

3. Semester projekt Kravspecifikation

Udvikling af et blodtrykmålesystem

Kravspecifikation

Navn	AU ID	Studienummer
Caroline Kaagaard Dahl Laursen	AU572444	201611025
Nicolai Bæch	AU580049	201704646
Mathias Egsgaard	AU590400	201705031
Thea Plenus Kjeldahl Kristensen	AU577124	201707180
Sarah Krohn Fenger	AU577425	201707931
Mikkel Rugholm Boisen	AU578833	201708119
Kajene Elankanathan	AU594051	201710472

Vejleder: Samuel Alberg Thrysøe

DATO: 19/12-2018

Antal sider: 17

Versionshistorik

${f Version}$	Dato	Initialer	Beskrivelse
0.1	04-09-2018	SKF	Oprettelse af dokument
0.2	09-09-2018	SKF + NB	Rettelse af Use Cases
			Rettelse af ikke-funktionelle krav
0.3	10-09-2018	TPKK	Rettelse af aktørkontekst-
			og Use Case diagram
0.4	11-09-2018	TPKK + KE +	Rettelse af Use Case beskrivelser
		CKDL + MRB + NB	Rettelse af ikke-funktionelle krav
			Rettelse af aktør beskrivelser
			Rettelse af systembeskrivelse og systemoversigt
			Rettelse af fullydressed Use Cases
0.5	12-09-2018	TPKK	Rettelse af aktørkontekst- og UC-diagram
0.6	16-09-2018	TPKK + KE	Tilføjelse af indholdsfortegnelse og overskrifter
			Rettelse af ikke-funktionellekrav
1.0	19-09-2018	CKDL + TPKK +	Tilføjelse til systembeskrivelse
		NB + MRB	Beskrivelse af alarmer
			Rettelse af aktørbeskrivelser
			Rettelse af MoSCoW
			Tilføjelse til systembeskrivelse
			Rettelse af extension 1.a
1.1	25-09-2018	NB	Tilføjelse af forkortelser.
1.2	09-11-2018	TPKK	Tilføjelse af trykværdier til UC5
1.3	15-11-2018	TPKK	Tilføjelse af ikke-funktionelle krav
1.4	06-12-2018	TPKK	Rettelse af UC beskrivelser, UC5 og ikke-funktionelle krav
2.0	11-12-2018	CKDL	Dokument overført til LaTex.

Godkendelsesformular

Forfatter(e):				
Godkendes af:				
Projektnummer:				
Dokument-ID:				
Antal sider:				
Kunde:				
Ved underskrivelse af det ønskede system	dette dokument	accepteres det a	f begge parter, som værend	de kravende til
Dato			Sted	
< Kunde underskrift>			< Leverandør underskrif	ft>

Indholdsfortegnelse

Kapitel	1 Ordliste	5
Kapitel	2 Systembeskrivelse	6
2.1	Systembeskrivelse	6
2.2	Beskrivelse af alarmer	7
2.3	Systemoversigt	8
2.4	Skitse af brugergrænseflade	8
Kapitel	3 Funktionelle krav	9
3.1	Aktør kontekst diagram	9
3.2	Aktørbeskrivelser	9
3.3	Use Case beskrivelser	10
	3.3.1 Use Case 1: Mål og vis blodtryk og puls	10
	3.3.2 Use Case 2: Justér grænseværdier	10
		11
	3.3.4 Use Case 4: Gem data	11
	3.3.5 Use Case 5: Kalibrering	11
3.4	Use Case Diagram	11
3.5	Use Cases: Fully dressed Use Case beskrivelser	12
	3.5.1 Use Case 1: Mål og vis blodtryk og puls	12
	3.5.2 Use Case 2: Justér grænseværdier	13
	3.5.3 Use Case 3: Alarmering	13
	3.5.4 Use Case 4: Gem data	14
	3.5.5 Use Case 5: Kalibrering	15
Kapitel	4 Ikke funktionelle krav	16
$\overline{4.1}$	Must have:	16
4.2		17
4.3		17
4.4		17

