BILAG 1

Kravspecifikation

Indholdsfortegnelse

Kapite	11 In	dledning												2
Kapite	12 K	ravspecifi	ikation											3
2.1	Versio	nshistorik						 						3
2.2	Systen	nbeskrivels	se					 						3
	2.2.1	Aktør ko	ntekstdia	agran	1			 						4
	2.2.2	Aktørbes	krivelse					 						4
2.3	Funkt	onelle kra	v					 						5
	2.3.1	Version 1	.0					 						5
	2.3.2	Version 1	.1					 						5
2.4	Use C	ase diagrai	m					 						6
		2.4.0.1	Version	1.0 .				 						6
	2.4.1	Use Case	s - fully	dress	ed.			 						7
		2.4.1.1	Version	1.0 .				 						7
2.5	Use C	ase diagrai	m					 						10
		2.5.0.1	Version	1.1 .				 						10
	2.5.1	Use Case	s - fully	dress	ed .			 						10
			Version											
2.6	Ikke-fu	${ m inktionelle}$												
Littera	tur													15
Figure	r													16
Tabelle	er													17

Indledning

På baggrund af et møde med Jim Jensen fra Hammel Neurocenter, hvor udfordringer med nuværende behandling og udredning af dysfagipatienter blev diskuteret, er der udarbejdet en kravspecifikation til et system ved navnet synkerefleksmonitor(SRM). Dette system er tiltænkt til at supplere de nuværende systemer, der bruges til at udrede synke-spise problemer hos dysfagipatienter. Det skal dog for god ordens skyld understreges at systemet, der realiseres i dette projekt er på Proof-of-Concept stadie og dermed må ikke anvendes til kliniske brug. Kravet til dette system er udspecificeret af projektgruppens medlemmer uden at der er indgået en kontrakt med Hammel Neurocenter som kunde. Med andre ord er projektgruppens medlemmer ikke forpligtet til at levere et produkt til nogen.

Kravspecifikationen har til formål at specificere kravene til SRM. SRM'en består af en bioimpedans måler(BI) og en EMG måler. Kravene til SRM'en er blevet prioriteret i MoSCoW analyse, hvor "must kravet"prioriteres højst. Kravspecifikationen indeholder en beskrivelse af projektets funktionelle krav, en aktør-kontekstdiagram, systemets use-cases og ikke-funktionelle krav. Til kravspecifikationen er der lavet en accepttest, som primært har til formål at teste de opstillede funktionelle- og ikke-funktionelle krav. Accepttesten kan ses i "bilag 2 - Accepttestspecifikation".

Kravspecifikation 2

2.1 Versionshistorik

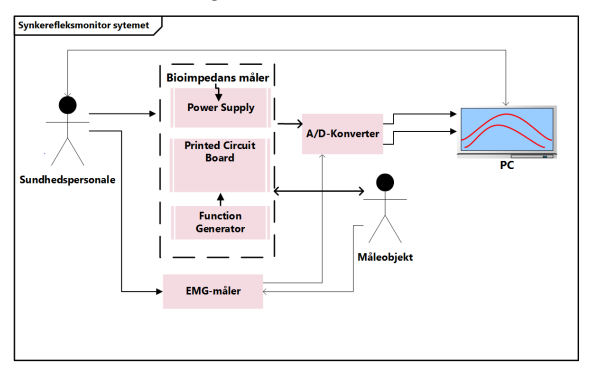
Version	Dato	Ansvarlig	Beskrivelse
0.1	26-09-2017	MBA	Oprettelse og udfyldning af UC1 og Use case diagram. Systembeskrivelse og MoSCoW tilføjet.
0.2	27-09-2017	MBA	Udfyldning af UC2 - UC4 ver. 1.0 og aktør kontekstdiagram tilføjet.
0.3	28-09-2017	MHM	(F)URPS+ er tilføjet.
0.4	10-10-2017	MBA & MHM	Ikke-funktionelle krav tilføjet
0.5	15-11-2017	MBA	MoSCoW opdateret. Ændring til tre usecases ver. 1.1.
0.6	13-12-2017	MHM	MoSCoW opdateret. Tilføjet SRM på print og Database.

