

发布

ICS 11.040.99
CCS C30/49

YY/T

中华人民共和国医药行业标准

XX/T XXXXX—XXXX

代替 XX/T

人工智能医疗器械 冠状动脉 CT 影像处理 软件 算法性能测试方法

Artificial Intelligence Medical Device- Coronary CT Image Processing Software -
Algorithm performance test methods

(点击此处添加与国际标准一致性程度的标识)

征求意见稿

2022年6月30日

在提交反馈意见时，请将您知道的相关专利连同支持性文件一并附上。

XXXX-XX-XX 发布

XXXX-XX-XX 实施

发布

前 言

本文件按照GB/T 1.1—2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别这些专利的责任。

本标准由国家药品监督管理局提出。

本标准由人工智能医疗器械标准化技术归口单位归口

本文件起草单位：

本文件主要起草人：

人工智能医疗器械 冠状动脉 CT 影像处理软件 算法性能测试方法

1 范围

本文件规定了采用人工智能技术的冠状动脉CT影像处理软件算法性能测试方法。

注：冠状动脉CT影像的采集方式包括冠状动脉CT血管成像（coronary computed tomography angiography, CCTA）和CT平扫成像。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中，注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本文件；不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

- YY/T 1833.1 人工智能医疗器械 质量要求和评价 第1部分：术语
- YY/T 1833.2 人工智能医疗器械 质量要求和评价 第2部分：数据集通用要求
- YY/T 1833.3 人工智能医疗器械 质量要求和评价 第3部分：数据标注通用要求
- YY/T XXXXXX 人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法

3 术语和定义

YY/T 1833.1、YY/T 1833.2、YY/T 1833.3界定的以及下列术语和定义适用于本文件。

3.1

冠状动脉中心线 coronary center line

沿着血管的轴向、连接冠状动脉各个横断面图像上的管腔中心点形成的曲线。该曲线的起点是冠状动脉开口，终点是各支冠状动脉清晰可辨的最远端。

注：冠状动脉中心线一般呈现在曲面影像上。

3.2

CT 血流储备分数 CT fractional flow reserve

根据冠状动脉CT血管影像计算得到的血流储备分数。

注：附录A给出血流储备分数的补充说明。

3.3

冠状动脉钙化积分 coronary artery calcium score

计算冠状动脉钙化程度的一项量化指标，一般在冠状动脉 CTA 扫描前使用心电门控进行 CT 平扫（轴位扫描），结合数理公式对冠状动脉钙化进行量化。

注1：目前常用的计算方法包括Agatston积分、体积积分和质量积分。

注2：Agatston积分是冠状动脉钙化积分的常用指标，附录A补充说明其计算方式。

注3：冠状动脉钙化是根据病变大小超过某一面积或体积阈值、密度超过规定的CT值阈值来定性，不同计算方法不尽相同，指南推荐采用Agatston积分。

注4：钙化积分包括左主干（LCA）、前降支（LAD）、回旋支（LCX）、右冠状动脉（RCA）各自积分，以及相加后总积分（即患者维度的钙化积分）。

4 测试要求

4.1 通则

冠状动脉CT影像处理软件的算法性能测试过程宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.1的要求，建立测试文档；如测试过程需要复测，对复测次数进行限制，避免算法对参考标准进行推测或针对性调优。

4.2 测试环境

算法性能的测试环境要求宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.2。

4.3 测试资源

4.3.1 测试集通用要求

测试集的质量应满足YY/T 1833.2的要求；测试集应独立于算法训练、调优过程，保证封闭性和安全性；制造商可根据产品预期用途和临床应用场景，对测试数据进行限定。

4.3.2 数据采集要求

4.3.2.1 影像质量要求

冠状动脉CT影像宜满足如下要求：

- 测试集宜使用影像设备采集的原始图像，进行脱敏，去除个人敏感信息；脱敏后不得进行任何修改、编辑，不得进行有损压缩等操作；
- 每个病例的影像序列应当保持连续、完整，不得出现缺层、错层等情况等；
- 来自非能谱CT的冠状动脉CT影像宜明确冠状动脉左主干和3支冠状动脉近中段（RCA, LAD, LCX）的CT值范围，如不低于350HU。
- 宜明确图像的信噪比，可使用主动脉根部管腔内的CT值标准差数值；
- 血管和器官成像扫描范围应完全覆盖冠状动脉；
- 避免运动、重组、金属伪影、噪声、对比剂显影不足等情形带来的伪影；
- 避免不合适的扫描参数或过低管电压导致的信噪比降低。

