# System til detektering af kropsbalance Statusseminar

Aalborg universitet 2. November 2015

SKREVET AF
GRUPPE 375



Cecilie Topp, Mads Pedersen, Maria Kroustrup Mathias Olsen, Nikoline Kristensen, Sofie Jensen

# Ind holds for tegnels e

1.1	Initierende problem
apite	el 2 Problemløsning
2.1	Problemformulering
2.2	Systemets funktionelle krav
2.3	Systemets opbygning
	2.3.1 Kravspecifikation

# Kapitel 1

# Introduktion

Apopleksi er den tredje største dødsårsag i Danmark og ca. 12.500 personer indlægges hvert år pga. sygdommen [1]. I 2011 levede 75.000 danskere med følger af apopleksi, og ud af disse er omkring hver fjerde person afhængig af andres hjælp [1]. Det er dog ikke alle patienter, der får mén af apopleksi.

Der sker en stigning af indlæggelsesforløb for mænd og kvinder, når de bliver ældre end 65 år [2]. Antallet af danskere, der lever med følger og varige mén af apopleksi, forventes derfor at være stigende i takt med, at der kommer flere ældre [3]. Apopleksi er i forvejen den sygdom, der kræver flest plejedøgn i sundhedssektoren, men i takt med, at der kommer flere ældre, forventes det at udgifterne til denne pleje stiger. Ud fra et økonomisk perspektiv er det derfor omkostningsfuldt for samfundet ift. behandling, rehabilitering og produktivitetstab. Udgifterne til sygdommen udgør 4% af sundhedsvæsenets samlede udgifter [1, 4].

Følgerne af apopleksi opstår ofte pludseligt og kan medføre både fysiske og mentale konsekvenser for patienten [5]. Efter et apopleksitilfælde kan patienter opleve nedsat eller ikke funktionsdygtig balance. Problemer med balancen opstår, da encephalon ikke kan bearbejde de balanceinformationer, som proprioceptorerne og sansereceptorerne sender. [6] Dette resulterer i, at 40% af det samlede antal apopleksipatienter oplever faldulykker i det første år. [7]. Balanceproblemer har konsekvenser for apopleksipatienter, da de bl.a. kan føre til begrænsninger i hverdagen. [5, 8] For en apopleksipatient med balanceproblemer kan det være vanskeligt at vende tilbage til sin normale hverdag, da almindelige huslige pligter, såsom rengøring og personlig pleje kan være vanskeligt at klare uden hjælp. [9]

Balanceproblemer samt begrænsninger i hverdagen kan medføre nedsat livskvalitet. Dette ses eksempelvis ved, at apopleksipatienter har dobbelt så stor selvmordsrate som baggrundsbefolkningen [9]. Et apopleksitilfælde medfører en pludselig afbrydelse i patientens livsforløb. Det kan for patienten blive uoverskueligt at opretholde sociale- og familierelationer, hvilket medfører, at de senere i livet oplever en forringelse af deres livskvalitet. En forbedret livskvalitet kan skabes ved hurtigere rehabilitering samt forbedrede kropslige funktioner, herunder balancen. [9]

For at apopleksipatienter opnår den bedst mulige behandling og rehabilitering er det afgørende, at der er et fungerende sammenspil mellem kommuner, sygehuse og praktiserende læger [9]. Det er essentielt, at rehabiliteringen påbegyndes få dages efter apopleksitilfældet er opstået, for så vidt muligt at genskabe tabte funktionsevner. [10]

# 1.1 Initierende problem

Hvilke fysiologiske konsekvenser kan apopleksi have for patienten, og hvad er rehabiliterings mulighederne for en patient med balanceproblemer?

# Kapitel 2

# Problemløsning

I dette afsnit vil projektets problemformulering fremgå. Derudover beskrives de funktionelle krav for systemet, dets opbygning samt kravspecifikationer.

### 2.1 Problemformulering

Hvordan designes et biofeedbacksystem med et accelerometer således, at det hjælper apopleksipatienter under rehabilitering af balancen?