Tabel 2.2: Versionshistorik

2.2 Systembeskrivelse

Figur 2.1 viser systembeskrivelsen for SRM'en. Systemet består af et BI kredsløb og en kommerciel emg-måler, der tilsammen udgør SRM'en. Systemet fungerer ved at et sundhedspersonale foretager en BI- og EMG-måling ved at tilkoble elektroder fra hhv. BI- og EMG-måleren til et måleobjekt. Vha. en funktionsgenerator sendes en konstant strøm til måleobjektet via. BI-kredsløbet og elektroderne. Herved måles spændinger, vha. elektroderne, som opstår når forholdet mellem spænding og strøm over måleregionen ændrer sig. De målte spændinger omdannes til digitale værdier vha. en A/D-konverter. Tilslut vises disse værdier på en PC-skærm i form af en graf. Sundhedspersonalet har hermed mulighed for at evaluere måleobjektets synkefrekvens.

$2.2.1 \quad Akt \'{o}r \ kontekst diagram$



 $Figur\ 2.1:\ Akt \textit{\o}r\text{-}kontext\ diagram$

2.2.2 Aktørbeskrivelse

Aktørnavn	Type	Beskrivelse
Sundhedspersonale	Primær	Sundhedspersonalet tilkobler BI- og EMG-måleren til måleobjektet vha. elektroder, samt starter og afslut- ter målingen. Yderligere interagerer sundhedsperso- nalet med en brugergrænseflade.
Bioimpedans-måler	Sekundær	BI- måleren anvendes til at måle bioimpedans signaler fra måleobjektet
EMG-måler	Sekundær	EMG-måleren anvendes til at måle EMG fra måleobjektet.
Måleobjekt	Sekundær	Måleobjektet er kilden hvorfra bioimpedans signalerne indhentes. Måleobjektet er tilkoblet til både BIog EMG-måleren.
${ m A/D} ext{-}{ m konverter}$	Sekundær	A/D-konverterens funktion er at konvertere analog signaler fra hhv. BI-og EMG-måler til digitale signaler.
PC	Sekundær	Denne brugergrænseflade bruges til at visualisere de målte signaler i graf form.

 $Tabel\ 2.3:\ Akt \"{o}rbeskrivelse\ for\ hele\ systemet$

2.3 Funktionelle krav

2.3.1 Version 1.0

Nedenstående tabel 2.4 beskriver funktionelle krav, der stilles til applikationen synkerefleksmonitor. Nogle krav til synkerefleksmonitoren er vigtigere end andre, og de prioriteres vha. MosCow-metoden. Kravene i *Must og Should* prioriteres højest. I dette projekt bestræbes det at opfylde kravene i *Must og Should*.

2.3.2 Version 1.1

Senere i projektet er det konstateret at krav nummer 5 ikke er muligt at opfylde. For komme i besiddelse af en kommerciel BI-måler har gruppen taget kontakt til Steven Brandtlov, fra Indkøb og Medicoteknik Skejby Sygehus, gennem Peter Johansen, lektor på Institut for Ingeniørvidenskab på Aarhus Universitet. Etablering af konktakten har taget længere pga. manglende respons fra Steven Brandtlov side, se "bilag 11 - Mail korrespondance". Desuden fungerede den kommercielle BI-måler ikke efter dens brugeranvisning efter gruppen fik fat i den. Derfor blev gruppen enig om at ikke bruge mere tid på den kommercielle BI-måler. Dette har resulteret ændringer i krav nummer 5. Kravet flyttes til "Could hav" kategorien i den nye version.