制造商应记录影像采集的技术参数，示例见附录B.2。

注：对抗测试、压力测试场景下，根据需要引入噪声、伪影数据，用于数据扩增。

4.3.2.2 测试集样本量要求

测试数据集宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.3.2进行计算，明确单次测试样本量的最低要求。

4.3.2.3 测试集多样性要求

测试数据集宜体现产品适用范围和临床使用场景内的样本多样性，包括成像设备维度、患者维度。从成像设备角度宜考虑：

——图像信噪比的多样性，例如依据左主干和3支冠状动脉近中段管腔内CT值，考虑增强图像的信噪比区间；

——CT设备、型号、成像参数的多样性；

从患者角度，首先宜考虑性别、年龄等因素的多样性；

其次，根据产品适用范围，考虑生理结构、病变类型或分级的多样性，如：

- 1) 冠状动脉供血类型(右优势型、左优势型、均衡型)；
- 2) 有无解剖变异；
- 3) 不同分级的管腔狭窄；
- 4) 斑块类型；
- 5) 斑块尺寸、分布范围；
- 6) 高危斑块类型特征；

- 7) 慢性完全闭塞、冠状动脉瘤；
 - 8) 单支病变、多支病变（两支病变、三支病变）、多节段病变（含弥漫病变）、分叉病变；
 - 9) 钙化积分的数值、分级；
 - 10) 心肌异常密度影（如心肌不均匀密度影，包括区域心肌低密度影、脂肪密度影、少见高密度钙化影）。

4.3.2.4 扩增数据

在算法可靠性、鲁棒性测试中，可参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.3.4对测试集进行扩增；扩增数据的参考标准应通过人工确认后交付使用。

4.3.3 测试工具要求

算法测试使用的体模、标准器宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.3.5的要求，建立标识信息，开展计量、校准等活动，记录尺寸、压力等指标的精度：

用于采集有创FFR的压力导丝应具有医疗器械注册证。

4.4 测试平台

如使用测试平台，测试平台宜满足YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.4的要求，在符合制造商声称的算法运行环境下开展测试，对算法输出结果和参考标准进行预览和比对。

4.5 测试指标与通过准则

测试指标与通过准则的选取宜参照执行YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.5的一般要求；根据产品的适用功能选择测试指标，一般按照病灶（lesion）、血管（vessel）和患者（patient）等不同的统计维度进行计算。

测试计划应根据产品预期用途制定，建议描述病灶的定义、测量方式、分类/分级方式、冠状动脉分段方式、病例总体结论的确立规则等适用的信息，作为开展测试的依据。

4.6 测试流程

测试人员宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.6的一般要求，根据测试计划开展测试活动，建立测试记录。

4.7 测试结果

测试人员宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》4.7的一般要求，描述测试结果。

5 算法性能测试方法

5.1 算法应用场景的测试方法

5.1.1 区域分割

如待测产品预测管腔区域，宜使用Dice系数计算预测区域和参考标准区域的重合度，计算公式为公式(1)：

武中

Dice—Dice系数：

A——预测区域：

R —参考标准区域

注：预测区域、参考标准区域可能是连续的区域，也可能是断续区域的累加

如待测产品预测管腔边界，可使用单向Hausdorff距离表征预测边界和参考边界之间的相似程度，可使用双向Hausdorff距离表征预测边界和参考边界之间的最大不匹配程度，两者的计算公式见公式(2)：

$$d_H(X, Y) = \max\{d_{XY}, d_{YX}\} = \max \left\{ \max_{x \in X} \min_{y \in Y} d(x, y), \max_{y \in Y} \min_{x \in X} d(x, y) \right\} \dots \quad (2)$$