1 Ordliste

\mathbf{Ord}	Forklaring
GUI	Graphical User Interface
Ext	Extension
VS	Microsoft Visual Studio
AD-converter	Analog-Digital Converter
CPR	Centrale personregister
MoSCoW	Must have, should have, could have, won't have
FURPS+	Functionality, usability, reliability, performance, supportability

Tabel 1.1. Ordliste

2 Systembeskrivelse

2.1 Systembeskrivelse

Formålet med dette projekt er at udvikle en invasiv blodtryksmåler, der skal være på en operationsstue. Den invasive blodtryksmåler er et system, der har til formål at kunne måle, angive og visualisere en patients systolisk-, diastolisk og middelblodtryk samt puls. Blodtrykket visualiseres kontinuert, når det tilsluttes det væskefyldte kateter. Derudover vil systemet alarmere i visse situationer beskrevet i punkt 2.2. Systemet består af en hardware del og en software del.

Systemets software del skal udvikle et program, der skal kunne kalibrere, vise blodtrykket kontinuerligt, måle puls og gemme de målte data. Derudover skal programmet indeholde et digital filter til filtrering af boldtrykket. Det digitale filter skal kunne slås til og fra. Programmet er bygget op omkring et Graphical User Interface (GUI) bestående af følgende elementer:

- 2.1. Knap "Lav nulpunktsjustering" Laver nulpunktsjustering
- 2.2. Knap "Start" Påbegynder målingen
- 2.3. Knap "Indstil grænseværdi" Gør det muligt at ændre på grænseværdier under en måling eller før en måling Pr. deafult er der valgt flg. værdier: Puls øvre: 120 Puls nedre: 60 Blodtrykkets øvre grænseværdi er værdien for det systoliske blodtryk. Dette er valgt til 160. Blodtrykkets nedre grænseværdi er værdien for det diastoliske blodtryk. Dette er valgt til 60
- 2.4. Knap "Ryd" Rydder alle værdier på brugergrænsefladen
- 2.5. Knap "Stop" Stopper målingen.
- 2.6. Knap "Gem" Gemmer værdier for blodtryksmåling, alarmer, digitaltfilter, patientens CPR og brugerens ID.
- 2.7. Knap "Kalibrering" Kalibrerer systemet.
- 2.8. Knap "Mute alarm" Gør alarm lydløs. De visuelle effekter vil stadig være synlige.
- 2.9. Knap "Afbryd alarm" Stopper en alarm.
- 2.10. To radiobuttons Slår digitalt filter til eller fra. Er monitor valgt er filteret aktiveret. Er mode valgt er filteret deaktiveret. Monitor valgt pr. default.
- 2.11. Tekstbokse Indeholder data I form af systolisk-, diastolisk-, middelblodtryk og puls.
- 2.12. Chart Indeholder kontinuert graf over patientens blodtryk

Se også punkt 2.3 "Skitse af brugergrænseflade"

Systemets hardware består af et elektrisk kredsløb der skal kunne forstærke blodtrykssignalet fra en tryktransducer. Før signalet sendes til en AD-converter filtreres det af et analogt

antialiaseringsfilter. AD-converterens funktion er at konvertere det analoge signal til et digitalt signal, som vores software kan analysere.

Blodtrykket måles invasivt hvilket betyder, at blodtryksmåleren er tilsluttet patientens arterier via et væskefyldt kateter. Tryktransduceren har en membran, som registrerer trykket vha. stræk modstande. Dog vil vi i vores praktiske situation bruge en væskesøjle til at agere som patient.

Når systemets opsætning er klart, trykkes der på "start"-knappen, som igangsætter signalvejen gennem hardwaren og ind på GUI'en. Herpå vil talværdierne svarende til patients værdier blive præsenteret. Sker der et fald i blodtrykket, f.eks. I forbindelse med en operation, vil systemet registrere dette, og starte en alarm, således brugeren gøres opmærksomme på et fald i blodtrykket. Alarmen startes, når blodtrykket falder under eller overstiger grænseværdierne, hvor det diastoliske blodtryk er den nedre grænseværdi, og det systoliske blodtryk er den øvre grænseværdi.

