

UNIVERSIDADE TECNOLÓGICA FEDERAL DO PARANÁ  
DEPARTAMENTO ACADÊMICO DE ELETRÔNICA/INFORMÁTICA  
CURSO SUPERIOR DE ENGENHARIA DE COMPUTAÇÃO

GEORGEA DANIELEWICZ  
GEOVANE VINICIUS FERREIRA

**SISTEMA PARA DETECÇÃO DE COMPLEXO QRS EM SINAIS DE  
ELETROCARDIOGRAFIA**

TRABALHO DE CONCLUSÃO DE CURSO

CURITIBA

2013

**GEORGEA DANIELEWICZ  
GEOVANE VINICIUS FERREIRA**

**SISTEMA PARA DETECÇÃO DE COMPLEXO QRS EM SINAIS DE  
ELETROCARDIOGRAFIA**

Trabalho de Conclusão de Curso apresentado ao Departamento Acadêmico de Eletrônica/Informática como requisito parcial para obtenção do grau de Engenheiro no Curso Superior de Engenharia de Computação da Universidade Tecnológica Federal do Paraná.

Orientador: Professor Doutor Miguel Antonio  
Sovierzoski

**CURITIBA**

**2013**

## **AGRADECIMENTOS**

Nossos sinceros agradecimentos ao Professor Miguel Antonio Sovierzoski, por ter orientado este trabalho com grande dedicação, estando sempre presente.

Agradecemos de coração a todos os nossos familiares, pois sem eles esta realização jamais teria sido possível. E também a nossos amigos e colegas, pelos incentivos e pelo apoio.

”The human heart is not unchanging (nay, changes almost out of recognition in the twinkling of an eye) ...” – C.S. Lewis

”O coração humano não é imutável (ou melhor, muda quase que irreconhecivelmente no piscar de um olho) ...” – C.S. Lewis

## RESUMO

DANIELEWICZ, Georgea e FERREIRA, Geovane Vinícius. Sistema para Detecção de Complexo QRS em Sinais de Eletrocardiografia. 42 f. Trabalho de Conclusão de Curso – Curso Superior de Engenharia de Computação, Universidade Tecnológica Federal do Paraná. Curitiba, 2013.

Os exames de ECG (Eletrocardiografia) são considerados uma ferramenta de grande auxílio no diagnóstico de problemas cardíacos. E para se avaliar adequadamente a situação de um coração, é necessário detectar corretamente o complexo QRS durante a análise do sinal de ECG, muitas vezes corrompido por ruídos (ZHANG; LIAN, 2007). Consequentemente, a rotina dos profissionais que analisam este tipo de exame pode se tornar bastante desgastante. Em virtude disto, há necessidade de projetos que busquem otimizar esta leitura e busca pelo padrão QRS. O objetivo deste projeto é desenvolver um sistema para reconhecimento de do complexo QRS em sinais de ECG. A metodologia adotada é composta pelas etapas de projeto, desenvolvimento e testes. As etapas de desenvolvimento e testes deverão utilizar uma base de dados de exames de ECG de domínio público. A etapa de testes será realizada por pela própria equipe, por meio de um módulo do sistema específico para este fim. O sistema desenvolvido será composto por três módulos: o módulo de interface com o usuário, o módulo para reconhecimento de padrões e o módulo de avaliação de resultados. O primeiro é responsável pela visualização do sinal de ECG opções de marcação de eventos para o reconhecimento. O módulo de reconhecimento de padrões aplica a operação de correlação matemática entre o padrão escolhido e o sinal de ECG, detectando eventos no sinal e exibindo graficamente na tela. O módulo de avaliação do sistema compara os resultados obtidos e os esperados, e os classifica como verdadeiro positivo, verdadeiro negativo, falso positivo ou falso negativo. Com base nesta avaliação, são calculadas as análises de sensibilidade e especificidade, permitindo a impressão de uma Curva ROC. Os resultados do projeto consistem, portanto, no próprio sistema e sua aplicação prática, que como resultado social facilitará a rotina dos médicos.

**Palavras-chave:** análise de sinal, reconhecimento de padrões, eletrocardiografia, complexo QRS

## ABSTRACT

DANIELEWICZ, Georgea e FERREIRA, Geovane Vinícius. System for QRS Complex Detection in Electrocardiographical Signals . 42 f. Trabalho de Conclusão de Curso – Curso Superior de Engenharia de Computação, Universidade Tecnológica Federal do Paraná. Curitiba, 2013.

Abstract text (maximum of 500 words).

**Keywords:** *signal analysis, pattern classification, electrocardiography, QRS-complex*

## LISTA DE FIGURAS

|   |    |
|---|----|
| FIGURA 1 – ANATOMIA DE UM CORAÇÃO .....                         | 12 |
| FIGURA 2 – FIBRAS MUSCULARES CARDÍACAS .....                    | 13 |
| FIGURA 3 – DERIVAÇÕES CARDÍACAS .....                           | 16 |
| FIGURA 4 – ONDAS, SEGMENTOS E INTERVALOS DOS SINAIS DE ECG .... | 18 |
| FIGURA 5 – EXEMPLO DE SINAL E PADRÃO DE CLASSIFICAÇÃO .....     | 19 |
| FIGURA 6 – GRÁFICOS DE SENSIBILIDADE E ESPECIFICIDADE .....     | 20 |
| FIGURA 7 – CURVA ROC .....                                      | 21 |
| FIGURA 8 – EXEMPLO DE APLICAÇÃO DA FUNÇÃO CORRELAÇÃO .....      | 23 |
| FIGURA 9 – ESTRUTURA DE UMA REDE NEURAL ARTIFICIAL .....        | 24 |
| FIGURA 10 – GRÁFICOS DAS FUNÇÕES DE ATIVAÇÃO .....              | 25 |
| FIGURA 11 – REDE NEURAL DO TIPO MULTILAYER PERCEPTRON .....     | 26 |
| FIGURA 12 – PARTE DA GRAVAÇÃO 105 DA BASE DE ECG .....          | 28 |
| FIGURA 13 – PHYSIOBANK ATM .....                                | 29 |
| FIGURA 14 – FLUXOGRAMA .....                                    | 30 |
| FIGURA 15 – FLUXOGRAMA DA CORRELAÇÃO .....                      | 31 |
| FIGURA 16 – CURVA ROC DOS RESULTADOS .....                      | 35 |
| FIGURA 17 – CURVA ROC DO PROCESSO COM CORRELAÇÃO .....          | 36 |
| FIGURA 18 – GRÁFICO DA QUANTIDADE DE HORAS TRABALHADAS .....    | 40 |

## LISTA DE TABELAS

|          |  |    |
|----------|--|----|
| TABELA 1 | – TABELA DE CONTINGÊNCIA 2X2 .....                 | 18 |
| TABELA 2 | – TABELA DE RESULTADOS OBTIDOS COM RAW ECG .....   | 34 |
| TABELA 3 | – TABELA DE RESULTADOS UTILIZANDO CORRELAÇÃO ..... | 35 |
| TABELA 4 | – TABELA COMPARATIVA DE MÉTODOS .....              | 37 |



## LISTA DE SIGLAS

|       |  |
|-------|--|
| ECG   | Eletrocardiografia                     |
| VP    | Verdadeiro Positivo                    |
| FP    | Falso positivo                         |
| FN    | Falso negativo                         |
| VN    | Verdadeiro negativo                    |
| DER   | Detection Error Rate                   |
| ROC   | Receiving Operating Characteristic     |
| GPS   | Global Positioning System              |
| DNA   | Deoxyribonucleic Acid                  |
| MLP   | Multilayer Perceptron                  |
| UML   | Unified Modeling Language              |
| CONEP | Comissão Nacional de Ética em Pesquisa |
| MIT   | Massachusetts Institute of Technology  |
| EDF   | European data format                   |
| ATM   | Automated Teller Machine               |
| WFDB  | WaveForm DataBase                      |