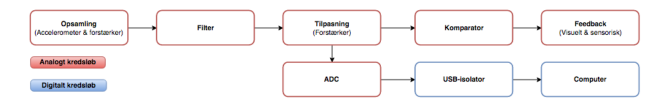
### 2.2 Systemets funktionelle krav

Systemets input er patienternes kropshældning, altså hvor meget vedkommende svajer i normal kropsstilling (anatomisk udgangsposition) og under udførelse af en bestemt øvelse. Systemet skal kunne konvertere informationer vedrørende patienternes kropshældning til visuel og sensorisk feedback samt give et digitalt output i form af grafer på en computer. Selve systemet skal anvendes til selvtræning i hjemmet, hvor to sværhedsgrader kan anvendes. De to sværhedsgrader indstilles ift. om patienten står i den normale kropsstilling og udfører en udvalgte træningsøvelse. Den pågældende træningsøvelse er valgt for i højere grad at udfordre patienternes balance, da kropsvægten fordeles anderledes ved øvelsen ift. den normale kropsstilling. Hvis patienternes kropshældning overskrider den normale grænse for krops svaj, der er seks til syv grader i lateral retning, vil den visuelle og sensoriske feedback gøre patienten opmærksom på dette samt retning af hældningen. Således kan systemet registrere, hvis patienten er i risiko for at falde og dermed fungere som en hjælp for apopleksipatienter. Udover den visuelle og sensoriske feedback har systemet et digitalt output, så patienternes øvelsesresultater kan behandles og gemmes på en computer. Den digitale del af systemet henvender sig derfor til fagkyndigt personale, der på denne måde kan følge med i udviklingen af patienternes balance.

#### De funktionelle krav:

- Systemet skal være brugervenligt, så det kan anvendes af apopleksipatienter og fagkyndigt personale.
- Systemet skal kunne måle patienternes kropshældning og konvertere det til visuel og sensorisk feedback samt et digitalt output.
- Systemet skal kunne give visuel og sensorisk feedback til patienten ved forskellig hældningsgrad ift. hvilken sværhedsgrad, patienten vælger.
- Systemet skal kunne give et digitalt output, så det er muligt at behandle og gemme patienternes data på en computer.
- Systemet skal indeholde en "switch"knap, så patienterne kan skifte mellem de to sværhedsgrader.

### 2.3 Systemets opbygning



Figur 2.1: Her ses et blokdiagram af systemets opbygning

Det biologiske signal, der opnås fra accelrometeret, skal forstærkes, eftersom de opfangede signalerne er små. Forstærkningen vil derfor gøre filtreringen mere præcis. Herefter benyttes et højpas filter for at frasortere den støj, der kommer fra tyngdekraften. Lavpasfiltret anvendes for at frasortere støj fra frekvenser over 45 Hz. Grunden til at disse frekvenser kan frasorteres er, at det målte signal ligger under 45 Hz. Efter filtreringen af signalet benyttes en variabel forstærker for at tilpasse signalets amplitude til ADC'en og komparatoren. Signalet ledes herefter videre i et analogt og digitalt kredsløb. I det analoge kredsløb kommer signalet først gennem en komparator, som skal sammenligne det optagede signal med en tærskelværdi, så den rigtige feedback kan gives til patienten ift. valgt sværhedsgrad. Feedbacken gives til patienten i form af dioder og vibratorer. I det digitale kredsløb ledes signalet ind i en ADC, som konverterer det analoge signal til et digitalt signal. Herefter ledes det digitale signal ind i en USB-isolator, der sikre patientens sikkerhed samt eliminerer lækstrøm. Til sidst overføres det digitale signal til en computer, hvor signalet herefter kan databehandles og gemmes.

#### 2.3.1 Kravspecifikation

I dette afsnit er der beskrevet, hvilke kravspecifikationer de enkelte komponenter i blokdiagrammet skal have for at kunne implementeres. De forskellige tolerance krav bestemmes på baggrund af et pilotforsøg som udføres snarest.

#### **Opsamling**

Blokken opsamling omfatter systemets sensor dvs. accelerometer samt en forstærker. Accelerometeret skal være lille, så det kan påsættes en patient uden at give fysiske begrænsninger. Desuden skal det være flerakset, så det bliver muligt at påsætte det i en optimal position, der giver mindst støj samt kunne måle accelerationen i både negativ og positiv retning. Derudover skal det kunne detektere hældningsgraden af patienten. Dette gøres ud fra tyngdekraften, hvor accelerometeret giver et output i mV alt efter påvirkningen fra tyngdekraften, kaldes også statisk acceleration. Dette output vil kunne omregnes til grader. Accelerometeret skal kunne detektere en hældningsgrad på  $\pm 90^{\circ}$ , så det er muligt at detektere at patienten er faldet.

#### Accelerometer

#### Krav:

- Skal mindst have to output akser
- Skal være under 10x10 cm i dimensionerne
- Skal kunne måle statisk acceleration
- Skal kunne måle acceleration i positiv og negativ retning

• Skal kunne detektere en hældning fra 0 grader til  $\pm$  90° i forhold til tyngdekraften

• Skal give et outputsignal i form af elektrisk spænding målt i volt

#### Tolerance:

• Tolerance krav vil blive beskrevet på baggrund af pilotforsøg.