Brugeren kan stoppe alarmen eller slå lyden fra alarmen, samt stoppe målingen. Efter brugeren har foretaget en blodtryksmåling, gemmes blodtryksmålingens værdier, patientens CPR-nummer, digitalt filter, alarmer og brugerens ID-nummer.

2.2 Beskrivelse af alarmer

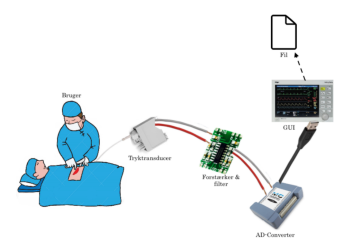
Systemet skal i henhold til standard 60601-1-8 kunne alarmere ved eventuelle ændringer i blodtryk samt puls. Systemet findes i operationsstuer og brugsscenariet vil derfor typisk være i forbindelse med operationer. Systemet skal alarmere ved:

- 2.2.1 Fald eller stigning i blodtryk ud over de justerbare grænseværdier
- 2.2.2 Fald eller stigning i puls ud over de justerbare grænseværdier

Alarm 2.2.1 er kategoriseret "high priority" og skal alarmere i henhold til dokumentet "Standard 60601-1-8". Den er kategoriseret high idet det er livsfarligt for patienten, hvis der ikke handles med det samme.

Alarm 2.2.2 er kategoriseret "high priority" og skal alarmere i henhold til dokumentet "Standard 60601-1-8". Den er kategoriseret high idet det er livsfarligt for patienten, hvis der ikke handles med det samme.

2.3 Systemoversigt



Figur 2.1. Systemoversigt

På figur 2.1 ses systemoversigten for vores blodtrykmålersystem, der har til formål at kunne måle og vise en patients blodtryk og puls på en brugergrænseflade.

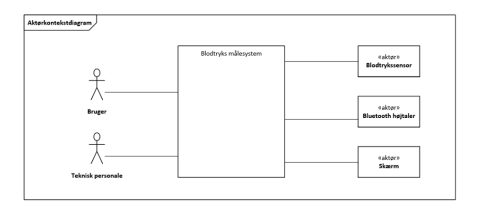
2.4 Skitse af brugergrænseflade



Figur 2.2. Skitse af brugergrænseflade

3 Funktionelle krav

3.1 Aktør kontekst diagram



Figur 3.1. Aktør kontekst diagram

3.2 Aktørbeskrivelser

Aktør	\mathbf{Type}	${f Beskrivelse}$	Samtidige forekomster
Bruger	Primær	Brugeren betjener blodtryks målesystemet. Brugeren nulpunkts- justerer, igangsætter og stopper måling. Brugeren er en sundhedsfaglig person, der arbejder på operationsstuen.	1. Da der kun er én blodtryksmåler i systemet, kan der kun være en bruger.
Teknisk personale	Primær	Teknisk personale er teknisk uddannet og skal foretage kalibreringen af systemet.	1. Da der kun er én blodtryksmåler i systemet, kan der kun være et teknisk personale
Blodtryksensor	Sekundær	Blodtryksensoren er et interface for patienten som er koblet til systemet	1. Da der kun er én blodtryksmåler i systemet, kan der kun være en blodtryksensor

Bluetooth højtaler	Sekundær	Bluetooth højtaleren afspiller lyden for de alarmer der står i system- beskrivelsen.	1. Da der kun er én blodtryksmåler i systemet, kan der kun være en bluetooth højtaler
Skærm	Sekundær	Skærmen bruges til at vise brugergrænsefladen meget større end på computeren. Skærmen gør det nemt og overskueligt for hele personalet at følge med i blodtrykmålingen og de målte værdier af systolisk-, diastolisk-, median blodtryk og puls.	Flere. Da antal skærme ikke er afhængig af antal blodtryksmålere

Tabel 3.1. Aktørbeskrivelser

3.3 Use Case beskrivelser

Dette afsnit giver en kort beskrivelse af systemets Use Cases. Systemet har mange funktioner, herunder måling af puls og blodtryk samt vise det på brugergrænsefladen. Grafen for blodtryk vises kontinuert og værdi for systolisk-, diastolisk-, og median blodtryk samt puls vises i form af tal. Derudover kan systemet alarmere i henhold til punkt 2.2. Systemet kan gemme blodtryksværdierne, digital filter status, brugerens ID-nummer, patientens CPR-nummer, alarmer samt alarmbetingelser. Systemet har endvidere et digitalt filter, som kan slås til og fra på brugergrænsefladen.