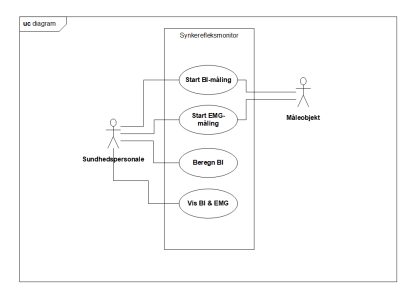
Must have	Should have
1. Systemet skal have en bioimpedans sensor (BI), der kan måle bioimpedans signaler	7. Matlab GUI, der kan præsentere BI og EMG signaler
2. Systemet skal have EMG sensor, der kan måle EMG signaler	8. Både BI og EMG målinger skal køre simultant
3. Systemet skal kunne vise BI og EMG signaler over tid på en graf (offline) i Matlab	9. Validere bioimpedans sensoren op imod kommerciel BI måler
4. Systemet skal kunne beregne BI på baggrund af målte spændinger	
5. Systemet skal kunne gemme BI og EMG målingerne	
6. Systemet skal kunne hente tidligere BI og EMG målinger	
Could have	Would have
10. Real-time visning af EMG- og BI signalerne	14. Mobilt synkerefleksmonitor med touch skærm
11. Machine Learning for at diskriminere mellem synkerefleks og støj (tale og hoste)	15. EMG og BI signalerne overføres til EPJ
12. Systemt skal udføres på et færdigt print	16. Tage højde for anatomiske forskelle mellem kønnene

Tabel 2.4: MoSCoW opdeling af kravene til synkerefleksmonitoren.

2.4 Use Case diagram

2.4.0.1 Version 1.0

For at opfylde de overstående krav, skal systemet have usecases, der bidrager til opfyldelsen af disse krav. Figur 2.2 viser systemets fire usecases: Start BI-måling, Start EMG-måling, Beregn BI, Vis BI og EMG. De fire usecases udtrykker antallet af muligheder som brugeren til programmet kan interagerer med på brugergrænsefladen. Nedenstående er der detaljeret beskrivelse af de enkelte usecases gennem et fully-dressed skema.



Figur~2.2:~Use Case~diagram~for~synker efleks monitoren.~Systemet~best & af~4~use cases,~der~til sammen~igang sætter,~beregner~og~viser~to~m& linger

Systemet består af en softwaredel, en A/D-konverter, BI-måler, EMG-måler med tilhørende hardware.

2.4.1 Use Cases - fully dressed

2.4.1.1 Version 1.0

Scenarie		Hovedscenarie
Navn		Start BI-måling
Mål		At få foretaget en BI-måling
Initiering		Startes af Sundhedspersonale
Aktører		Sundhedspersonale (primær), Måleobjekt (sekundær)
Referencer		
Samtidige forekomster		En BI-måling pr. kørsel
Forudsætninger		Alle systemer er ledige og operationelle. Elektroder påsat måleobjekt og GUI-vindue er åbent
Resultat		BI-målingen er blevet foretaget efter ønske
Hovedscenarie	1.	Sundhedspersonale trykker på knappen "Start BI-måling"
	2.	Systemet foretager en måling i 10 sekunder
	3.	Systemet har gemt målingen i en fil

[Undtagelse 3.a:] Systemet har ikke gemt målingen i en fil

Tabel 2.5: Fully dressed Use Case 1

Use Case 2

Scenarie		Hovedscenarie
Navn		Start EMG-måling
Mål		At få foretaget en EMG-måling
Initiering		Startes af Sundhedspersonale
Aktører		Sundhedspersonale (primær), Måleobjekt (sekundær)
Referencer		
Samtidige forekomster		En EMG-måling pr. kørsel
Forudsætninger		EMG-måleren er ledig og operationel. Elektroder påsat måleobjektet og GUI-vinduet er åbent
Resultat		EMG-målingen er blevet foretaget
Hovedscenarie	1.	Sundhedspersonale trykker på knappen "Start EMG-måling"
	2.	Systemet foretager en måling i 10 sekunder
	3.	Systemet har gemt målingen i en fil
		[Undtagelse 3.a:] Systemet har ikke gemt målingen i en fil
Undtagelser	3.a.	Hovedscenarie 1 i Use Case 2 gentages

Tabel 2.6: Fully dressed Use Case 2

Scenarie	Hovedscenarie
Navn	Beregn BI
Mål	At få beregnet BI
Initiering	Startes af Sundhedspersonale