#### Forstærker

For at kunne adskille det ønskede signal fra diverse støjkomponenter skal signalet forstærkes således at der kan skelnes mellem disse når signalet filtres. Da signalet allerede ligger inden for arbejdsområdet, er det ikke nødvendigt at forstærke amplituden af signalet. En forstærkning af signalet med et gain på 1, vil gøre at noget af den støj der indgår i signalet vil blive frasorteret, da de to kredsløb vil blive adskilt. **Krav:** 

- Skal forstærke signalet med et gain på 1
- Skal have en indgangsimpedans på over  $1 \text{m}\Omega$

Tolerance: Tolerance krav vil blive beskrevet på baggrund af pilotforsøg.

 $\bullet$  Der må være en afvigelse i indgangsimpedans på 5 %

#### Filter

Der skal anvendes et filter til at frafiltrere uønsket signaler. De ønskede biologiske signaler ligger i området 0 - 20 Hz. Det ønskes derfor at frafiltrere alle signaler der ligger udenfor dette spektrum. Dette gøres ved at benytte et lavpasfilter, der har en knækfrekvens ved 20 Hz.

Der findes forskellige støjkilder der kan påvirke biologiske signaler, bl.a. støj fra elnettet og støj fra ledninger. Støj fra elnettet findes ved 50 Hz, derfor er det et krav at filteret har en stopbåndsfrekvens inden 50 Hz. Støj fra ledninger er lavfrekvent, og ligger i det ønskede spektrum. Derfor kan det være svært at identificere og frafiltrere.

#### Krav

- Skal have en knækfrekvens på 20 Hz, så alle signaler over bliver dæmpet
- Skal have en stopbåndsfrekvens på 45 Hz, så støj fra elnettet ikke påvirker signalet

#### Tolerance:

- ullet På knækfrekvensen er der en tolerance på  $\pm~2~\mathrm{Hz}$
- $\bullet\,$ På stopbåndsfrekvensen er der en tolerance på  $\pm~2~\mathrm{Hz}$

#### Tilpasning

For at tilpasse signalet til ADC'en, som har et arbejdsområde fra 0 - 3V, skal der benyttes en variabel forstærker. Denne skal sørge for at signalet ikke kommer udenfor arbejdsområdet.

#### Krav:

- Skal kunne dæmpe amplituden af signalet, hvis det ligger over 3V
- Skal kunne forstærke amplitude af signalet, hvis det ligger under 0V

#### Tolerance:

• Kravene skal opfyldes

#### Komparator

Komparatoren skal kunne sammenligne inputsignalet med en referencespænding. Komparatoren skal kunne bestemme i hvilken grad og i hvilken retning patienten hælder. Der skal være flere tærskelværdier, så feedbacken kan gives i flere niveauer. Derudover skal der benyttes en switch, så det bliver muligt at ændre tærskelværdierne. Derved gøres systemet mere fleksibelt,

og kan benyttes af patienter på balanceniveauer. Komparatoren skal kunne tænde for en diode og en vibrator, som afhænger hældningsgraden hos patienten.

#### Krav:

- Skal være en switch, så tærskelværdierne kan ændres
- Forysningsspænding på 9 V, da vi skal bruge et 9 V batteri som forsyningsspænding
- Skal ved en bestemt spænding tænde for en diode og vibrator

#### Tolerance:

- Der tolereres en afvigelse i tærskelværdien på 2 %
- Batteriet skal afgive en spænding på over 3 V

#### Feedback

Der skal være både visuel og sensorisk feedback i form af LED-dioder og vibratorer. Der skal være fem LED-dioder, en grøn, der indikerer midtpunkt, en gul diode på hver side af den grønne diode, en rød diode på hver side af den gule diode. Den gule diode skal begynde at lyse ved en bestemt hældningsgrad, der indikerer at patienten skal være opmærksom på sin balance. Den røde diode skal begynde at lyse ved en bestemt hældningsgrad, der indikerer at patienten er i fare for at falde. Dioderne til højre for den grønne diode, skal indikere at patienten falder til højre. Det samme for venstre. Den sensoriske feedback skal vibrere ved en bestemt hældningsgrad, samtidig med de enkelte dioder lyser. Hvis den gule diode lyser, skal vibrationen være let og hvis den røde diode lyser skal vibrationen være moderat. Der skal placeres en vibrator på højre side og venstre side af patienten, der skal indikere i hvilken retning patienten falder. Spændingsforsyningen til feedbacksystem skal udgøres af 9 V batterier.