3.3.1 Use Case 1: Mål og vis blodtryk og puls

Formålet med denne use case er få en patients blodtryk visualiseret kontinuerligt samt vise værdierne for patientens systoliske-, diastoliske- og middelblodtryk samt puls. Før brugeren kan igangsætte måling af patientens blodtryk og puls skal der foretages en nulpunktsjustering. Dette gøres i forhold til det atmosfæriske tryk i rummet. Brugeren trykker på "Lav nulpunktsjustering", hvor efter der laves en nulpunktsjustering. Derefter kan brugeren trykke på "start", hvorefter målingen startes. Derefter kan brugeren slå det digitale filter til eller fra. Brugeren stopper målingen ved at trykke på "stop".

3.3.2 Use Case 2: Justér grænseværdier

Formålet med denne use case er at justere grænseværdierne for puls samt systolisk- og diastolisk blodtryk. Der er pr. default valgt grænseværdier for blodtryk og puls som beskrevet i systembeskrivelsen. Hvis forholdene ændrer sig, så er det muligt for brugeren at justere i disse grænseværdier. Dette gøres ved at trykke på knappen "Indstil grænseværdi", og derefter indtaste de ønskede værdier.

3.3.3 Use Case 3: Alarmering

Formålet med denne use case er at der udløses en alarm i henhold til, det der er beskrevet i punkt 2.2. Brugeren kan vælge at gøre de auditive alarmer lydløse, eller stoppe alarmen helt. Dette gøres på brugergrænsefladen. Dato og tid for alarmen, de tilknyttede alarm grænser, alarmbetingelsen, grænseværdierne som blev overskredet og alarmens prioritet logges i henhold til dokumentet "Standard 60601-1-8".

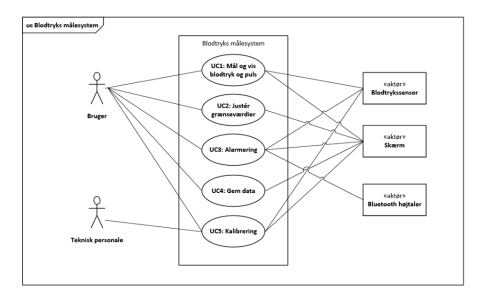
3.3.4 Use Case 4: Gem data

Formålet med denne use case er at rådata, start- og slut tidspunkt, kalibreringsdato, kalibreringsværdi, nulpunktjusteringsværdi, patientens CPR-nummer og brugerens id gemmes i en fil. Det systoliske-, diastoliske-, middelblodtryk og puls gemmes ikke, da disse kan genskabes ud fra rådataen. Efter brugeren har foretaget en blodtryksmåling kan vedkommende vælge at gemme patientens data ved at trykke på knappen "gem". Der åbnes et nyt vindue, hvor brugeren skal indtaste patientens CPR-nummer, personale ID og dato med tid. Derefter trykker brugeren på "gem" knappen på det nye vindue. Hvis CPR-nummeret ikke er korrekt, kommer der en besked om at brugeren skal tjekke patientens cpr-nummer. Hvis CPR-nummeret er korrekt trykkes der på "gem" knappen igen. Måligens data i form af systolisk- og diastolisk- blodtryk samt middelblodtrykket og puls gemmes i en fil. Kendes patientens CPR-nummer ikke under operation, evt. i forbindelse med en akut situation indtastes 000000-0000 i stedet for CPR-nummer, når der gemmes data.