## SUMÁRIO

|          |   |           |
|----------|---|-----------|
| <b>1</b> | <b>INTRODUÇÃO</b>                       | <b>10</b> |
| 1.1      | MOTIVAÇÃO E JUSTIFICATIVA               | 10        |
| 1.2      | OBJETIVOS                               | 10        |
| 1.3      | ESTRUTURA DO TRABALHO                   | 10        |
| <b>2</b> | <b>FUNDAMENTAÇÃO TEÓRICA</b>            | <b>11</b> |
| 2.1      | FISIOLOGIA DO CORAÇÃO                   | 11        |
| 2.2      | FORMAÇÃO DO SINAL DE ELETROCARDIOGRAFIA | 13        |
| 2.3      | EXAME DE ELETROCARDIOGRAFIA             | 14        |
| 2.4      | SISTEMA DE DERIVAÇÕES                   | 15        |
| 2.5      | ONDAS, SEGMENTOS E INTERVALOS           | 16        |
| 2.6      | AVALIAÇÃO DE SISTEMAS CLASSIFICADORES   | 18        |
| 2.6.1    | Tabela de Contingência                  | 18        |
| 2.6.2    | Sensibilidade e Especificidade          | 19        |
| 2.6.3    | Curva ROC                               | 20        |
| 2.6.4    | Outros Índices Estatísticos             | 21        |
| 2.7      | FUNÇÃO CORRELAÇÃO                       | 22        |
| 2.8      | REDES NEURAIS ARTIFICIAIS               | 23        |
| 2.8.1    | Rede Multicamadas                       | 25        |
| 2.8.2    | Validação Cruzada                       | 26        |
| 2.9      | CONSIDERAÇÕES                           | 26        |
| <b>3</b> | <b>MATERIAIS E MÉTODOS</b>              | <b>27</b> |
| 3.1      | BASE DE DADOS                           | 27        |
| 3.2      | EUROPEAN DATA FORMAT                    | 28        |
| 3.3      | DESENVOLVIMENTO DO SOFTWARE             | 29        |
| 3.4      | MÓDULOS DO SISTEMA                      | 29        |
| 3.4.1    | Visualização do sinal                   | 32        |
| 3.4.2    | Marcação de eventos                     | 32        |
| 3.4.3    | Extração de Características             | 32        |
| 3.4.4    | Reconhecimento de padrões               | 32        |
| 3.4.5    | Avaliação de Resultados                 | 32        |
| 3.5      | MODELAGEM UML                           | 32        |
| 3.5.1    | Bibliotecas                             | 32        |
| 3.6      | METODOLOGIA DE TESTES                   | 32        |
| 3.7      | CONSIDERAÇÕES                           | 33        |
| <b>4</b> | <b>RESULTADOS OBTIDOS</b>               | <b>34</b> |
| 4.1      | TESTES COM RAW ECG                      | 34        |
| 4.2      | TESTES COM ECG COM CORRELAÇÃO           | 35        |
| 4.3      | COMPARATIVO DOS RESULTADOS              | 36        |
| 4.4      | CONSIDERAÇÕES                           | 36        |
| <b>5</b> | <b>CONSIDERAÇÕES FINAIS</b>             | <b>38</b> |
| <b>6</b> | <b>GESTÃO DO PROJETO</b>                | <b>39</b> |

|     |                                       |           |
|-----|---------------------------------------|-----------|
| 6.1 | RECURSOS DE HARDWARE .....            | 39        |
| 6.2 | RECURSOS DE SOFTWARE .....            | 39        |
| 6.3 | QUANTIDADE DE HORAS TRABALHADAS ..... | 40        |
|     | <b>REFERÊNCIAS .....</b>              | <b>41</b> |

## 1 INTRODUÇÃO

O presente documento .... (introdução normal, 2 parágrafos chega)

### 1.1 MOTIVAÇÃO E JUSTIFICATIVA

### 1.2 OBJETIVOS

O objetivo geral deste projeto é desenvolver um sistema para reconhecimento do complexo QRS em sinais biomédicos de eletrocardiografia (ECG). Para melhor definição do escopo, separamos nos seguintes objetivos específicos:

- Desenvolvimento de um ambiente para visualizar sinais de ECG armazenados em arquivos digitais;
- Implementar no ambiente a funcionalidade de marcar eventos no sinal e salvá-los para uso futuro;
- Reconhecimento de padrões, realizado a partir da extração de características das marcações salvas.

### 1.3 ESTRUTURA DO TRABALHO

Este documento é composto pelos seguintes capítulos... (explicar os capítulos)

## 2 FUNDAMENTAÇÃO TEÓRICA

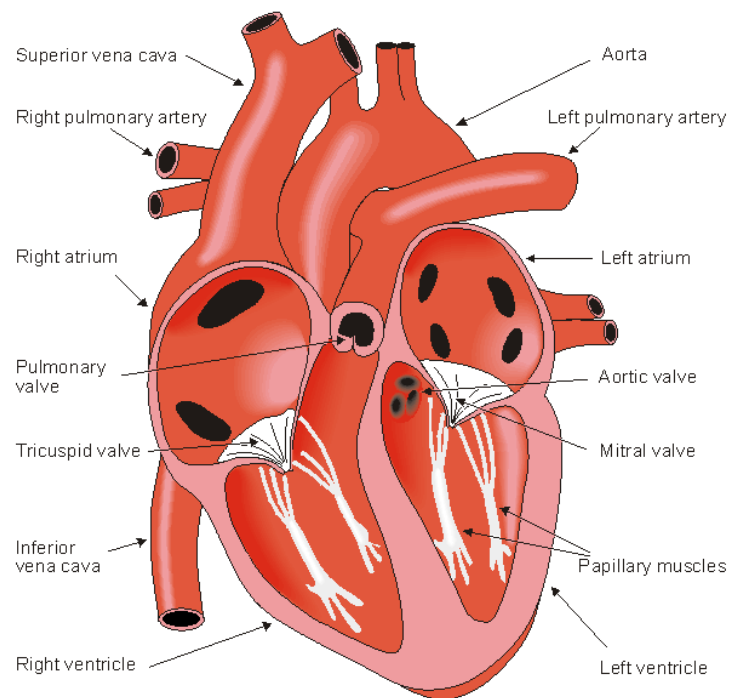
O capítulo de Fundamentação Teórica tem como objetivo apresentar os conceitos envolvidos no desenvolvimento do projeto. Inicialmente, serão abordados temas relativos ao coração humano e à geração do sinal de ECG (Eletrocardiografia), englobando as seções Fisiologia do Coração 2.1, Formação do Sinal de Eletrocardiografia 2.2, Exame de Eletrocardiografia 2.3, Sistema de Derivações 2.4 e Ondas, Segmentos e Intervalos dos Sinais de ECG 2.5. Em seguida, a seção Avaliação de Sistemas Classificadores 2.6 trata assuntos relativos à análise dos resultados do sistema. As seções Função Correlação 2.7 e Redes Neurais Artificiais 2.8 abordam a operação da correlação e redes neurais, respectivamente. O capítulo é finalizado com a seção de Considerações 2.9.

### 2.1 FISIOLOGIA DO CORAÇÃO

O coração humano possui paredes compostas por músculos cardíacos estriados, chamadas de miocárdio, formando quatro compartimentos: o átrio direito, o átrio esquerdo, o ventrículo direito e o ventrículo esquerdo. A figura 1 mostra o coração com indicações dos respectivos átrios e ventrículos (MALMIVUO; PLONSEY, 1995).

O coração possui ainda quatro válvulas. Entre o átrio direito e o ventrículo direito se encontra a válvula tricúspide, e entre o átrio esquerdo e o ventrículo esquerdo fica a válvula mitral. A válvula pulmonar fica entre o ventrículo direito e a artéria pulmonar, enquanto a válvula aorta está no trato de saída do ventrículo esquerdo, e controla o fluxo para a aorta (MALMIVUO; PLONSEY, 1995).

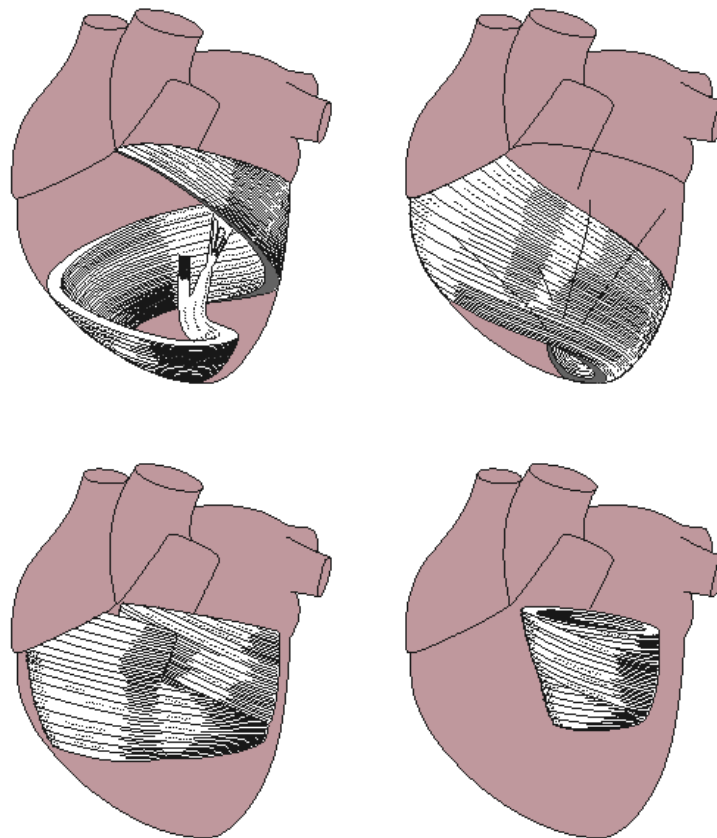
Para retornar da circulação sistêmica, o sangue chega ao átrio direito e dele segue pela válvula tricúspide para o ventrículo direito. Então é ejetado do ventrículo direito para os pulmões, pela válvula pulmonar. Dos pulmões, o sangue oxigenado retorna para o átrio esquerdo, e passa pela válvula mitral até o ventrículo esquerdo. Finalmente, é bombeado pela válvula aorta para a aorta e para a circulação sistêmica (MALMIVUO; PLONSEY, 1995).



**Figura 1: Anatomia de um coração**

**Fonte: (MALMIVUO; PLONSEY, 1995)**

A fibra muscular do coração é orientada em espiral. O fato das células musculares cardíacas permanecerem tangencialmente e radialmente, como mostra a figura 2, e a resistência do músculo ser mais baixa em direção as fibras é importante na área da eletrocardiografia, pois a atividade elétrica pode se propagar de uma célula para outra em qualquer direção. Como resultado disso, as formas de onda de ativação são bastante complexas (MALMIVUO; PLONSEY, 1995).