式中：

$d_H(X, Y)$ ——双向Hausdorff距离；

X ——预测的分割边界：

γ ——人工标注的分割边界；

$d(x, y)$ —— X 、 Y 任意两点之间的距离；

d_H ——从 X 到 Y 的单向Hausdorff距离, 用于表征预测边界和参考边界之间的相似程度;

d_H ——从 Y 到 X 的单向 Hausdorff 距离，不常使用。

在血管维度计算上述指标，然后在整个测试集上求平均值和标准差，作为最终结果。

5.1.2 冠状动脉中心线提取与测量

5.1.2.1 中心线提取

1) 中心点匹配：在同一幅CT图像上（推荐使用横断面图像），算法预测的管腔中心点与参考标准管腔中心点的距离不大于制造商声称的阈值（如1mm），则认定为匹配成功，算法预测的管腔中心点记入TP，否则记入FP；匹配失败的参考标准管腔中心点记入FN。沿着冠状动脉的轴向遍历匹配关系，统计TP、FP、FN的总数。

2) 中心点提取评价: 根据上述的TP、FP、FN, 计算测试集整体的精确度、召回率、 F_1 度量, 具体计算公式见YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》5.1.1。

3) 中心线重合度：宜计算预测中心线与参考标准中心线的Dice系数，公式同（1）。

注：预测中心线、参考标准中心线视为点集，附录B给出补充解释。

5.1.2.2 中心线测量

1) 中心线长度误差：在物理坐标下，宜依托5.1.2.1中的TP，计算算法预测中心线、参考标准中心线长度的相对误差，公式为：

式中：

error—中心线长度的相对误差;

L_r ——基于预测值的中心线长度;

L_p —参考标准中心线长度。

2) 欧氏距离误差: 在物理坐标下, 宜依托5.1.2.1中的TP, 计算算法预测中心点、参考标准中心点之间的欧氏距离, 公式为:

式中：

E_i ——第*i*个中心点对应的欧氏距离;

x_i ——第*i*个预测中心点的横坐标;

$y_{n,i}$ —第*i*个预测中心点的纵坐标:

x_i —第*i*个参考标准中心点的横坐标;

$y_{n,i}$ —第*i*个参考标准中心点的纵坐标。

对全体中心点，计算均方误差（MSE），公式为：

其次，根据混淆矩阵，计算测试集整体的准确率、灵敏度、特异度、阳性预测值、阴性预测值；

再次，构造受试者操作特征曲线，计算曲线下面积。

注：以上方法以血管、患者为个体展开计算。

5.1.6 CT 血流储备分数计算

首先，使用有创压力导丝测得的FFR作为金标准，在FFR的测量位置（一般为冠状动脉狭窄远端2~3cm）比较算法输出的CT血流储备分数和金标准的分类结果，构造混淆矩阵；

其次，根据混淆矩阵，计算测试集整体的准确率、灵敏度、特异度、阳性预测值、阴性预测值；

再次，构造受试者操作特征曲线，计算曲线下面积。

5.1.7 斑块评估

5.1.7.1 斑块检出

参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》5.1.1的方法，对整个测试集计算斑块检出的召回率、精确度；

5.1.7.2 斑块分类

对于被正确检出的斑块，比较算法给出的分类结果与参考标准，基于测试集整体构造混淆矩阵；

混淆矩阵的维度推荐考虑以下情形：

——混淆矩阵常见包括三种分类：钙化斑块、非钙化斑块、混合斑块；

——如产品声称可进行针对易损斑块/高危斑块的分类评估，混淆矩阵亦可包括此分类结果。易损斑块的影像学表征包括：低密度斑块、正性重构、点状钙化、餐巾环征根据混淆矩阵，可计算准确率、灵敏度、特异度、阳性预测值、阴性预测值；

——可根据患者有无斑块，构造混淆矩阵，以患者作为测试集的单元，计算灵敏度、特异度、准确率；

构造受试者操作特征曲线，计算曲线下面积。

5.2 算法质量特性与测试方法

5.2.1 泛化能力

宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》5.2的一般要求，结合本文件4.3.2.3的要求和制造商规定的产品适用范围，对测试样本进行抽取和组合，观测算法在测试集的不同子集上的性能差异，子集一般体现患者个体差异（如年龄、性别）、设备差异、成像条件差异、图像质量、病变多样性。