3.3.5 Use Case 5: Kalibrering

Formålet med denne use case er at kalibre systemet, således et kendt tryk svarer til en kendt spænding. Kalibrering af systemet skal foretages ca. én gang årligt. En teknisk fagperson har ansvaret for kalibreringen af systemet og kan igangsætte kalibreringen ved at trykke på knappen kalibrering, der ses på brugergrænsefladen i punkt 3 "Skitse af brugergrænseflade". Herefter foretages der 5 målinger med 5 forskellige trykværdier, som er henholdsvis 10 mmHg, 30 mmHg, 50 mmHg, 75 mmHg og 100 mmHg.

3.4 Use Case Diagram



Figur 3.2. Use Case Diagram

3.5 Use Cases: Fully dressed Use Case beskrivelser

3.5.1 Use Case 1: Mål og vis blodtryk og puls

Navn	Use Case 1: Mål og vis blodtryk og puls
Mål	At måle et blodtryk og vise det kontinuert via
	en graf på brugergrænsefladen samtidig med, at
	systolisk-, diastolisk- og middel blodtryk samt
	puls afbildes med tal på brugergrænsefladen.
Initiering	Brugeren
${f Akt}$ ører	Primær: Brugeren
	Sekundær: Blodtryksensor
	Sekundær: Skærm
Antal samtidige forekomster	1
Prækondition	Systemet er klar og operationelt
Postkondition	Blodtryk er målt og vist kontinuert via en
	graf på brugergrænsefladen samtidig med,
	at systolisk-, diastolisk- og middelblodtryk
	og puls er afbildet med tal på
	brugergrænsefladen.
${f Hovedscenarie}$	1.1 Bruger trykker på lav nulpunktsjustering og
	foretager nulpunktsjustering
	1.2 Bruger trykker på "Start"på brugergrænsefladen
	1.3 Blodtryk måles og vises kontinuert via en
	graf på brugergrænsefladen. Talværdi for systolisk-,
	diastolisk-, og median blodtryk samt puls afbildes
	[Ext 1a: Digitalt filter vælges fra]
	1.4 Bruger trykker på "Stop"på brugergrænsefladen
	1.5 Bruger trykker på "Ryd"på brugergrænsefladen
	1.6 Use Case afsluttet
${\bf Udvidelser/undtagelser}$	[Ext 1a: Digitalt filter vælges fra]
	1b.1 Bruger vælger "mode"ved digitalt filter på
	brugergrænsefladen
	1b.2 Måledata vises uden filter på brugergrænsefladen
	1b.3 Use Case fortsætter fra punkt 1.4

3.5.2 Use Case 2: Justér grænseværdier

Navn	UC2: Juster grænseværdier	
Mål	At justere grænseværdier	
Initiering	Bruger	
Aktører	Primær: Bruger	
	Sekundær: Blodtrykssensor	
	Sekundær: Skærm	
Antal samtidige forekomster	1	
Prækondition	Blodtryksmåleren er ledig og operationel.	
Postkondition	Blodtryksmålerens grænseværdier er justeret.	
Hovedscenarie	2.1 Bruger trykker på "Juster grænseværdier" på	
	brugergrænsefladen	
	2.2 Bruger indtaster grænseværdier	
	2.3 Bruger trykker på "OK"	
	2.4 Systemet accepterer justeringerne	
	[Extension 2a: Systemet afviser justeringerne]	
	2.4 Systemet kommer med en informations-	
	meddelelse om der er sket en justering af grænse-	
	værdierne	
${\bf Udvidelser/undtagelser}$	[Extension 2a: Systemet afviser justeringerne]	
	2a.1 Systemet meddeler at grænseværdierne er ugyldige.	
	2a.2 Use case afsluttes	

