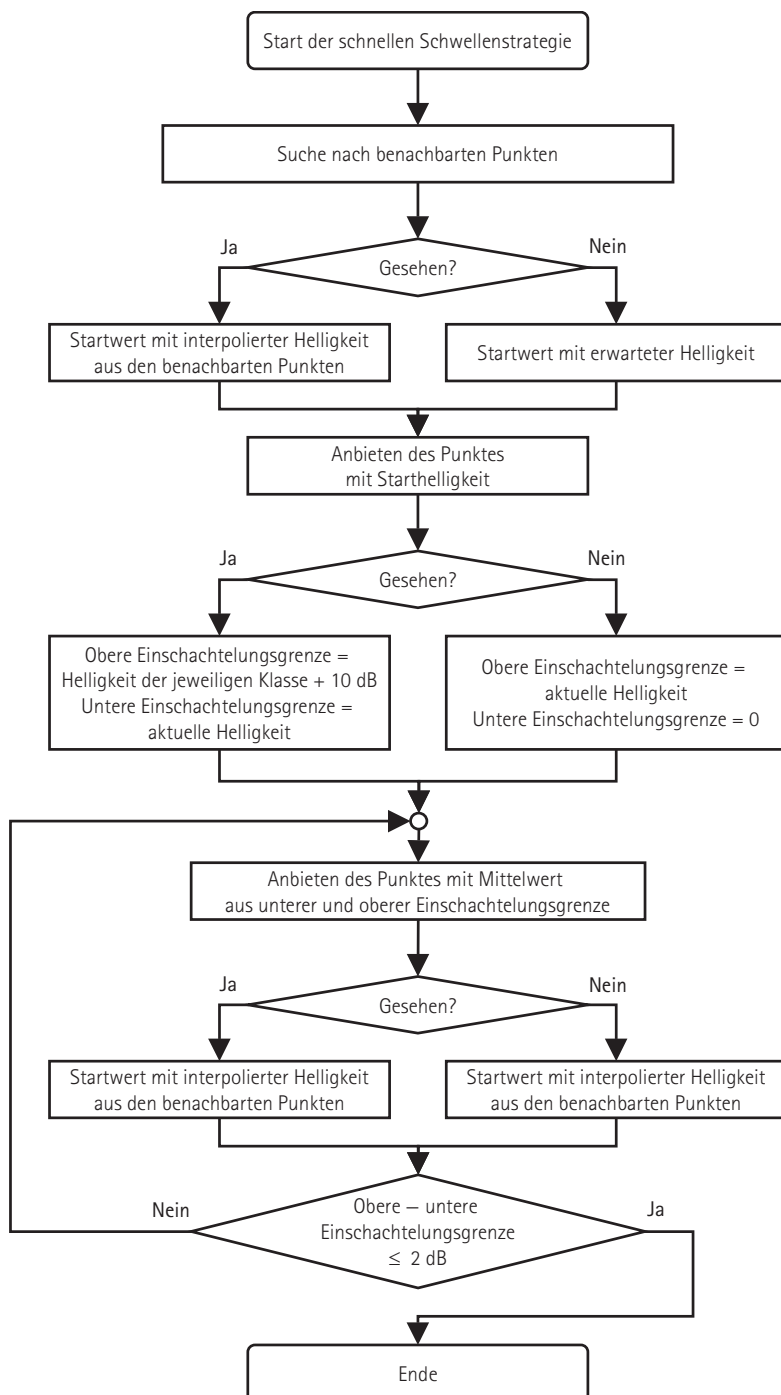
Betrachtet man einen Punkt isoliert, so sieht die Strategie folgendermaßen aus:

- Zunächst bietet das Programm den Punkt in der erwarteten Empfindlichkeit an.
- Dann wird der Punkt entsprechend der 4 dB/2 dB-Strategie eingegabelt (siehe Flussdiagramm).