**Figura 2: Fibras musculares cardíacas**

**Fonte: (MALMIVUO; PLONSEY, 1995)**

## 2.2 FORMAÇÃO DO SINAL DE ELETROCARDIOGRAFIA

O músculo cardíaco, miocárdio, é composto por células geradoras de potencial elétricas denominadas cardiomiócitos. Em repouso, estas células especializadas em atividade elétrica permanecem polarizadas em sua membrana com um potencial elétrico de aproximadamente -90 mV. No entanto, qualquer excitação por estímulo externo pode rapidamente reverter o potencial elétrico das células miocárdiais, a este processo é dado o nome de despolarização (GACEK; PREDYCZ, 2011).

A despolarização geralmente é ocasionada pelo aumento da permeabilidade da membrana ao sódio, permitindo assim que íons positivamente carregados de sódio entrem na célula. Algumas células cardíacas podem ser carregadas com íons de cálcio no lugar de íons de sódio (GACEK; PREDYCZ, 2011).

A variação negativa do potencial elétrico é chamada de fase de repolarização. Ocorre devido ao movimento de íons de potássio para fora da célula, considerando que após a despolarização, o músculo retorna a seu estado elétrico original. Durante a repolarização, o músculo cardíaco é

incapaz de ser estimulado, o que o protege de alguma eventual estimulação prematura (GACEK; PREDYCZ, 2011), evitando danos ao sistema cardíaco.

Estas mudanças no potencial elétrico durante os processos de despolarização e repolarização das fibras do miocárdio são registradas com a colocação de eletrodos posicionados na superfície do peito e nas derivações dos membros, e constituem os sinais de ECG (Eletrocardiografia). A forma de onda do ECG pode ser impressa em papel ou mostrada na tela do computador (GACEK; PREDYCZ, 2011).

### 2.3 EXAME DE ELETROCARDIOGRAFIA

Dentre as vantagens dos exames de ECG, podem ser citadas seu baixo custo, facilidade de implementação, o fato de ser um procedimento não invasivo e a obtenção imediata dos resultados (GACEK; PREDYCZ, 2011).

Os exames de ECG podem auxiliar em diagnósticos cardiológicos tais como (MALMI-VUO; PLONSEY, 1995):

1. Eixo elétrico do coração
2. Monitoramento de frequência cardíaca
3. Arritmias
  - (a) Arritmias supraventriculares
  - (b) Arritmias ventriculares
4. Desordens na sequência de ativação
  - (a) Defeitos na condução atrioventricular
  - (b) Bloqueio atrioventricular de primeiro grau
  - (c) Síndrome de Wolff-Parkinson-White
5. Aumento da espessura das paredes ou do tamanho dos átrios e ventrículos
  - (a) Hipertrofia atrial
  - (b) Hipertrofia ventricular
6. Isquemia e infarto do miocárdio
  - (a) Isquemia



(b) Infarto

7. Efeito de drogas

8. Desequilíbrio eletrolítico

(a) Potássio

(b) Cálcio

9. Cardite

(a) Pericardite

(b) Miocardite

10. Monitoramento de marca-passo

Os possíveis artefatos em sinais biomédicos são os instrumentais, como os de eletrodo e fisiológicos ou biológicos, que incluem os movimentos musculares, respiratórios entre outros (ANGHINAH et al., ).

## 2.4 SISTEMA DE DERIVAÇÕES

O sistema de configuração mais comum em exames ambulatoriais de ECG (Eletrocardiografia) é o sistema 12 derivações, que consiste nas seguintes derivações (MALMIVUO; PLONSEY, 1995):

- Derivações dos membros (*Limb leads*): I, II, III;
- Derivações aumentadas ou de Goldberger (*Goldberger Augmented Leads*): aV<sub>R</sub>, aV<sub>L</sub>;
- Derivações Precordiais (*Precordial leads*): V<sub>1</sub>, V<sub>2</sub>, V<sub>3</sub>, V<sub>4</sub>, V<sub>5</sub> e V<sub>6</sub>.

As seis primeiras derivações, I, II, III, aV<sub>R</sub>, aV<sub>L</sub> e aV<sub>F</sub> são derivadas dos mesmos três pontos de medição. Por isso, qualquer par dentre este grupo fornece a mesma informações que os quatro restantes (MALMIVUO; PLONSEY, 1995). A localização das derivações é ilustrada na figura 3.

Mais de 90% da atividade elétrica cardíaca pode ser explicada com a medição de três componentes independentes. A princípio, duas das derivações límbicas I II III devem ser suficiente



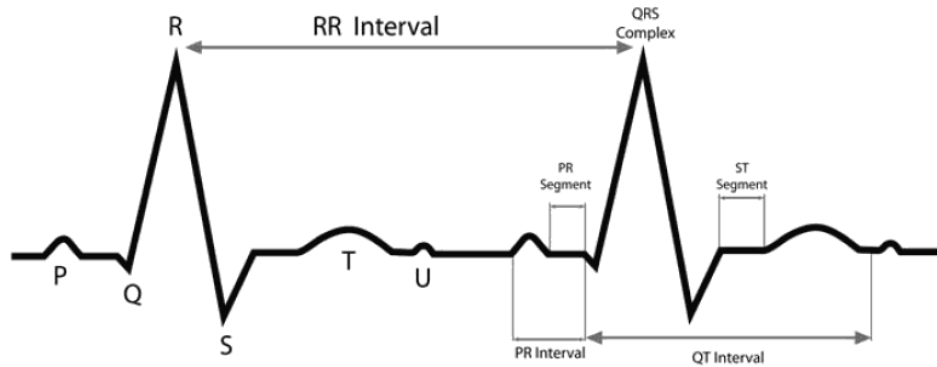
evidente. Sua amplitude não excede 0,15 mV e 0,25 mV nas derivações precordiais, e dura no máximo 0,12 segundos (GACEK; PREDYCZ, 2011).

A onda T, por sua vez, representa a repolarização ventricular, a restauração do repouso no potencial da membrana. As ondas T se diferenciam das ondas P, por seguirem o complexo QRS após cerca de 0,2 segundos. Após a onda T, ocorre a onda U, com a mesma polaridade da onda T que a precede. Ondas U invertidas podem aparecer na presença de hipertrofia do ventrículo esquerdo ou isquemia (GACEK; PREDYCZ, 2011).

O segmento PQ expressa tempo decorrido entre a despolarização atrial e o começo da despolarização ventricular, durando entre 0,12 e 0,2 segundos. O intervalo ventricular ST-T coincide com a repolarização do músculo ventricular. O intervalo QT corresponde à duração do potencial de ação ventricular e da repolarização. O intervalo TP é o período em que os átrios e ventrículos estão na diástole. O intervalo RR corresponde um ciclo cardíaco e é utilizado para o cálculo da frequência cardíaca (GACEK; PREDYCZ, 2011).

A identificação do complexo QRS não apresenta grandes dificuldades, uma vez que possui forma de onda característica e amplitude dominante. Esta amplitude mede cerca de 1 mV em um coração normal, mas pode ser muito maior em uma hipertrofia ventricular. O complexo QRS é o maior grupo de ondas no ECG e corresponde à despolarização ventricular. A primeira deflexão negativa é a onda Q. Seguida de uma deflexão positiva, a onda R, sendo finalizada com uma última deflexão negativa denominada de onda S, completando um complexo QRS (GACEK; PREDYCZ, 2011).

A duração normal do QRS fica entre 0,08 e 0,09 segundos. Durações maiores são geralmente devidas à despolarização assíncrona dos dois ventrículos. Isto ocorre em casos de bloqueio atrioventricular de primeiro grau, síndromes de pré-excitação ou contração ventricular prematura. Nestas situações, um ventrículo é despolarizado mais cedo que o outro, fazendo com que o complexo QRS apresente uma onda R seguida de outra onda R. Estas ondas correspondem à despolarização dos dois ventrículos (GACEK; PREDYCZ, 2011). A figura 4 mostra as formas de onda características de um ciclo cardíaco.



**Figura 4: Ondas, segmentos e intervalos dos sinais de ECG**

**Fonte: (GACEK; PREDYCZ, 2011)**

## 2.6 AVALIAÇÃO DE SISTEMAS CLASSIFICADORES

Nesta seção vamos nos concentrar em formas de avaliar o desempenho de sistemas classificadores.

### 2.6.1 Tabela de Contingência

A tabela de contingência, também chamada de tabela de confusão, é descrita como uma ferramenta capaz de representar, dentro de uma população, os indivíduos doentes, indivíduos sadios, indivíduos com teste positivo e indivíduos com teste negativo (MASSAD; ORTEGA; SILVEIRA, ), como mostrado na tabela 1.

**Tabela 1: Tabela de Contingência 2x2**

|                    |          | indivíduos       |                 |                    |
|--------------------|----------|------------------|-----------------|--------------------|
|                    |          | doentes          | sadios          |                    |
| indicação do exame | positivo | VP               | FP              | total de positivos |
|                    | negativo | FN               | VN              | total de negativos |
|                    |          | total de doentes | total de sadios | total              |

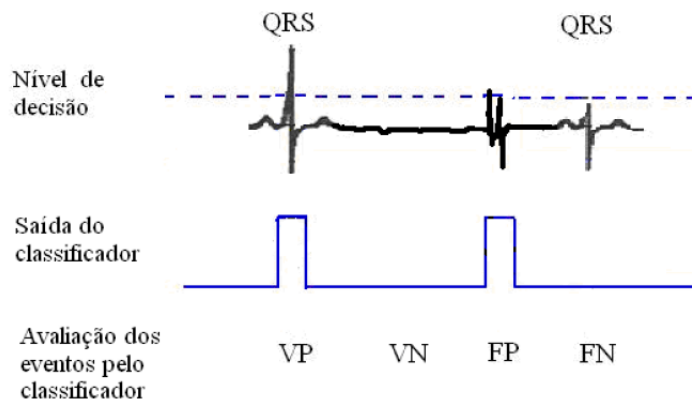
**Fonte: modificado de (SOVIERZOSKI, 2009)**

A partir da tabela de contingência, podem ser observados os seguintes índices:

- VP (Verdadeiro positivo): doente com resultado positivo;
- FP (Falso positivo): sadio com resultado positivo;
- FN (Falso negativo): doente com resultado negativo;

- VN (Verdadeiro negativo): sadio com resultado negativo.