5.2.2 鲁棒性

宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》5.2.2的一般要求，基于制造商规定的产品适用范围开展对抗测试、压力测试，形成鲁棒性研究资料。

对抗测试宜考虑CT设备差异和数据采集条件差异导致的图像变化，可使用模拟仿真产生的数据，在人工确认后用于测试。

在不影响医生阅片的前提下，对抗测试可在冠状动脉CT影像上叠加轻微或局部的噪声、伪影，例如：

- 1) 运动伪影；
- 2) 错层伪影；
- 3) 晕状伪影；
- 4) 螺旋内插伪影；

压力测试宜引入临床常见干扰项、罕见样本、复杂样本，举例如下：

- 1) 心肌病灶；
- 2) 心腔病灶
- 3) 冠状动脉搭桥术后、植入冠状动脉支架后；
- 4) 冠状动脉-肺动脉瘘；

5) 慢性完全闭塞。

5.2.3 重复性

宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》5.2.3的一般要求，对同一版本的算法至少进行三次重复测试，观察测试结果是否变化。

5.2.4 一致性

如算法输出的中间结论具有参考标准，宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》5.2.4的一般要求，使用本文件5.1节的适用方法对中间结论进行验证，对算法输出的中间结论和产品输出的最终结论进行比较；

注：例如当产品判断某病例的冠状动脉狭窄程度为重度时，算法判断的冠状动脉各分段狭窄程度是否与该结论一致。

5.2.5 效率

宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》5.2.5的要求，计算算法运行的效率；

宜以测试数据开始导入的时刻作为起点，以算法输出结果的时刻作为终点；

如适用，对于CT FFR应分别记录完成图像分割、完成FFR计算的效率。

5.2.6 算法错误统计

宜参照YY/T XXXX《人工智能医疗器械 肺部影像辅助分析软件 算法性能测试方法》5.2.6的一般要求，对算法测试错误结果进行统计，纳入测试结果，如：

- 冠状动脉狭窄程度的误判；
- 斑块检出的假阴、假阳；
- 中心线提取与测量误差；
- FFR假阴、假阳结果；
- 图像分割误差。

附录 A
(资料性)
对相关医学概念的补充说明

A. 1 血流储备分数 (FFR)

本文件讨论的FFR，指的是冠状动脉存在狭窄病变的情况下，该血管所供心肌区域能获得的最大血流与同一区域正常情况下所能获得的最大血流之比，计算方式为狭窄远端冠状动脉内平均压/冠状动脉口部主动脉平均压（血管最大扩张时）。临床常见一支血管上多处病变，测量点位于拟测量病变以远1cm内；由于冠状动脉血管细小， $<2\text{mm}$ 的血管不易作CT-FFR值的评估，会出现假阳性。临床一般认为FFR >0.8 的病变不会导致心肌缺血，FFR <0.75 的病变存在心肌缺血，FFR在0.75–0.8之间为灰区，需要结合临床和病变的狭窄程度综合判断。

临幊上，测定FFR的金标准是有创压力导丝测量方法。不使用压力导丝，根据冠状动脉图像通过建模计算得到的FFR结果称为虚拟血流储备分数或计算血流储备分数。CT FFR是其中的一种形式。

A. 2 冠状动脉狭窄

冠状动脉狭窄，临幊上通用的诊断“金标准”是经导管有创的冠状动脉造影（ICA），虽然目前有软件定量计算管腔狭窄率，但实际临幊工作中，仍然采用“目测直径法”诊断冠状动脉狭窄程度。观察者应选择心脏舒张期图像进行诊断，因为收缩期图像夸大狭窄程度。观察者选择展示狭窄的切线位图像，即选择狭窄最重的体位和角度，目测狭窄处管腔的直径，并与其近心端和远心端正常管腔直径进行比对，狭窄处管腔直径是其近心端和远心端直径平均数的50%，即为50%狭窄，是平均直径的30%，即为70%狭窄，等等依次类推。