Aktører		Sundhedspersonale (primær)
Referencer		Use Case 1
Samtidige forekomster		En BI-beregning pr. kørsel
Forudsætninger		Use case 1 er foretaget
Resultat		BI-beregningen er foretaget
Hovedscenarie	1.	Sundhedspersonale trykker på knappen "Beregn-BI"
	2.	Systemet har gemt BI-beregningen i en fil
		$[\mathit{Undtagelse~2.a:}]$ Systemet har ikke gemt BI-beregningen i en fil
Undtagelser	2.a.	Hovedscenarie 1 i Use Case 3 gentages

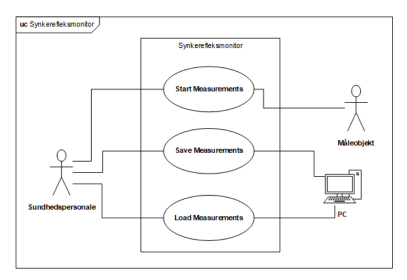
Tabel 2.7: Fully dressed Use Case 3

Scenarie		Hovedscenarie
Navn		Vis BI & EMG
Mål		At få vist BI- & EMG-måling over tid på en graf
Initiering		Startes af Sundhedspersonale
Aktører		Sundhedspersonale (primær)
Referencer		
Samtidige forekomster		En graf pr. kørsel
Forudsætninger		Use case 2 og 3 er foretaget
Resultat		Grafen er vist efter ønske
Hovedscenarie	1.	Sundhedspersonale trykker på knappen "Vis BI & EMG"
	2.	Grafen vises i GUI-vinduet
${\bf Undtagelser}$		-

Tabel 2.8: Fully dressed Use Case 4

2.5.0.1 Version 1.1

Senere i projektet er det besluttet at forsimple design af brugergrænsefladen. Denne beslutning har medført ændringer i det oprindelige usecase diagram. De nye ændringer kan ses på 2.3. Her er det valgt at reducere de oprindelige usecases til kun 3 usecases.



Figur 2.3: UseCase diagram for synkerefleksmonitoren. Systemet består af tre usecases, der tilsammen starter, måler, gemmer og henter en BI- og en EMG-måling

2.5.1 Use Cases - fully dressed

2.5.1.1 Version 1.1

Scenarie		Hovedscenarie
Navn		Start Measurements
Mål		At måle to signaler simultant
Initiering		Startes af Sundhedspersonale
Aktører		Sundhedspersonale (primær), Måleobjekt (sekundær)
Samtidige forekomster		1 måling pr. kørsel
Forudsætninger		BI-måleren og EMG-måleren er ledige og operationelle. Elektroderne påsat måleobjektet og GUI-vinduet er åbent
Resultat		To målinger foretages og vises til brugeren
Hovedscenarie	1.	Sundhedspersonalet trykker på knappen "Start Measurements "

	2.	En række funktioner køres automatisk og systemet sørger for at to målinger foretages simultant
		$[\mathit{Undtagelse}\ 2.a:]$ Systemet foretager ikke målinger
Undtagelser	2.a	Applikationen genstartes og hovedscenarie 1 i Use Case 1 gentages

Tabel 2.9: Fully dressed for Use Case 1

Use Case 2

Scenarie		Hovedscenarie
Navn		Save Measurements
Mål		At gemme to signaler
Initiering		Startes af Sundhedspersonale
Akt ører		Sundhedspersonale (primær), PC (sekundær)
Samtidige forekomster		1 måling gemmes pr. kørsel
Forudsætninger		Use Case 1 er kørt
Resultat		At gemme to målinger
Hovedscenarie	1.	Sundhedspersonalet trykker på knappen "Save Measurements "
	2.	En række funktioner køres automatisk og systemet sørger for at gemme to målinger
		[Undtagelse 2.a:] Systemet gemmer ikke målingerne
Undtagelser	2.a	Hovedscenarie 1 i Use Case 1 gentages

Tabel 2.10: Fully dressed for Use Case 2

Scenarie	Hovedscenarie
Navn	Load Measurements
Mål	At hente målingerne
Initiering	Startes af Sundhedspersonale