Como este projeto pretende obter a identificação do complexo QRS em exames de ECG (Eletrocardiografia), a etapa de testes trata como verdadeiro positivo o complexo QRS indicado como positivo, falso positivo como padrão diferente do complexo QRS indicado como positivo, falso negativo como um complexo QRS não identificado e verdadeiro negativo como um padrão diferente do complexo QRS não identificado pelo sistema (SARAIVA, 2012). A lógica desta avaliação é expressa pela figura 5.



**Figura 5: Exemplo de sinal e padrão de classificação considerando o nível de decisão**

**Fonte: (SARAIVA, 2012)**

Os índices da tabela de contingência são utilizados para o cálculo de outros índices, tais como sensibilidade, especificidade, eficiência e o índice DER.

### 2.6.2 Sensibilidade e Especificidade

A sensibilidade pode ser descrita como a medida da capacidade de um sistema em identificar indivíduos com exame positivo entre os indivíduos verdadeiramente doentes, levando em conta outros indivíduos doentes com exames negativos, como evidencia a equação (1). Logo, quanto maior a sensibilidade de um sistema, menor o número de falsos negativos (MASSAD; ORTEGA; SILVEIRA, ).

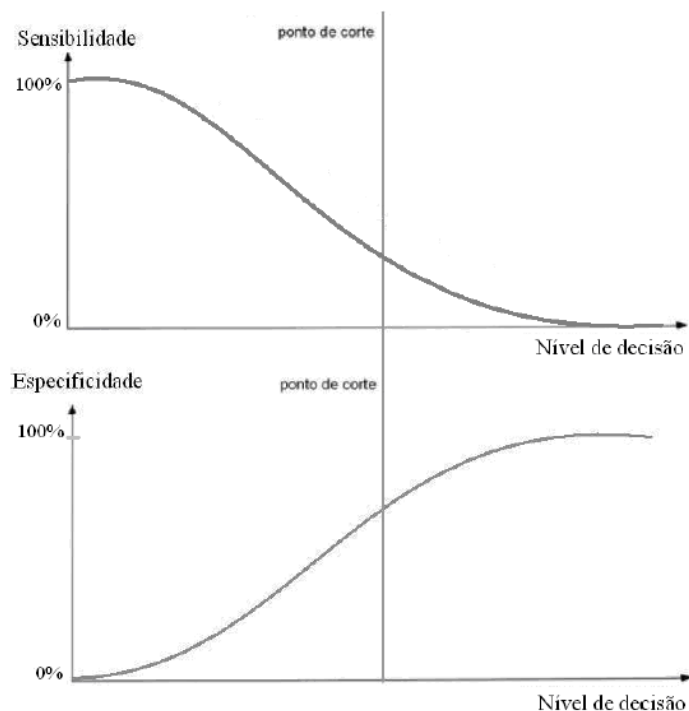
$$sensibilidade = \frac{VP}{VP + FN} \quad (1)$$

Especificidade mede a capacidade do sistema em identificar os indivíduos negativos entre os verdadeiramente não doentes, representada pela equação (2). Assim, quanto menor o número

de falsos positivos identificados pelo sistema, maior será sua especificidade (MASSAD; ORTEGA; SILVEIRA, ).

$$especificidade = \frac{VN}{VN + FP} \quad (2)$$

A sensibilidade e especificidade costumam retornar diferentes valores de acordo com a variação em algum atributo do sistema (SOVIERZOSKI, 2009). A figura 6 mostra o comportamento dos índices de sensibilidade e especificidade em função do limiar de decisão da rede neural, ferramenta utilizada no reconhecimento de padrões a ser discutida na seção X.



**Figura 6: Gráficos de Sensibilidade e Especificidade**

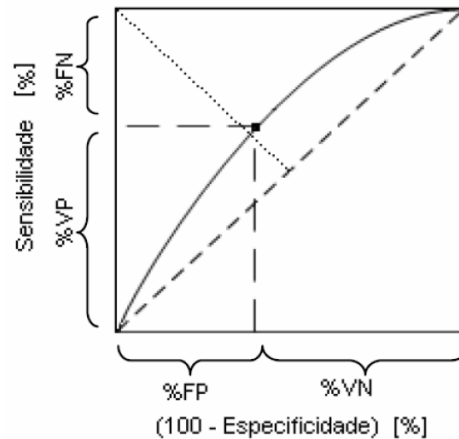
**Fonte: (SARAIVA, 2012)**

### 2.6.3 Curva ROC

A Curva ROC (*Receiving Operating Characteristic*) é útil para visualização da performance de classificadores. Seu uso vem crescendo em pesquisas nas áreas de *machine learning* e *data mining* (FAWCETT, 2006).

Os valores de sensibilidade e especificidade são organizados em pares ordenados, e dispostos no primeiro quadrante de um plano cartesiano. Com algum método de interpolação, são interligados desde a origem (sensibilidade = 0 e especificidade = 1), até o extremo oposto

do gráfico (sensibilidade = 1 e especificidade = 0), dando origem a curva ROC (MASSAD; ORTEGA; SILVEIRA, ), conforme ilustra a figura 7.



**Figura 7: Curva ROC**

Fonte: (SOVIERZOSKI, 2009)

Cada ponto da curva ROC equivale a um valor diferente do limiar de decisão da rede neural, dessa forma, construindo a relação entre sensibilidade e especificidade (SOVIERZOSKI, 2009).

No eixo das ordenadas da curva ROC pode ser observada a fração dos verdadeiros positivos (sensibilidade). E no eixo das abcissas, a fração dos falsos positivos, correspondente ao complemento da especificidade (1 - especificidade) (MASSAD; ORTEGA; SILVEIRA, ).

A linha tracejada representa um sistema classificador incapaz de discriminar, em outras palavras, um sistema que apresenta o mesmo percentual de verdadeiros positivos e de falsos positivos. Quanto mais afastada da linha tracejada estiver a curva ROC (de modo semelhante à figura 7), melhor é o desempenho do sistema. O classificador ideal possui sensibilidade = 1 e especificidade = 1 (BROWN; DAVIS, 2006).

#### 2.6.4 Outros Índices Estatísticos

Além de inúmeros outros métodos para medição do desempenho de sistemas classificadores, existem o índice DER e eficiência.

O índice DER (*Detection Error Rate*), dado na equação (3) (ZHANG; LIAN, 2007), relaciona o número de erros do sistema, soma dos falsos positivos e falsos negativos, com o número total de eventos do sistema.

$$DER = \frac{FP + FN}{\text{Total de eventos QRS}} \quad (3)$$

Eficiência ou *accuracy* corresponde a capacidade de um sistema em identificar os verdadeiros doentes e sadios (SOVIERZOSKI, 2009). A fórmula para o cálculo da eficiência é dada na equação (4).

$$accuracy = \frac{VP + VN}{VP + VN + FP + FN} \quad (4)$$

## 2.7 FUNÇÃO CORRELAÇÃO

O conceito de correlação surgiu na antiguidade onde se comparavam padrões fazendo-os deslizar um padrão sobre o outro. E é deste modo que funciona a correlação. A função correlação permite detectar a presença de um sinal conhecido no ruído. Entre alguns exemplos de aplicação, é possível detectar a presença de um rosto em uma multidão, comparar impressões digitais ou padrões de vasos sanguíneos da retina para identificar pessoas e determinar que arma disparou um projétil, mesmo que ele esteja amassado ou parcialmente derretido. É utilizada também em radares, no sistema GPS (*Global Positioning System*) e na análise de DNA (BLOCH, 2004).

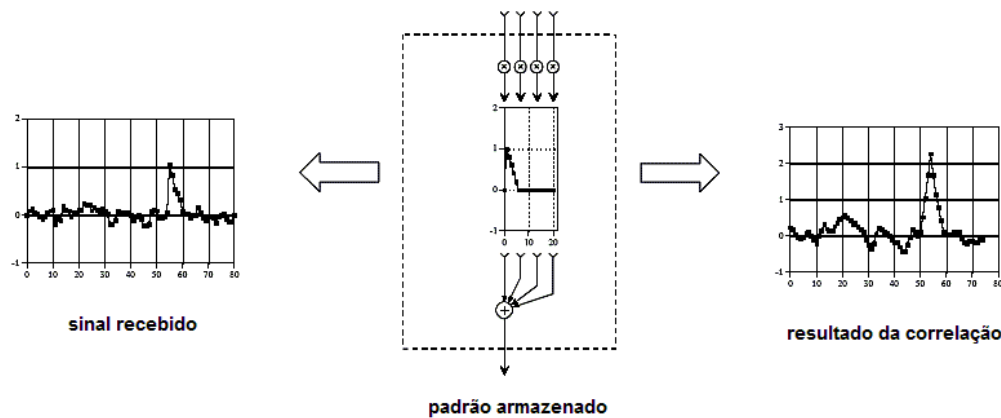
A função correlação cruzada é utilizada dois conjuntos de dados, e calcula uma medida da semelhança entre um sinal recebido e um padrão armazenado. À medida que o padrão se desloca pelo sinal recebido, o produto de superposição é calculado e plotado para cada deslocamento. Quando atinge seu valor máximo, 1, há uma coincidência perfeita (BLOCH, 2004). Um exemplo de aplicação da função correlação é ilustrada na figura 8.