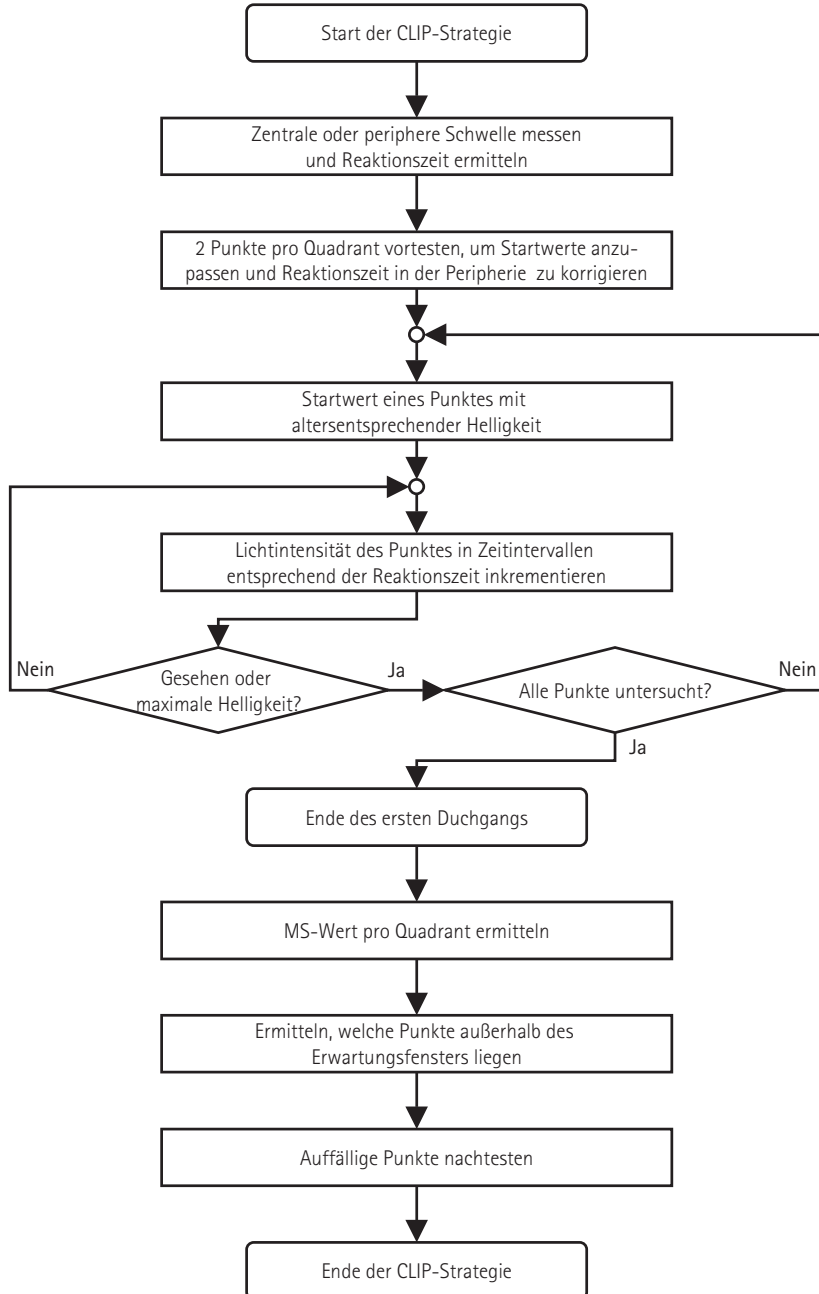
Schnelle Schwellenstrategie

Mit dieser Strategie wird ebenfalls der Schwellenwert in jedem Rasterpunkt bestimmt. Im Gegensatz zur Schwelleneingabelung werden hier nicht fünf Punkte isoliert betrachtet, sondern das Gesichtsfeld als Ganzes untersucht. Das Problem des "zu lange unterschwelligen" Darbietens tritt bei dieser Strategie nicht auf, da der gesuchte Schwellenwert mit dem Mittelwert aus jeweils maximal und minimal dargebotener Helligkeit ermittelt wird. Des Weiteren macht diese Strategie sich die Ergebnisse bereits untersuchter Punkte zu Nutze, die in unmittelbarer Nähe des aktuellen Punktes liegen. Die schnelle Schwellenstrategie ist bei falschen Antworten des Patienten anfälliger als die Schwellenstrategie, gelangt aber bei guter Mitarbeit zu den gleichen Ergebnissen. Dabei ist sie aber erheblich schneller.



CLIP-Strategie

Wie in den Strategien "Schwelle" und "Schnelle Schwelle" liefert die CLIP-Strategie (Continuous Light Increment Perimetry) ebenfalls den exakten Schwellenwert in jedem Rasterpunkt.



Der Punkt bleibt allerdings für jeden Rasterpunkt so lange eingeschaltet, bis er erkannt wurde. Dabei wird die Helligkeit permanent in Schritten 8x1 dB, 3x2 dB und nx4 dB erhöht.

Initial werden pro Quadrant zwei Punkte vorgetestet, um bessere Startwerte für die restlichen Punkte zu ermitteln. Bei dieser Strategie spielt die individuelle Reaktionszeit eine große Rolle. Je schneller der Patient reagiert, desto schneller kann die Helligkeit erhöht werden und desto schneller läuft die Untersuchung ab.

Messergebnisse, die außerhalb des Erwartungsfensters liegen, werden automatisch nachgetestet.

5.7 Farbperimetrie

Die Blaugelb-Perimetrie (SWAP = Short Wavelength Automated Perimetry) eignet sich besonders zur Detektion von juvenilen Makulopathien und Glaukompatienten jüngeren Alters bis ca. 40 Jahre. Bei älteren Patienten tritt das Problem der Blauabsorption der Linse häufig auf; damit ist im Befund nur schwer feststellbar, welche Ausfälle von Netzhautschäden und welche durch die Blauabsorption der Linse bedingt sind.