注：CCTA舒张期图像的狭窄程度较ICA图像的狭窄程度平均夸大5–10%，收缩期图像夸大更多一点，钙化病变处夸大20–30%；直径 $<1.5\text{mm}$ 的血管不做狭窄程度的诊断。

**附录 B
(资料性)
特定条款的指南和方法说明**

B. 1 通用指南

对于采用人工智能技术的冠状动脉 CT 影像处理软件的算法性能质量评价，测试要求在整个测试过程中应重点考虑，本文件中第 4 章对测试要求进行了详细阐述；包含通则、测试环境、测试资源、测试平台、测试指标与通过准则、测试流程和测试结果。第 5 章对算法性能测试方法进行了描述，按照场景测试和质量特性两个角度展开。

B. 2 特定条款的指南或方法说明

以下内容与本文件正文的条款或章相对应，提供推荐方法或举例，。

对于条款 4.3.2 数据采集要求，建议结合临床文献、指南、专家共识等，考虑成像设备和成像过程中技术参数的要求，在执行过程中参考以下信息：

- 1) CT 设备的硬件参数，如探测器数目、球管旋转时间、空间分辨率。建议采用 64 排及以上、球管旋转时间≤350ms、具有亚毫米级空间分辨率的 CT 设备；
- 2) 如适用，提供同一患者 3 个月以内的冠状动脉造影图像；
- 3) 对于传统 64 排 CT，建议将心率控制在 70bpm 以下；对于 64 排及以上的单源 CT，建议将心率控制在 80bpm 以下；对于双源 CT，根据设备性能要求推荐心率低于 90 bpm
- 4) 建议心电门控电极按照美国标准（表 A.1）或欧洲标准（表 A.2）进行放置；R 波清晰可见，波形规律，无杂波干扰；
- 5) 如使用压力导丝进行有创 FFR 测量，在均衡（EQ）时狭窄远端冠状动脉内平均压（Pd）、冠状动脉口部主动脉平均压（Pa）的平均压差不大于±5mmHg，在校验（verify）时的平均压差不大于±3mmHg。

导联名称	导联位置
白色导联	右锁骨中线、锁骨下
黑色导联	左锁骨中线、锁骨下
红色导联	左锁骨中线、第六或第七肋间
绿色导联	右锁骨中线、第六或第七肋间

表 B. 1 安放心电门控电极的美国标准

导联名称	导联位置
红色导联	右锁骨中线、锁骨下
黄色导联	左锁骨中线、锁骨下
黑色导联	右锁骨中线、第六或第七肋间
绿色导联	左锁骨中线、第六或第七肋间

图 B. 2 安放心电门控电极的欧洲标准

对于冠状动脉 CT 平扫，建议考虑以下信息：

- 1) 采用各 CT 设备推荐的默认参数;
- 2) 扫描范围一般仅覆盖心脏。记录扫描范围时，一般包含上界和下界具体数值，建议扫描范围一上界自气管隆嵴下 1~2cm 水平(根据患者体型调整)；下界达心脏膈面左右各大于心缘两侧 1~2cm；
- 3) 根据设备条件和心率条件首选前瞻性心电门控扫描；辐射剂量宜按照尽可能的最低原则；
- 4) 一般进行冠状动脉 CT 平扫，除非冠状动脉及旁路有金属植入物干扰（如金属支架）等情形导致不可接受的伪影。

对于冠状动脉 CT 血管成像，建议考虑以下信息：

- 1) 对于患者体重≤60kg，管电压宜采用 70kV 或 80kV；患者体重 60-90kg，管电压宜采用 100kV 或 120kV；患者体重≥90kg，管电压宜采用 120kV 及以上；
- 2) 推荐层厚 0.500 mm~0.625 mm、推荐使用 17cm×17cm~20cm×20 cm，像素 0.330~0.390 mm) 重建图像；一般选择平滑的卷积核；PCI 术后选择平滑、锐利两种卷积核；
- 3) 图像重建时间窗宜根据患者心率进行选择，如：心率<70 bpm 的患者，重建时间窗建议为舒张中期（大致位于 70%~75% 的 R-R 间期）；心率>70 bpm 时，重建时间窗建议为收缩末期（35%~45% 的 R-R 间期）；
- 4) 扫描模式可参照表 B.3 的形式进行设置。