No domínio discreto de dados a função correlação pode ser calculada na equação (5), em que o índice  $r$  refere-se ao sinal recebido e o índice  $a$  se refere ao padrão armazenado. O fator de normalização  $K$  é igual à soma dos quadrados dos valores do padrão armazenado (BLOCH, 2004).

$$R_{r,a}(\tau) = \frac{1}{K} \sum_{n=0}^{N-1} f_r(n) f_s(\tau + n) \quad (5)$$

O padrão de sinal armazenado para comparação pode não ser realmente ao sinal que se pretende identificar, pode ser uma estimativa do que imagina que o sinal original seja, ou uma réplica. Pode ser utilizado um conjunto de padrões de sinais similares ao que se deseja bus-





**Figura 8: Exemplo de aplicação da função correlação**

**Fonte: Modificado de (SMITH, 1997)**

car. É com base neste tipo de estimativas que operam astrônomos, peritos em criptografia e especialistas em supervisão eletrônica (BLOCH, 2004).

## 2.8 REDES NEURAIS ARTIFICIAIS

O cérebro humano funciona de modo completamente diferente dos computadores digitais convencionais. O cérebro pode ser considerado como um computador extremamente complexo, não linear que apresenta paralelismo. As unidades básicas que constituem o cérebro, chamadas neurônios, têm a capacidade de organizarem-se para desempenhar tarefas tais como reconhecimento de padrões, percepção e controle motor (HAYKIN, 2011).

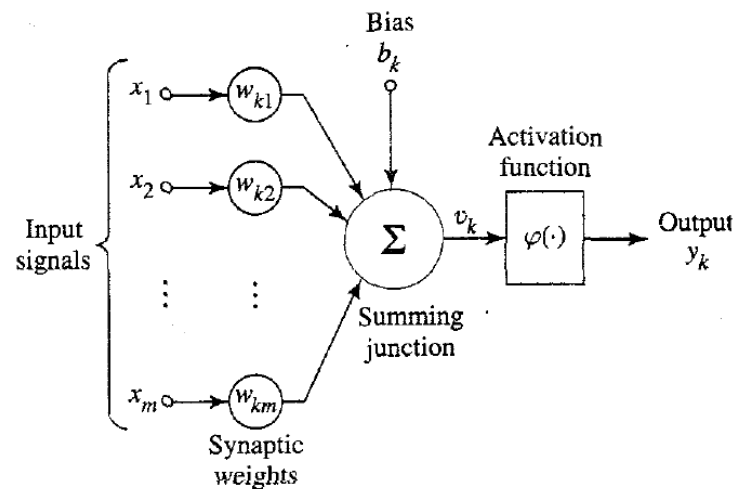
De certa forma, as redes neurais artificiais foram criadas para realizar atividades mimetizando o cérebro humano. As redes neurais artificiais são modelos matemáticos que podem ser implementadas com componentes eletrônicos ou simuladas em software (HAYKIN, 2011).

As unidades básicas de processamento de uma rede neural artificial são chamadas de neurônios, analogamente ao cérebro humano. Os neurônios formam entre si grandes conexões caracterizadas por pesos sinápticos (HAYKIN, 2011).

As redes neurais artificiais passam por um processo de aprendizado, também conhecido como algoritmo de aprendizado. Neste processo, são modificados os pesos sinápticos dos neurônios de maneira ordenada visando alcançar um determinado estado objetivo (HAYKIN, 2011).

Um sinal  $x_j$  na entrada da sinapse  $j$  conectada ao neurônio  $k$ , é multiplicada pelo peso

sináptico  $w_{kj}$ . Constitui também a rede neural artificial um somador, para somar os sinais da entrada ponderados pelas respectivas conexões do neurônio (estas operações constituem uma combinação linear). Uma função de ativação é empregada para limitar a amplitude da saída de um neurônio a um determinado intervalo numérico, usualmente este intervalo corresponde a  $[0,1]$  ou  $[-1,1]$ . A figura 9 ilustra a estrutura básica de uma rede neural artificial (HAYKIN, 2011).



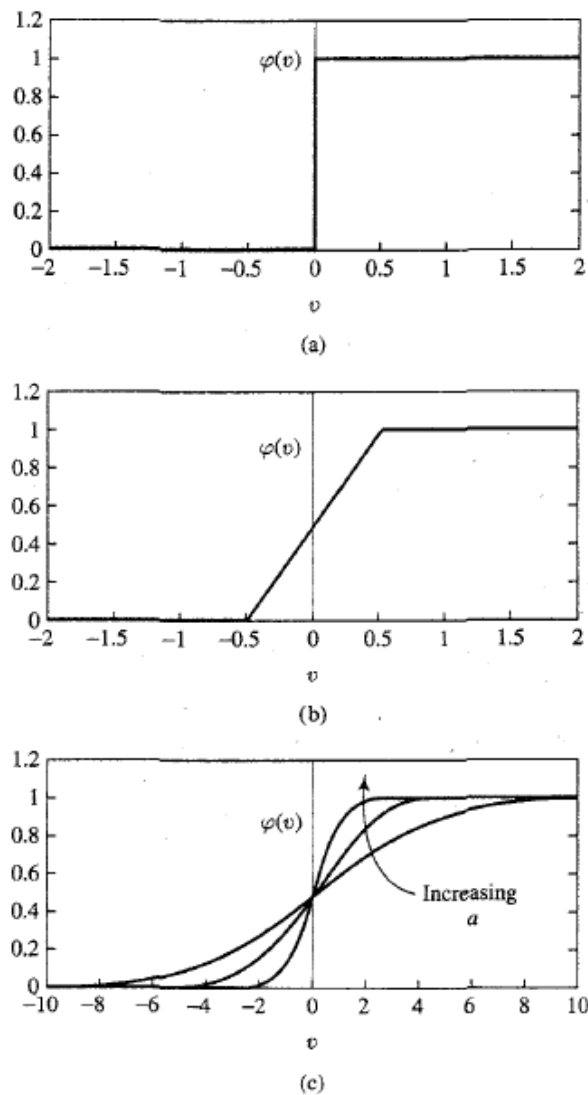
**Figura 9: Estrutura de uma rede neural artificial**

**Fonte: (HAYKIN, 2011)**

A função de ativação que limita a saída de um neurônio pode ser de três tipos básicos:

- Função de limiar ou *threshold*:
- Função *Piecewise* – contínua:
- Função Sigmóide:

A figura 10 representa os gráficos dos três tipos de função de ativação.



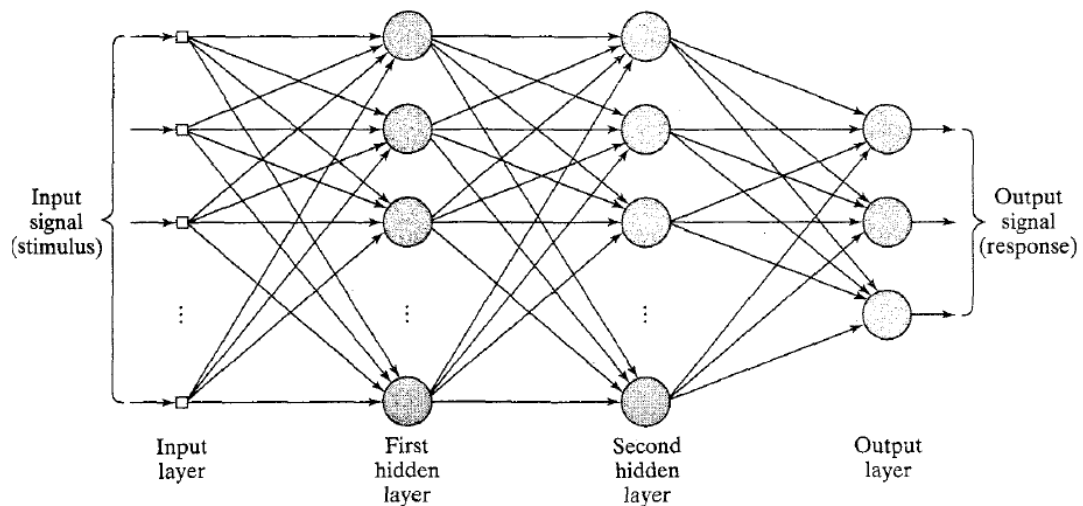
**Figura 10: Gráficos das funções de ativação**

**Fonte: (HAYKIN, 2011)**

### 2.8.1 Rede Multicamadas

Dentre os tipos de redes neurais artificiais existentes, cabe destacar as redes Perceptron Multicamadas (*Multilayer Perceptron* – MLP). Estas redes são formadas por uma camada de entrada, uma ou mais camadas de nós intermediárias escondidas e uma camada de nós de saída. A figura 11 mostra a estrutura de uma rede neural com múltiplas camadas (HAYKIN, 2011).

Como mencionado anteriormente, os neurônios formam conexões representadas pelos pesos sinápticos e ao processo de modificação destes pesos dá-se o nome de algoritmo de aprendizado. As redes Perceptron multicamadas podem ser treinadas por meio do algoritmo de aprendizado *backpropagation*. Em termos gerais, um sinal de erro é originado na saída da rede, e



**Figura 11: Rede neural do tipo Multilayer Perceptron**

**Fonte: (HAYKIN, 2011)**

propagado de frente para trás (*backwards*) de camada em camada, relacionando os dados de entrada e saída (HAYKIN, 2011).