Aktører		Sundhedspersonale (primær), PC (sekundær)
Samtidige forekomster		1 måling hentes pr. kørsel
Forudsætninger		Use Case 1 og 2 er gennemført
Resultat		At hente to målinger
Hovedscenarie	1.	Sundhedspersonalet trykker på knappen "Load Measurements "
	2.	En række funktioner køres automatisk og systemet sørger for at hente to målinger
		[Undtagelse 2.a:] Systemet henter ikke målingerne
Undtagelser	2.a	Hovedscenarie 1 i Use Case 1 og 2 gentages

Tabel 2.11: Fully dressed for Use Case 3

2.6 Ikke-funktionelle krav

Hvor de funktionelle krav afdækker applikationens specifikke adfærd, afdækker ikkefunktionelle krav applikationens kvalitetsaspekter [1]. Her er der fokus på (F)URPS+ elementerne. Ved at tage højde for disse elementer kan man forbedre produktets kvalitet. Lige som i de funktionelle krav prioriteres (F)URPS+ elementerne vha. MosCow-metoden. I det følgende beskrives de (F)URPS+ elementer, som er prioriteret i dette projekt.

Usability

- 1. Sundhedspersonalet skal kunne anvende synkerefleksmonitoren efter 10 minutters instruktion.
- 2. Sundhedspersonalet skal kunne efter endt introduktion til synkerefleksmonitoren foretage en måling uden fejl.
- 3. Sundhedspersonalet skal kunne efter en periode, på en uge væk fra synkerefleksmonitoren, foretage en måling uden fejl.
- 4. Sundhedspersonalet får mulighed for, at give karakter til GUI-designet på en skala fra 1-5, hvor 5 er yderst tilfredsstillende.
- 5. Sundhedspersonalet skal kunne aflæse graferne fra GUI'en på 2 meters afstand.

Reliability

- 6. Det skal maksimalt tage 5 timer at gendanne Synkerefleksmonitor (MTTR Mean Time To Restore).
- 7. Synkerefleksmonitor skal have en oppetid uden nedbrud på minimum 1 dag (24 timer) (MTBF Mean Time Between Failure).
- 8. Synkerefleksmonitor skal have en oppetid/køretid på:

$$Availability = \frac{MTBF}{MTBF + MTTR} \cdot 100 = \frac{24}{24 + 5} \cdot 100 = 82,76\% \tag{2.1}$$

Performance

- 9. Synkerefleksmonitorens hardware skal kunne tændes indenfor 3 minutter.
- 10. Synkerefleksmonitorens GUI skal kunne vises indenfor 3 minutter.
- 11. GUI'ens responstid skal maksimum være 30 sekunder.
- 12. Synkerefleksmonitorens hardware skal kunne fungere under temperatur mellem -10 til 40°C.

2.6. Ikke-funktionelle krav

Supportability

- 13. Sundhedspersonalet skal kunne udskifte batterierne til hardwaren inden for 2 minutter.
- 14. Sundhedspersonalet skal kunne udskifte elektroderne inden for 4 minutter.
- 15. Softwaren skal opbygges med lav samhørighed.

Litteratur

[1] Ingeniørhøjskolen Aarhus Universitet. Specification , Part 1 System Specification Specification , Part 1. pages 1–43, 2014.

Figurer

2.1	Aktør-kontext diagram	4
2.2	UseCase diagram for synkerefleksmonitoren. Systemet består af 4 usecases, der	
	tilsammen igangsætter, beregner og viser to målinger	7
2.3	UseCase diagram for synkerefleksmonitoren. Systemet består af tre usecases,	
	der tilsammen starter, måler, gemmer og henter en BI- og en EMG-måling	10

Tabeller

2.2	Versionshistorik	
2.3	Aktørbeskrivelse for hele systemet	4
2.4	MoSCoW opdeling af kravene til synkerefleksmonitoren	6
2.5	Fully dressed Use Case 1	8
2.6	Fully dressed Use Case 2	8
2.7	Fully dressed Use Case 3	Ć
2.8	Fully dressed Use Case 4	Ć
2.9	Fully dressed for Use Case 1	11
2.10	Fully dressed for Use Case 2	L 1
2.11	Fully dressed for Use Case 3	12