患者心律/心率	前瞻性心电门控扫描		回顾性心电门控 螺旋扫描
	前瞻性大螺距螺旋扫描	前瞻性步进式轴位扫描	
心律齐			
心率<70次/min	心率变化<3次/min时推荐； 心电脉冲窗宽：70% R-R间期	推荐：心电脉冲窗宽70% R-R间期	不推荐
心率70~90次/ min	心率变化<3次/min时推荐； 心电脉冲窗宽：30%~70% R-R间 期	推荐：心电脉冲窗宽：30%~70% R-R间 期	不推荐
心率>90次/min	不推荐	推荐：心电脉冲窗宽：30%~45% R-R间 期	不推荐
心律不齐	不推荐	可尝试：心电脉冲窗宽：30%~70% R-R 间期或R-R绝对时相	可尝试

表 B.3 冠状动脉 CT 血管成像的扫描模式选择

对于图像质量要求，建议考虑以下信息：

- 1) 来自非能谱 CT 的冠状动脉 CT 血管图像建议 CT 值处于 300~450HU 范围内，不应小于 200HU；
- 2) 主动脉根部管腔内的 CT 值标准差宜低于 30HU，不应超过 40HU；

对于测试集多样性要求中的冠状动脉狭窄分级，建议参考表 B.4

狭窄程度	描述
正常冠状动脉	无粥样硬化斑块，管腔狭窄0
轻微狭窄	有粥样硬化斑块，管腔狭窄1~24%
轻度狭窄	有粥样硬化斑块，管腔狭窄25%~49%
中度狭窄	有粥样硬化斑块，管腔狭窄50%~69%
重度狭窄	有粥样硬化斑块，管腔狭窄70%~99%
完全闭塞	有粥样硬化斑块，管腔狭窄100%
危重病变（如适用）	左主干>50%狭窄或3支病变（均≥70%狭窄）

表 B.4 冠状动脉狭窄程度的分级描述

对于图像质量的多样性，可依据冠状动脉 CT 图像的 CT 值进行划分，例如优秀（351~450HU）、良好（300~350HU）、一般（200~300HU）三个区间；可依据图像噪声进行划分，例如按照主动脉根部 CT 图像的标准差取值范围分为优秀（<20HU）、良好（20~30HU）、质量差（>30HU）、不可接受（>40HU）。对于条款 5.1.2，图 B.1 给出 TP、FP、FN 的判定示例，①显示的是单纯的假阴，该段的参考标准中心点数量计入 FN；②显示的是 AI 预测中心线与参考标准中心线匹配成功的情形，该段的中心点数量计入 TP；③显示的是 AI 预测中心点与参考标准中心点的距离超出制造商自定义阈值，该段的 AI 预测中心点数量计入 FP，参考标准中心点数量计入 FN；④显示的是冠状动脉管腔直径<1.5mm 的情形，该段不计入统计；⑤的含义与②相同，中心点数量计入 TP；⑥的含义与③相同，该段的预测中心点数量计入 FP，参考标准中心点数量计入 FN；⑦显示的是单纯的假阳情形（例如 AI 预测中心线长度超过参考标准时），该段的 AI 预测中心点数量计入 FP。根据 TP、FP、FN 的总数，可计算中心线的重合度指标。此时，TP 的总数对应条款 5.1.1 公式（1）的分子；TP 总数与 FP 总数之和对应条款 5.1.1 公式（1）中的 A，TP 总数与 FN 总数之和对应条款 5.1.1 公式（1）中的 B。

依据上述结果，制造商可使用其他指标进一步评估 AI 预测中心线对参考标准中心线的跟踪能力，如文献[8]给出的 Overlap until first error (OF)、Overlap with the clinically relevant part of the vessel (OT) 等，本文件不做详细展开。