### 2.8.2 Validação Cruzada

Partindo do princípio de que as redes neurais artificiais passam por um processo de treinamento, é necessário um conjunto de dados para a realização desta etapa. Além disso é necessário testar o funcionamento da rede. Considerada uma padrão pela estatística, a validação cruzada soluciona esta questão ao dividir a base de dados inicial em dois conjuntos (HAYKIN, 2011). São eles:

- Conjunto de dados de treinamento;
- Conjunto de dados de testes.

Além destas duas divisões, o conjunto de dados de treinamento pode ser dividido em dados para estimativa e dados para validação (HAYKIN, 2011). Contudo, o estudo aprofundado deste tema foge ao escopo do projeto.

## 2.9 CONSIDERAÇÕES

### 3 MATERIAIS E MÉTODOS

Este capítulo aborda os recursos e metodologias utilizadas em todo o desenvolvimento deste trabalho. O capítulo foi dividido em seções: Base de Dados 3.1, seguida da seção de Desenvolvimento do *Software* 3.3, Modelagem UML 3.5, Metodologia de Testes 3.6 e por fim as Considerações sobre o capítulo 3.7.

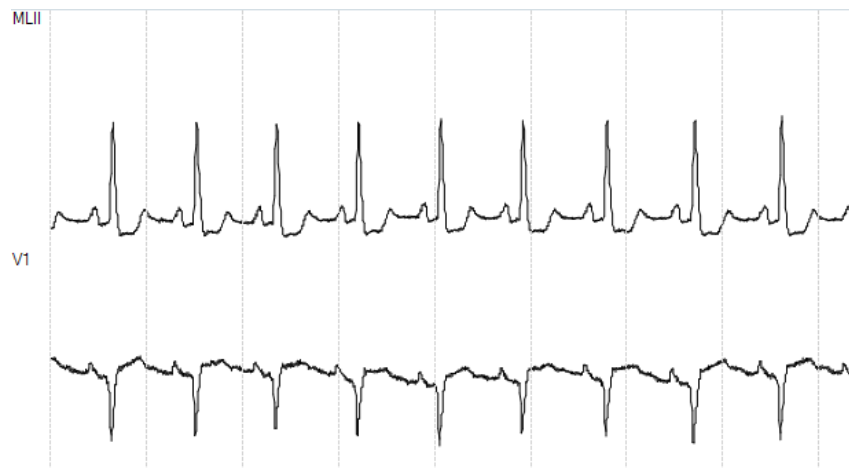
#### 3.1 BASE DE DADOS

De acordo com informações disponibilizadas pela Comissão Nacional de Ética em Pesquisa (CONEP, 2011), “as pesquisas envolvendo apenas dados de domínio público que não identifiquem os participantes da pesquisa, ou apenas revisão bibliográfica, sem envolvimento de seres humanos, não necessitam aprovação por parte do Sistema CEP – CONEP.” Por esta razão, a equipe optou por utilizar a base de dados pública MIT-BIH Arrhythmia Database.

A MIT-BIH Arrhythmia Database foi desenvolvida pelo Beth Israel Hospital de Boston em parceria com o MIT durante uma pesquisa sobre arritmia e temas correlatos. Tem sido utilizada como um conjunto de dados padrão para testes e avaliação para sistemas detectores de arritmias e pesquisa em dinâmica cardíaca (MOODY; MARK, 1990).

Os dados correspondem à 48 gravações ECG com duração de meia hora cada uma. São apresentados dois sinais, *modified limb lead II* (MLII) e *lead V1* (podendo ser ocasionalmente V2, V5 ou V4), ambos obtidos com os eletrodos colocados no peito. Esta é a configuração padrão utilizada pelo BIH Arrhythmia Laboratory. Pode-se observar maior proeminência dos complexos QRS no sinal superior (GOLDBERGER et al., 2000). A figura 12 mostra parte da gravação do exame 105.

Os exames foram realizados com 47 pacientes acompanhados pelo BIH Arrhythmia Laboratory entre os anos de 1975 e 1979. Vinte e três gravações foram aleatoriamente de um conjunto de 4000 exames ambulatoriais de ECG com duração de 24 horas coletadas de pacientes internos (cerca de 60%) e pacientes ambulatoriais (cerca de 40%) do Boston's Beth Israel



**Figura 12: Parte da gravação 105 da base de dados MIT-BIH Arrhythmia Database**

**Fonte: Autoria própria**

Hospital. Os outros 25 exames foram selecionados do mesmo conjunto para incluir arritmias clinicamente incomuns (MOODY; MARK, 1990).

Uma equipe com dois cardiologistas realizou anotações dos batimentos em cada uma das gravações, resultando em aproximadamente 110 mil marcações. Estas foram incluídas na base de dados. A base completa tem sido disponibilizada gratuitamente pelo desde 2005 (MOODY; MARK, 1990).

Para a etapa de testes deste projeto, foi selecionado apenas o arquivo 105 por apresentar maior dificuldade na detecção do complexo QRS (SARAIVA, 2012).

O arquivo de texto contendo as anotações do sinal de ECG 105, apresenta 2691 eventos. Destes 2691 eventos, apenas 2572 são relevantes para os testes neste projeto, que correspondem às marcações de *Normal beat* (2526 ocorrências), *Premature ventricular contraction* (41 ocorrências) e *Unclassifiable beat* (5 ocorrências).

### 3.2 EUROPEAN DATA FORMAT

A existência de diferentes fabricantes de equipamentos para aquisição de sinais biomédicos implica em diferentes formatos de arquivo para salvar estes dados. Para solucionar este problema, foi criado o EDF, um formato padrão para armazenamento de dados polissonográficos e eletroencefalográficos amplamente aceito. O EDF é o único formato digital que se tornou aceito tanto comercialmente nos equipamentos disponíveis como em pesquisas científica (EUROPEAN..., 2003).

Um arquivo EDF padrão consiste em um cabeçalho seguido dos dados. O cabeçalho identifica o paciente e especifica características técnicas do sinal gravado. Os dados apresentam épocas consecutivas, com duração fixa, a partir do sinal gravado. Este formato de arquivo, no entanto, não suporta anotações de eventos das gravações (EUROPEAN..., 2003).

Physiobank ATM (*Automated Teller Machine*) é uma ferramenta *open –source* que permite explorar as bases de dados disponibilizadas pelo PhysioBank por meio do navegador de internet. Esta toolbox software oferece opções para importar anotações das formas de onda e histogramas, converter sinais em formato padrão do Physionet ( WFDB – WaveForm DataBase) para texto, CSV, EDF, ou .mat files (para utilização em Matlab ou Octave), entre outras funcionalidades (GOLDBERGER et al., 2000).

A figura 13 mostra a tela de opções da ferramenta Physiobank ATM.

The screenshot displays the Physiobank ATM web interface, which is divided into three main sections: Input, Output, and Toolbox.

- Input Section:**
  - Database: MIT-BIH Arrhythmia Database (mitdb)
  - Record: 105 Signals: all
  - Annotations: reference beat, rhythm, and signal quality annotations (atr)
- Output Section:**
  - Length: 10 sec 1 min 1 hour 12 hours to end (selected)
  - Time format: time/date (selected) elapsed time hours minutes seconds samples
  - Data format: standard high precision (selected) raw ADC units
- Toolbox Section:**
  - Export signals as EDF
  - Navigation: << < \* > >> >>>
  - Buttons: Previous record - + Next record
  - Buttons: Help About ATM

**Figura 13: Tela de opções do Physiobank ATM**

**Fonte: Autoria própria**

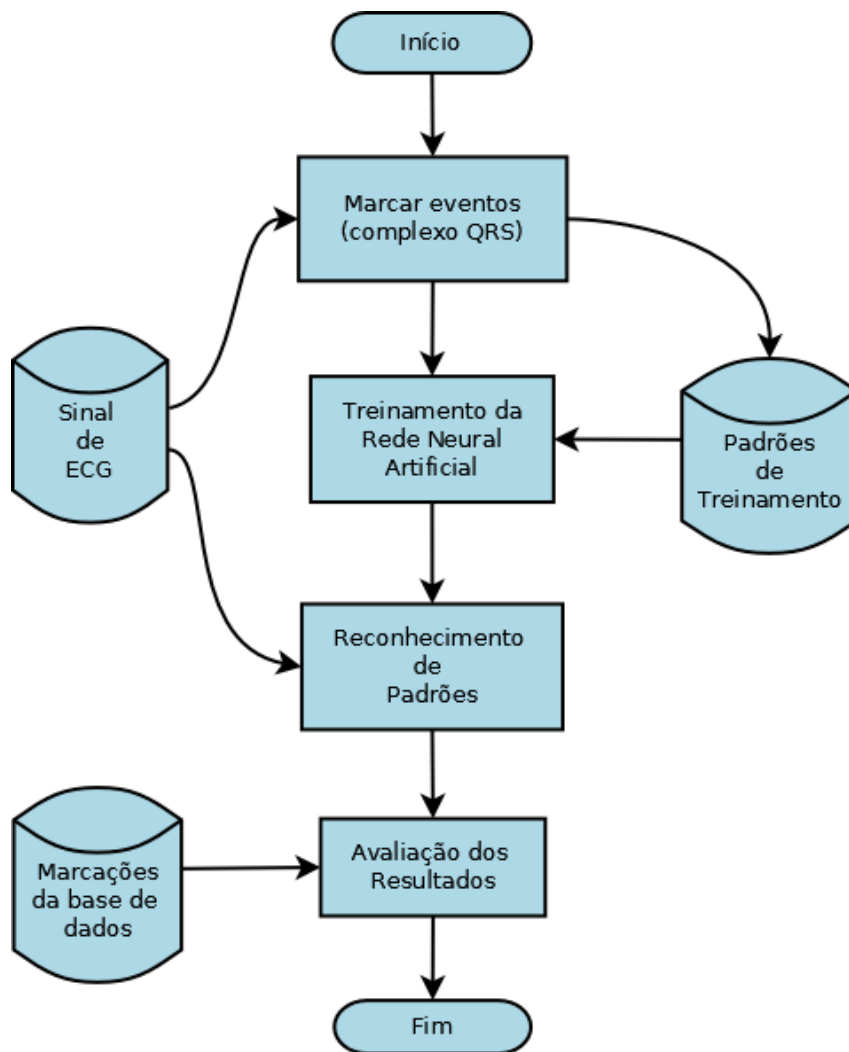
### 3.3 DESENVOLVIMENTO DO SOFTWARE

### 3.4 MÓDULOS DO SISTEMA

Eu consigo antever cinco módulos (Aí explica o que cada um faz): Telas do sistema vão aqui.