3.5.3 Use Case 3: Alarmering

Navn	Use Case 3: Alarmering	
Mål	Der udløses en alarm i henhold til punkt 2.2	
Aktører	Primær: Bruger	
	Sekundær: Blodtrykssensor	
	Sekundær: Bluetooth højtaler	
	Sekundær: Skærm	
Antal samtidige forekomster	1	
Prækondition	Blodtryksmåling er foretaget	
Postkondition	Systemet har alarmeret	
Hovedscenarie	3.1 Der bliver udløst en alarm i henhold til punkt 2.2	
	"alarm beskrivelse"	
	[Extension 3a: Brugeren mutere alarmen]	
	3.2 Brugeren trykker på afbryd alarm	
	3.3 Systemet logger alarmen i henhold til dokumentet	
	"Standard 60601-1-8".	
	3.4 Use casen afsluttes	
${\bf Udvidelser/undtagelser}$	[Extension 3a: Brugeren mutere alarmen]	
	3a.1 Brugeren slår lyden fra på alarmen ved at trykke	
	på "Mute". Systemet alarmerer kun visuelt indtil brug-	
	eren trykker på "Mute" igen.	
	3a.2 Use case afsluttes	

3.5.4 Use Case 4: Gem data

Navn	Use Case 4: Gem data	
Mål	At data for blodtryksmålingen bliver gemt i en fil	
Initiering	Bruger	
Aktører	Primær: Bruger	
	Sekundær: Blodtrykssensor	
Antal samtidige forekomster	1	
Prækondition	Use case 1 er udført og data er klar til at blive gemt	
Postkondition	Data for blodtryks og puls er blevet gemt i en fil	
Hovedscenarie	4.1 Brugeren trykker på "gem data"-knappen	
	4.2 Pop-up-vindue kommer frem med to felter, der skal	
	udfyldes, til oplysningerne: patientens CPR-nummer og	
	personales ID.	
	4.3 Brugeren udfylder de to felter.	
	4.4 Brugeren trykker "Gem".	
	[Extension 4a: Ugyldigt CPR-nummer]	
	4.5 Data for blodtryks signalet, puls og systolisk/diastolisk	
	blodtryk, middelblodtryk, personales ID, kalibreringsdato,	
	nulpunktsjusterings-værdi, filter-status og patientens	
	CPR-nummer bliver gemt i en fil	
	4.6 Systemet giver besked om data'en er gemt.	
	4.7 Brugeren trykker "OK", hvorefter systemet vender	
	tilbage til brugergrænsefladen.	
	4.8 Use casen afsluttes.	
${\bf Udvidelser/undtagelser}$	[Extension 4a: Ugyldigt CPR-nummer]	
	4a.1 Der vises en besked om at data ikke er gemt, da	
	CPR-nummeret var ugyldigt samt en besked om, at man skal	
	tjekke CPR-nummeret. Hvis det er korrekt, trykkes "Gem".	
	4a.2 Der vises en besked om, at data er gemt.	
	4a.3 Use casen fortsætter fra punkt 4.7	

3.5.5 Use Case 5: Kalibrering

Navn	Use Case 5: Kalibrering
Mål	Kalibrering af blodtryksmåleren
Initiering	Bruger
Aktører	Primær: Bruger
	Sekundær: Blodtrykssensor
Antal samtidige forekomster	1
Prækondition	Blodtryksmåleren er ledig og operationel. Samt at det er tid
	til kalibrering i henhold til kalibreringsdatoen i loggen.
Postkondition	Blodtryksmåleren er kalibreret og kalibreringsdatoen er
	opdateret i loggen.
${f Hovedscenarie}$	5.1 Tekniske personale igangsætter kalibrering ved tryk på
	"kalibrer"-knappen. Der vises en meddelelse, der beder det
	tekniske personale opstille vandsøjlen.
	5.2 Det tekniske personale opstiller vandsøjlen til Trykværdi
	og vælger den samme Trykværdi på brugergrænsefladen og
	trykker på "mål".
	5.3 Systemet måler spændingen, der angives på en graf med
	spænding på 2. aksen og mmHg på 1.aksen på bruger-
	grænsefladen.
	5.4 Efter tre målinger med kendte spændinger og tryk
	trykker det tekniske personale på knappen "Vis
	regressionsligning". Hvorefter systemet laver lineær regression
	ud fra de tre kendte punkter.
	5.5 Det tekniske personale trykker på "Benyt kalibreringen".
	5.6 Systemet giver besked om godkendt kalibrering
	5.7 Systemet er klar til at måle.
${f Udvidelser/undtagelser}$	Ingen
Trykværdier	10 mmHg, 30 mmHg, 50 mmHg, 75 mmHg og 100 mmHg

4 Ikke funktionelle krav

Nedenfor beskrives de ikke-funktionelle krav for systemet. MoSCoW-modellen inddeler kravene for systemet i henholdsvis: Must have, Should have, Could have og Won't have, for herved at skabe et overblik over de opstillede systemkrav. De enkelte punkters placering i forhold til FURPS+ er angivet i parentes. FURPS+ står for Functionality, Usability, Reliability, Performance, Supportability, og plusset for begrænsninger i forhold til udformning af systemet.