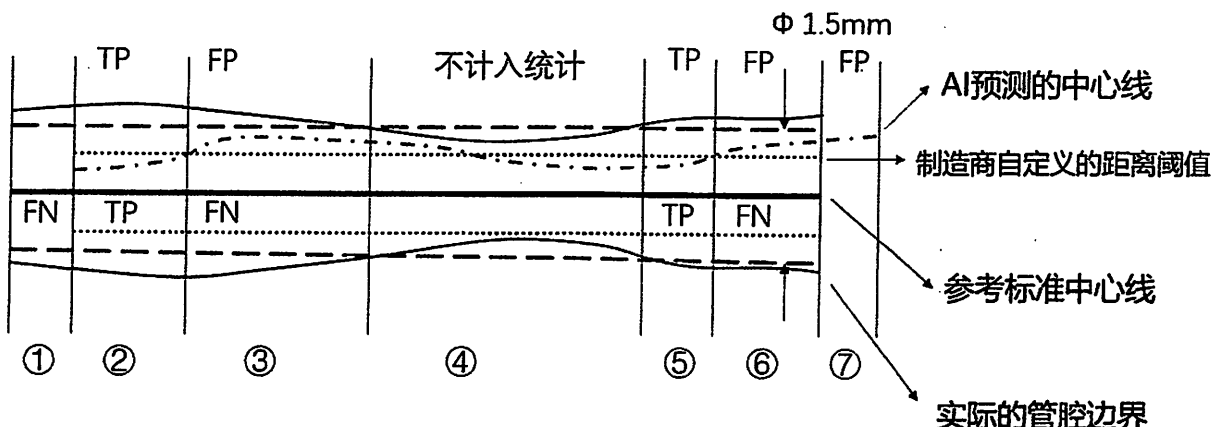


图 B.1 中心线提取的情形示例

对于条款 5.1.3 冠状动脉分段识别要求，可使用临床常用的 15、17 或 18 分段，制造商应明确分段方式的文献出处、分段含义及图示；如冠状动脉的分支直径<1.5mm 或难以清晰识别，建议聚焦冠状动脉主干各个分段的识别准确性。

对于条款 5.1.5，钙化积分的标注方法补充介绍如下，供本文件的用户参考：

在冠状动脉感兴趣区域范围内寻找 CT 值>130HU、钙化面积>1mm² 的斑块，作为钙化区域。根据各钙化区域的最大密度值选择密度加权指数（最大密度值 130~199HU，取值为 1；最大密度值 200~299 HU，取值为 2；最大密度值 300~399 HU，取值为 3；最大密度值≥400 HU，取值为 4），将该区域面积与密度加权指数相乘即为该钙化区域的钙化积分。左主干（LCA）、前降支（LAD）、回旋支（LCX）、右冠状动脉（RCA）钙化积分之和即为该患者冠状动脉总钙化积分。

当进行基于混淆矩阵的分析时，钙化积分可依据其数值区间分为不同的风险等级，推荐使用以下 5 个区间：0, 1 – 10, 11 – 100, 101 – 400, >400。

对于条款 5.1.6，开展冠状动脉狭窄评估分级时，混淆矩阵推荐至少考虑表 A.4 所示的前 6 种分类；如制造商使用其他分级方式，提供依从的文献。

对于条款 5.1.7，进行血流储备分数计算时，根据 FFR 的取值范围，混淆矩阵建议包括三种分类： $FFR > 0.8$ 、 $FFR < 0.75$ 、 $0.75 \leq FFR \leq 0.8$ （灰区）。