A figura 14 mostra o processo utilizando raw ECG.

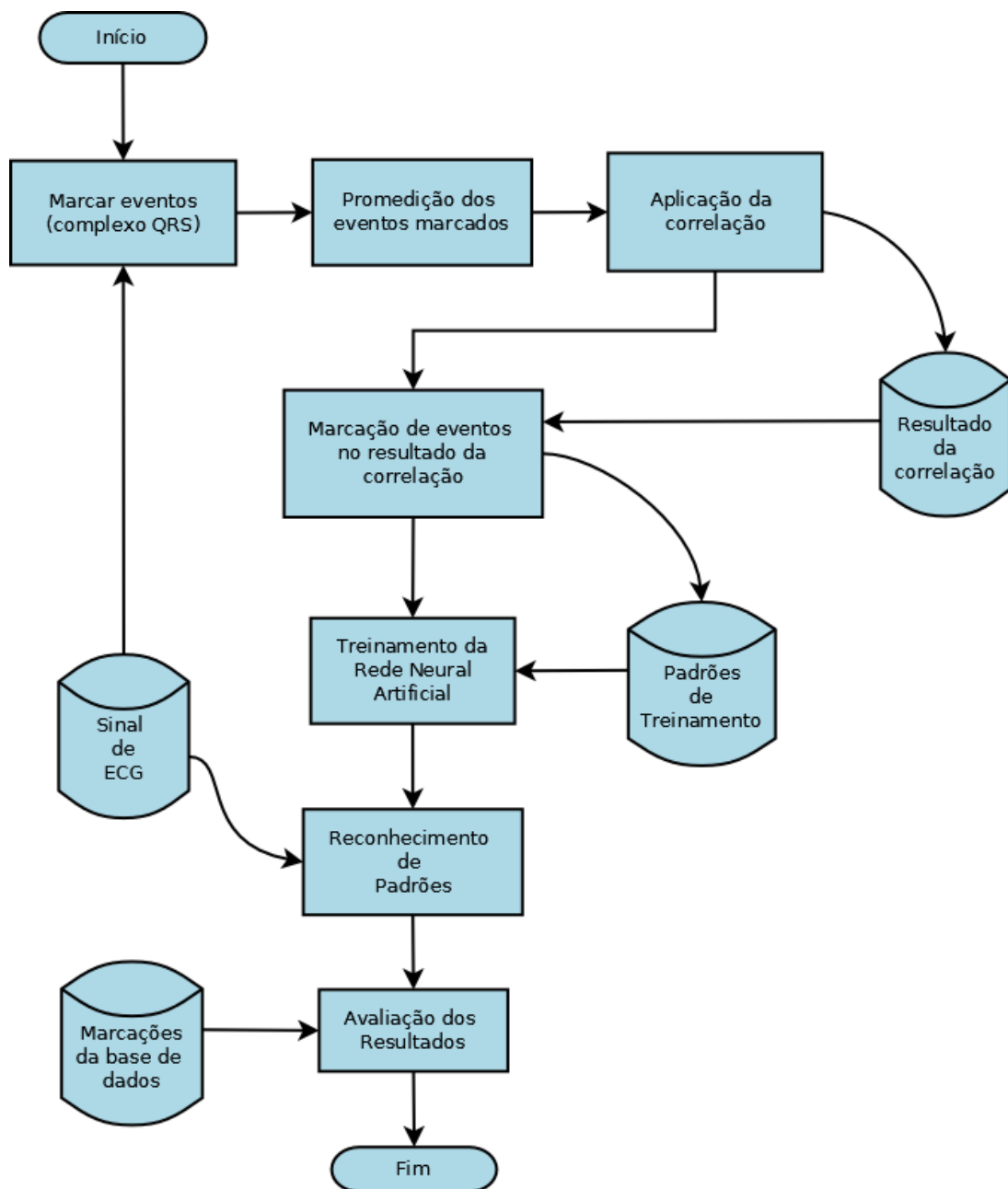
A figura 15 mostra o processo utilizando correlação.



**Figura 14: Fluxograma**

**Fonte: Autoria própria**





**Figura 15: Fluxograma da Correlação**

**Fonte: Autoria própria**

#### 3.4.1 Visualização do sinal

Explicar por exemplo, a duração do exame, quantos canais, a frequência e amplitude.

#### 3.4.2 Marcação de eventos

Que tipo de eventos marcamos, em arquivo de texto, seguindo um padrão definido.

#### 3.4.3 Extração de Características

Aqui será explicado o modo como foi utilizada a operação da Correlação. Correlação de um evento marcado com o sinal inteiro, gerando um novo sinal... com picos onde eventos daquele tipo ocorrem.

#### 3.4.4 Reconhecimento de padrões

No caso utilizamos a Rede Neural MultiLayer Perceptron.

#### 3.4.5 Avaliação de Resultados

Módulo que compara marcações com os resultados obtidos.

### 3.5 MODELAGEM UML

Usamos algum padrão, MVC, etc....

#### 3.5.1 Bibliotecas

Bibliotecas gráficas, biblioteca para abrir arquivo EDF.

### 3.6 METODOLOGIA DE TESTES

Achei que já tínhamos explicado isso aqui na Fundamentação Teórica. Mas se não foi o suficiente explicamos melhor aqui... O que são os VP, VN, FP, e FN no nosso caso (complexo QRS, arritmias...). E o que precisou ser variado para gerar a curva ROC. Threshold Podemos colocar umas telas, comparando o resultado obtido com a marcação que já vem com a base de dados.

### 3.7 CONSIDERAÇÕES

4 RESULTADOS OBTIDOS

Introdução do Capítulo. Um parágrafo basta.

Blá

Blá

Blá

Blá...

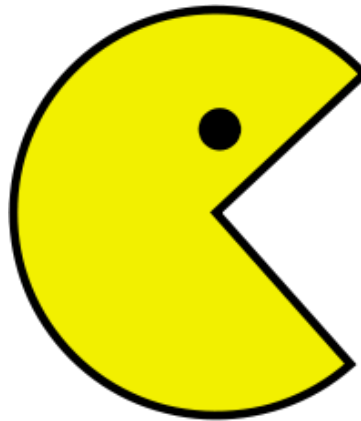
Vai texto aqui

4.1 TESTES COM RAW ECG

Eis os resultados na tabela.

| Tabela 2: Tabela de Resultados Obtidos com Raw ECG |    |    |    |    |               |                |            |     |
|--|----|----|----|----|---------------|----------------|------------|-----|
| Threshold  | VP | VN | FP | FN | Sensibilidade | Especificidade | Eficiência | DER |
| 0  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,1  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,2  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,3  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,4  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,5  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,6  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,7  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,8  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,9  |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 1  |    |    |    |    |               |                |            |     |

A curva ROC do processo utilizando *raw* ECG é mostrada na figura 16.



**Figura 16: Curva ROC dos resultados**

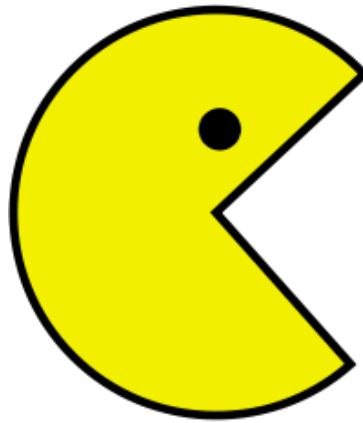
**Fonte: Autoria própria**

#### 4.2 TESTES COM ECG COM CORRELAÇÃO

**Tabela 3: Tabela de Resultados utilizando correlação**

| Threshold | VP | VN | FP | FN | Sensibilidade | Especificidade | Eficiência | DER |
|-----------|----|----|----|----|---------------|----------------|------------|-----|
| 0         |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,1       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,2       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,3       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,4       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,5       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,6       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,7       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,8       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 0,9       |    |    |    |    |               |                |            |     |
| 1         |    |    |    |    |               |                |            |     |

A curva ROC do processo utilizando correlação é mostrada na figura 17.



**Figura 17: Curva ROC do processo com correlação**

**Fonte: Autoria própria**

#### 4.3 COMPARATIVO DOS RESULTADOS

Curva ROC comparativa.