#### Krav:

- Skal have en spændingsforsyning på 9 V
- Skal have en vibrator der har mindst to vibrationshastigheder
- LED-dioderne og vibratorerne skal informere patienten om hvilken retning hældningen sker
- LED-dioderne og vibratorerne skal informere patienten om risikoen for fald
- LED-dioderne skal kunne lyse kraftigt nok til at at kunne ses på 5 meters afstand

#### Tolerance:

 $\bullet$  Der accepteres af påbegyndelsen af feedbacken på  $\pm$  2 %

#### ADC

Der anvendes en ADC i systemet, for at konvertere det analoge signal til digitalt. Den skal kunne sample det forstærkede signal. ADC'ens inputssignal skal ligge fra 0 til 3V, da systemet skal kunne benyttes fjerde semester, hvor der benyttes en mikrokontroller med dette arbejdsområde. Det anbefales, at en ADC der skal opsamle et signal fra en variabel forstærkning har en opløsning på 12-bit [11]. Båndbredden på accelerometeret bestemmer hvilken samplingsfrekvens, der skal benyttes. I følge Nyquists sætning skal der samples med minimun det dobbelte af det biologiske signal. I praksis samples der med minimum det tidobbelte.

#### Krav:

- Skal kunne modtage et inputssignal i intervallet 0 til 3 V.
- Skal have en samplingsfrekvens på minimum det tidobbelte af accelerometerets båndbredde

#### Tolerance:

• Der accepteres ingen afvigelse ift. ADCen.

#### **USB-isolator**

Systemet skal være sikkert for patienten at benytte, hvilket USB-isolatoren har til formål at sikre. USB-isolatoren sikre at der ikke løber lækstrømme fra computeren ind i systemets kredsløb.

#### Krav:

• Skal have den samme outputspænding som inputspænding.

#### Tolerance:

• Der accepteres ingen afvigelse ift. USB-isolatoren.

#### Computer

Computeren er systemets digitale output. Det er brugerfladen for det fagkyndige personale og skal derfor kunne fremvise information omkring patienternes balance i form af grafer eller lignende. Det fagkyndige personale skal vha. af programmet kunne følge med i patienternes udvikling ift. balancen og programmet hvori graferne vises skal derfor have følgende krav.

#### Krav:

- Skal kunne fremvise en graf med information om patientens hældning i de enkelte øvelser. Herunder i hvor høj grad patienten har bevæget sig ud i risikozonerne.
- Skal kunne gemme data, så fagkyndigt personale kan følge med i patienternes udvikling ift. rehabiliteringen af balancefunktionen.
- Skal være brugervenligt for det fagkyndige personale, dvs. designet af programmet skal være enkelt.

#### Tolerance:

• Der accepteres ingen afvigelse ift. computeren og det program det fagkyndige personale skal anvende.

### Litteratur

- [1] Hjernesagen. Fakta om apopleksi, April 2015. URL http://www.hjernesagen.dk/om-hjerneskader/bloedning-eller-blodprop-i-hjernen/fakta-om-apopleksi.
- [2] Sundhedsstyrelsen. Bilag til forløbsprogram for rehabilitering af voksne med erhvervet hjerneskade apopleksi og tci. Sundhedsstyrelsen, 2011.
- [3] Ældre Sagen. Antal Ældre. Danmarks Statistik, 2014.
- [4] Christina Rostrup Kruuse. Apopleksi blodprop eller blødning i hjernen, August 2014. URL https://www.sundhed.dk/borger/sygdomme-a-aa/hjerte-og-blodkar/sygdomme/apopleksi/apopleksi-blodprop-eller-bloedning-i-hjernen/.
- [5] Ingrid Muus, Karin C Ringsberg, Max Petzold, and Lars-Olof Persson. Helbredsrelateret livskvalitet efter apopleks: Validering og anvendelse af SSQOL-DK, et diagnosespecifikt instrument til måling af helbredsrelateret livskvalitet blandt danske apopleksipatienter. PhD thesis, Nordic School of Public Health NHV Göteborg, Sweden, 2008.
- [6] Doris Karnath, Hans-Otto; Broetz. Understanding and treating "pusher syndrome". Physical Therapy. Volume 83. Number 12, 2003.
- [7] National Stroke Association. Recovery after stroke: Movement and balance. *National Stroke Association*, 2006.
- [8] D.S. Nichols. Balance retraining after stroke using force platform biofeedback. *Physical Therapy. Volume 77. Number 5. Page 553-558*, 1997.
- [9] Sundhedsstyrelsen. Hjerneskaderehabilitering en medicinsk teknologivurdering. Sundhedsstyrelsen, 2010.
- [10] Christina Rostrup Kruuse. Apopleksi, rehabilitering, April 2015. URL https://www.sundhed.dk/borger/sygdomme-a-aa/hjerte-og-blodkar/sygdomme/apopleksi/apopleksi-rehabilitering/.
- [11] George Zouridakis and James Moore. Biomedical Technology and Devices Handbook. CRC Press, 2003.