参 考 文 献

- [1] 《深度学习辅助决策医疗器械软件审评要点》[Z]. 国家药品监督管理局医疗器械技术审评中心, 2019.
- [2] 《人工智能医疗器械注册审查指导原则》[Z]. 国家药品监督管理局医疗器械技术审评中心, 2022.
- [3] 《医疗器械软件注册审查指导原则》[Z]. 国家药品监督管理局医疗器械技术审评中心, 2022.
- [4] Ricardo C. C, Suhny A, Stephan A, et al. CAD-RADS™ Coronary Artery Disease – Reporting and Data System: An expert consensus document of the Society of Cardiovascular Computed Tomography (SCCT), the American College of Radiology (ACR) and the North American Society for Cardiovascular Imaging (NASCI). Endorsed by the American College of Cardiology [J]. Journal of Cardiovascular Computed Tomography. 2016. 10:269–281
- [5] Suhny A, Philipp B, Christopher D. M, et al. SCCT guidelines for the performance and acquisition of coronary computed tomographic angiography: A report of the Society of Cardiovascular Computed Tomography Guidelines Committee Endorsed by the North American Society for Cardiovascular Imaging (NASCI) [J]. Journal of Cardiovascular Computed Tomography. 2016. 10:435–449.
- [6] Jagat N, Y.C, Amir A, et al. SCCT 2021 Expert Consensus Document on Coronary Computed Tomographic Angiography: A Report of the Society of Cardiovascular Computed Tomography[J]. Journal of Cardiovascular Computed Tomography. 2021. 15:192–217.
- [7] H Greenspan, Laifenfeld M , Einav S , et al. Evaluation of Center-Line Extraction Algorithms in Quantitative Coronary Angiography[J]. IEEE TRANSACTIONS ON MEDICAL IMAGING MI, 2001, 20(9):928–941.
- [8] Schaap M, Metz CT, van Walsum T, van der Giessen AG, et al. Standardized evaluation methodology and reference database for evaluating coronary artery centerline extraction algorithms[J]. Med Image Anal. 2009 Oct;13(5):701–14. doi: 10.1016/j.media.2009.06.003. Epub 2009 Jun 30. PMID: 19632885; PMCID: PMC3843509.
- [9] 国家心血管病专业质控中心心血管影像质控专家组, 中华医学会放射学分会心胸学组, 《中华放射学杂志》心脏冠状动脉多排CT临床应用指南写作专家组. 冠状动脉CT血管成像的适用标准及诊断报告书写规范[J]. 中华放射学杂志, 2020, 54(11):1044–1055. DOI:10.3760/cma.j.cn112149-20200413-00544.
- [10] 国家心血管病专业质控中心专家委员会心血管影像质控专家组. 冠状动脉CT血管成像扫描与报告书写专家共识[J]. 协和医学杂志, 2019, 10(1):23–30. DOI:10.3969/j.issn.1674-9081.2019.01.005.
- [11] 中华医学会放射学分会质量控制与安全管理专业委员会, 江苏省医学会放射学分会智能影像与质量安全学组. 冠状动脉CT血流储备分数应用中国专家建议[J]. 中华放射学杂志, 2020, 54(10):925–933. DOI:10.3760/cma.j.cn112149-20191108-00896.
- [12] 《冠状动脉钙化病变诊治中国专家共识》专家组. 冠状动脉钙化病变诊治中国专家共识(2021版)[J]. 中国介入心脏病学杂志, 2021, 29(5):251–259. DOI:10.3969/j.issn.1004-8812.2021.05.002.
- [13] 《中国冠状动脉血流储备分数测定技术临床路径专家共识》专家组. 中国冠状动脉血流储备分数测定技术临床路径专家共识[J]. 中国介入心脏病学杂志, 2019, 27(3):121–133. DOI:10.3969/j.issn.1004-8812.2019.03.001.
- [14] 冠状动脉血流储备分数临床应用专家共识专家组. 冠状动脉血流储备分数临床应用专家共识[J]. 中华心血管病杂志, 2016, 44(4):292–297. DOI:10.3760/cma.j.issn.0253-3758.2016.04.004.
- [15] 中华医学会放射学分会心胸学组, 《中华放射学杂志》心脏冠状动脉多排CT临床应用指南写作专家组. 心脏冠状动脉CT血管成像技术规范化应用中国指南[J]. 中华放射学杂志, 2017, 51(10):732–743. DOI:10.3760/j.issn.1005-1201.2017.10.004.

- [16] 中华放射学杂志心脏冠状动脉多排CT临床应用协作组. 心脏冠状动脉多排CT临床应用专家共识[J]. 中华放射学杂志, 2011, 45(1):9-17. DOI:10.3760/cma.j.issn.1005-1201.2011.01.003.
- [17] 徐橙, 易妍, 李颜玉, 等. 深度学习重建算法在提升冠状动脉CT血管成像钙化所致血流梗阻性病变诊断准确性中的价值 [J]. 中华医学杂志, 2021, 101(39):3202-3207. DOI:10.3760/cma.j.cn112137-20210304-01391.