4.1 Must have:

- 4.1 Systemet skal indeholde et elektronisk kredsløb, som forstærker signalet fra tryktransducere (F)
- 4.2 Systemet skal kunne filtrer signalet fra tryktransduceren med et analogt filter (F)
- 4.3 Systemet skal have en brugergrænseflade (U)
- 4.4 Systemet skal kunne filtrere blodtrykket via et digitalt filter (F)
- 4.5 Systemets GUI skal indeholde elementerne beskrevet under punkt 2.1.
- 4.6 Systemets GUI skal kunne vise en graf inden for 10 sekunder.(R)
- 4.7 Systemet skal kunne stoppe målingen inden for 5 sekunder.
- 4.8 Systemet skal kunne give alarm i henhold til punkt 2.2(F)
- 4.9 Al data på både tal- og graf-form skal kunne slettes(F)
- 4.10 Systemet skal kunne kalibreres (F,U)
- 4.11 Systemet skal kunne foretage en nulpunktsjustering (F,U)
- 4.12 Systemets GUI skal vise systolisk/diastolisk blodtryk og middelblodstryk som hele tal, og den beregnede puls som decimaltal med maks en decimal. (U)
- 4.13 Systemets GUI skal vise en puls på mellem 30 slag pr. minut og 220 slag pr. minut (P).
- 4.14 Systemets GUI skal alarmere i henhold til punkt 2.2.2, hvis pulsen falder til under 60 slag i minuttet og overstiger 120 slag i minuttet (P)
- 4.15 Systemets GUI skal have et diagram, som indeholder en graf der viser de opsamlede blodtryksdata samt puls (F,U)
- 4.16 Systemet skal have baggrundsbelysning tilpasset brugssituationen. (U)
- 4.17 Systemet skal kunne ses fra 1,5 meters afstand i skarpt sollys af en person uden synshandicap, eller som benytter korrekt korrigerende midler.
- 4.18 Diagrammet samt de viste værdier for puls og middelblodtrykket, samt diastolisk/systolisk blodtryk, skal kunne læses på op til 1,5 meters afstand af person uden synshandicap, eller som benytter korrekt korrigerende midler, og må ikke indeholde farver som påvirker folk med farveblindhed (U)
- $4.19\,$ Systemet skal kunne sample med en frekvens på $1000\,\,\mathrm{Hz}$ (P)
- 4.20 Systemet skal alarmere i henhold til punkt 2.2.1, hvis blodtrykket falder til under 60 diastolisk eller stiger til over 160 diastolisk (P)
- 4.21 Middelblodtrykket skal kunne beregnes og vises på GUI'en (P)

4.2 Should have:

4.22 Systemets værdier samt graf bør kunne læses/ses fra 1 meters afstand for en person med normalt syn. Normal syn defineres som en styrke på maks ± 0.5 (U)

4.3 Could have:

- 4.23 Systemet kunne gemme de opsamlede blodtryksværdier, digitalt filter, alarmer, alarmbetingelser i en database på baggrund af indtastet CPR-nummer, datoangivelse samt klokkeslæt og ID-nummer. (F, R)
- 4.24 Systemet kunne have et lydsignal ved afsluttet blodtryksmåling. (F, U)
- 4.25 Systemet kunne afbilde EKG-måling i forhold til den viste puls (P)
- 4.26 Systemet kunne have muligheden at åbne og afbilde en ældre gemt fil (P)

4.4 Won't have:

4.27 Systemet kan ikke vise andet end blodtryksmålingen samt angive puls, diastolisk/systolisk blodtryk (F)