#### 4.4 CONSIDERAÇÕES

Então.. o sistema é classificador ou não? (De acordo com a curva ROC) Compara a outros trabalhos

**Tabela 4:** Comparação dos métodos utilizados para detecção do QRS oriunda da tabela de Zhang e Lian (2009) acrescido das quatro últimas linhas com resultados obtidos no trabalho de (SARAIVA, 2012)

| Método                          | QRS  | FP | FN | DER  |
|---------------------------------|------|----|----|------|
| Algoritmos genéticos            | 2572 | 86 | 5  | 3,54 |
| Filtro passa banda              | 2572 | 67 | 22 | 3,46 |
| Wavelet denoising               | 2572 | 78 | 5  | 3,23 |
| Bancos de filtragem             | 2139 | 53 | 16 | 3,22 |
| BPF/search-back                 | 2564 | 53 | 22 | 2,95 |
| Filtro adaptativo linear        | 2572 | 40 | 22 | 2,40 |
| Filtragem otimizada             | 2572 | 35 | 21 | 2,18 |
| Topological mapping             | 2572 | 41 | 4  | 1,75 |
| Transformada wavelet            | 2572 | 15 | 12 | 1,09 |
| Filtro adaptativo e rede neural | 2572 | 10 | 4  | 0,5  |
| Morfologia 1M                   | 2572 | 49 | 10 | 2,29 |
| Morfologia 2M                   | 2572 | 27 | 9  | 1,40 |
| Morfologia 3M                   | 2572 | 19 | 7  | 1,01 |
| Morfologia 1M                   | 2690 | 40 | 2  | 1,56 |
| Morfologia 2M                   | 2690 | 41 | 2  | 1,60 |
| Morfologia 3M                   | 2690 | 40 | 0  | 1,49 |
| Morfologia 4M                   | 2690 | 39 | 0  | 1,45 |

**Fonte:** Modificada de (SARAIVA, 2012)

## **5 CONSIDERAÇÕES FINAIS**

Alcançou os objetivos?? Quanto conseguiu atingir? A metodologia foi boa ou ruim?

Cada seção teve a sua conclusão, então completa a discussão. Elementos resultantes do processo de união. Não apresentar nenhum dado novo! 1 folha e meia no máximo.

Propostas futuras? Resultados futuros.

Com redes SOM, ou com outras bases de dados.



## 6 GESTÃO DO PROJETO

Inicialmente, este projeto pretendia utilizar uma base de dados de exames de EEG, obtida em um Hospital, mediante autorização do Comitê de Ética da Instituição. A metodologia de testes seria realizada por um médico neurologista, que avaliaria os resultados do sistema, classificando-os como verdadeiro positivo, verdadeiro negativo, falso positivo ou falso negativo.

Contudo, dada a limitação de tempo para a conclusão deste trabalho, e a escassez de bases de dados de EEG públicas adequadas (o que dispenderia menor tempo, por não necessitar de autorização do Comitê de Ética), a equipe alterou o escopo do projeto, passando a utilizar uma base de dados pública de ECG.

Esta mudança trouxe alguns benefícios, dentre eles a possibilidade de a própria equipe realizar os testes, uma vez que a base de dados já possui marcações dos eventos, bastando apenas compará-las aos eventos identificados pelo sistema.

### 6.1 RECURSOS DE HARDWARE

Os recursos de *Hardware* correspondem às duas máquinas utilizadas pelos membros da equipe durante o desenvolvimento do projeto: Macbook Pro 13 polegadas, início de 2011, com processador Intel Core i7 de 2.7 GHz, memória de 16 GB e HD com 1TB e um *notebook* Dell Inspiron 14R-3440 com processador Intel Core i5, memória RAM de 6GB e HD com 1TB.

### 6.2 RECURSOS DE SOFTWARE

Linguagens de Programação

O software foi desenvolvido na linguagem C Sharp versão ?.

IDE Utilizada

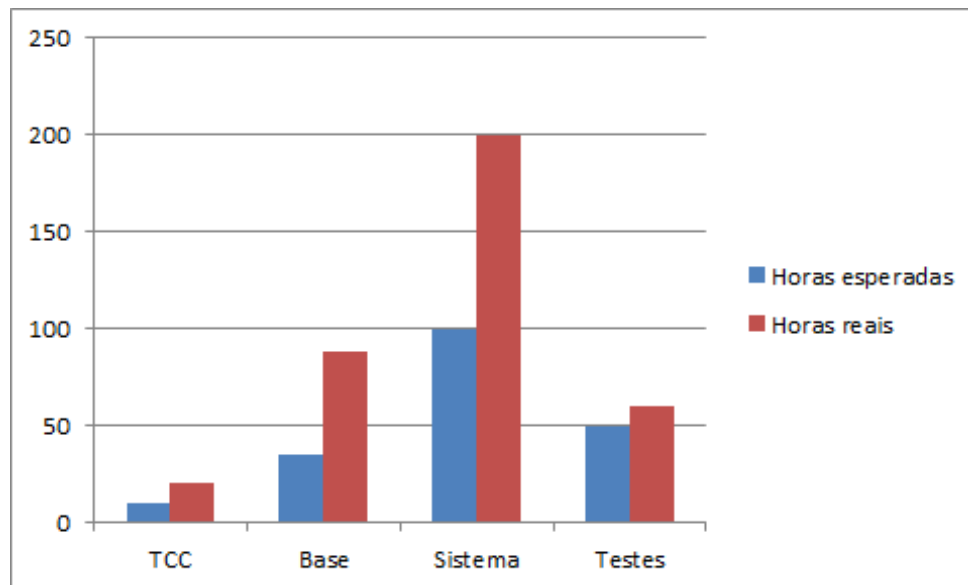
O ambiente de desenvolvimento utilizado foi o Visual Studio versão X.

Para a licença deste produto a equipe participou do DreamSpark.

Bibliotecas: EDF e RN

### 6.3 QUANTIDADE DE HORAS TRABALHADAS

Gráfico com barras comparando o esperado com o real na figura 18.



**Figura 18: Gráfico da Quantidade de Horas Trabalhadas**

**Fonte: Autoria própria**

## REFERÊNCIAS

- ANGHINAH, R. et al. Artefatos bioógicos no EEG quantitativo. **Arquivos de Neuro – Psiquiatria**.
- BLOCH, S. **Excel para engenheiros e cientistas**. [S.l.]: Livros Técnicos e Científicos, 2004.
- BROWN, C. D.; DAVIS, H. T. Receiver operating characteristics curves and related decision measures: A tutorial. **Chemometrics and Intelligent Laboratory Systems**, v. 80, n. 1, p. 24 – 38, 2006. ISSN 0169-7439. Disponível em: <<http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0169743905000766>>.
- CONEP. **Perguntas e Respostas Frequentes**. 2011.
- EUROPEAN data format 'plus' (EDF+), an {EDF} alike standard format for the exchange of physiological data. **Clinical Neurophysiology**, v. 114, n. 9, p. 1755 – 1761, 2003.
- FAWCETT, T. An introduction to roc analysis. **Pattern Recogn. Lett.**, Elsevier Science Inc., New York, NY, USA, v. 27, n. 8, p. 861–874, jun. 2006. ISSN 0167-8655. Disponível em: <<http://dx.doi.org/10.1016/j.patrec.2005.10.010>>.
- GACEK, A.; PREDYCZ, W. **ECG Signal Processing, Classification and Interpretation: A Comprehensive Framework of Computational Intelligence**. [S.l.]: Springer, 2011.
- GOLDBERGER, A. L. et al. PhysioBank, PhysioToolkit, and PhysioNet: Components of a new research resource for complex physiologic signals. **Circulation**, v. 101, n. 23, p. e215–e220, 2000. Circulation Electronic Pages: <http://circ.ahajournals.org/cgi/content/full/101/23/e215> PMID:1085218; doi: 10.1161/01.CIR.101.23.e215.
- HAYKIN, S. **Neural Networks: A Comprehensive Foundation**. 2nd. ed. [S.l.]: Pearson Prentice Hall, 2011. 823 p.
- MALMIVUO, J.; PLONSEY, R. **Bioelectromagnetism - Principles and Applications of Bioelectric and Biomagnetic Fields**. New York: Oxford University Press, 1995. Disponível em: <<http://www.bem.fi/book/>>.
- MASSAD, E.; ORTEGA, N.; SILVEIRA, P. **Métodos quantitativos em medicina**. [S.l.: s.n.]. ISBN 9788520414125.
- MOODY, G.; MARK, R. The mit-bih arrhythmia database on cd-rom and software for use with it. In: **Computers in Cardiology 1990, Proceedings**. [S.l.: s.n.], 1990. p. 185–188.
- SARAIVA, A. A. **Deteccção do Complexo QRS através de Morfologia Matemática Multiescalar**. 2012.
- SMITH, S. W. **The scientist and engineer's guide to digital signal processing**. San Diego, CA, USA: California Technical Publishing, 1997. ISBN 0-9660176-3-3.

SOVIERZOSKI, M. **Avaliação de Descritores Morfológicos na Identificação de Eventos Epileptiformes**. Tese (Doutorado) — Programa de Pós –Graduação em Engenharia Elétrica – UFSC, 2009.

ZHANG, F.; LIAN, Y. Electrocardiogram qrs detection using multiscale filtering based on mathematical morphology. In: **Engineering in Medicine and Biology Society, 2007. EMBS 2007. 29th Annual International Conference of the IEEE**. [S.l.: s.n.], 2007. p. 3196–3199. ISSN 1557-170X.