**产品综述资料**

**动态心电分析软件**

**通心络科（河北）科技有限公司**

目录

[1 概述 1](#_Toc15070)

[2 产品描述 2](#_Toc30102)

[2.1工作原理 2](#_Toc18252)

[2.2结构组成 2](#_Toc2175)

[2.3 产品运行环境 3](#_Toc11798)

[2.4区别于其他同类产品的特征 3](#_Toc7472)

[3 型号规格 5](#_Toc7667)

[4 包装说明 6](#_Toc10343)

[4.1产品包装信息 6](#_Toc15876)

[5 适用范围和禁忌症 7](#_Toc3249)

[5.1 适用范围 7](#_Toc9930)

[5.2 预期使用环境 7](#_Toc26642)

[5.3 适用人群 8](#_Toc20407)

[5.4 禁忌症 8](#_Toc18367)

[6 参考的同类产品或前代产品的情况 9](#_Toc32370)

[6.1研发背景 9](#_Toc15081)

[7 其他需说明的内容 10](#_Toc27905)

[7.1已获得批准的附件 10](#_Toc17584)

[7.2 配合使用医疗器械 10](#_Toc18035)

# 1 概述

产品名称：动态心电分析软件

产品型号：ECG Analyst

产品预期用途：本软件与十二导联动态心电记录仪产品或经验证的心电图设备配合使用，适用于心电图数据的传输、显示和分析。

产品管理类别：II类

分类编码：21-03-02

名称的确定依据：

根据产品预期用途和国家药品监督管理局发布的医疗器械目录，动态心电分析软件管理类别属于为II类医疗器械，分类编码为21-03-02 生理信号处理软件。

根据《医疗器械命名规则》以及分类目录品名举例及产品预期用途，将本产品命名为动态心电分析软件。

分类目录描述如下：

21 医用软件

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **序号** | **一级产品类别** | **二级产品类别** | **产品描述** | **预期用途** | **品名举例** | **管理类别** |
| 03 | 数据处理软件 | 02生理信号处理软件 | 通常由软件安装光盘（或者从网络下载安装程序）组成。对采集到的脑电、心电、肌电等生理信号进行分析处理和/或传输。 | 用于对脑电、心电、肌电等生理信号进行分析处理和/或传输。 | 动态心电分析软件、心电工作站软件、心电数据管理软件 | Ⅱ |

# 2 产品描述

## 2.1工作原理

动态心电分析软件ECG Analyst（以下简称本软件）是一个基于个人计算机的网络应用软件。其主要工作原理为：通心络科（河北）科技有限公司生产的十二导联心电记录仪上传心电数据至服务器，本软件可通过服务器下载心电数据至本地电脑上，然后帮助医生进行辅助分析，如QRS心搏类型辅助判定、心律失常事件辅助判定、HRV辅助分析、ST段分析，以及报告编辑和报告上传等功能。

## 2.2结构组成

动态心电分析软件由软件安装光盘组成。

软件的主要功能结构如下：

ST

直方图

报告编辑

HRV

生成报告

通用计算机

动态心电分析软件

软件用户登录

患者信息

编辑模板

事件统计

片段图编辑

页扫描

房颤

记录列表界面

1）患者信息：分析参数设置、重新分析；

2）编辑模板：快速浏览一个模板中的所有QRS、改变模板的类型、分类显示、合并子模板、查看放大心电图、Demix、心搏编辑窗、散点图；

3）事件统计：选择某个时间区间发生的事件、按联律（连发）个数选择事件、快速保存心电图片段；

4）片段图编辑：浏览片段图、重新设定片段图的标签、删除片段图；

5）页扫描：修改心搏类型；

6）房颤：检测房颤；

7）ST：查看ST事件；

8）HRV：时域分析、频域分析、非线性分析；

9）直方图：查看间期、间期比、心率直方图；

10）报告编辑：查看报告参数；

11）生成报告：编辑分析结论、报告预览/打印。

## 2.3 产品运行环境

软件运行所需的最低硬件配置、软件环境和网络条件：

CPU：intel(R) Core(TM) i5-8250 及以上

内存：8GB及以上

硬盘：1000GB

接口：USB2.0

显卡：支持1920×1080显示分辨率

显示器：分辨率1920×1080

操作系统：64位Windows10、64位Windows7操作系统

支持软件：.net 4.7.2

网络条件：需联网使用

## 2.4区别于其他同类产品的特征

与同类产品的不同之处详见下表：

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 对比内容 | 申报产品 | 国内已批准的产品  （粤械注准 20202211234） | 差异性 | 支持性文件概述 |
| 产品名称 | 动态心电分析软件 | 动态心电分析软件 | 相同 | 请参见数据库中粤械注准 20202211234信息 |
| 注册人 | 通心络科（河北）科技有限公司 | 深圳星康医疗科技有限公司 | 不同，注册申请人不同 |
| 型号 | ECG Analyst | aECGMap | 基本相同，均为动态心电类软件。 |
| 工作原理 |  |  | 基本相同 |
| 结构组成 | 产品由光盘和加密装置组成。软件由记录管理模块、记录编辑模块、报告打印模块、系统设置模块组成。 | 产品由光盘和加密装置组成。软件由记录管理模块、记录编辑模块、报告打印模块、系统设置模块组成。 | 基本相同， |
| 生产工艺 |  |  | 基本相同，均符合法规要求。 |
| 安全性评价 | 根据YY/T 0664/IEC62304:2006，本产品风险等级为B级。 | 根据YY/T 0664/IEC62304:2006，本产品风险等级为B级。 | 相同 |
| 软件核心功能 | 1）患者信息：分析参数设置、重新分析；  2）编辑模板：快速浏览一个模板中的所有QRS、改变模板的类型、分类显示、合并子模板、查看放大心电图、Demix、心搏编辑窗、散点图；  3）事件统计：选择某个时间区间发生的事件、按联律（连发）个数选择事件、快速保存心电图片段；  4）片段图编辑：浏览片段图、重新设定片段图的标签、删除片段图；  5）页扫描：修改心搏类型；  6）房颤：检测房颤；  7）ST：查看ST事件；  8）HRV：时域分析、频域分析、非线性分析；  9）直方图：查看间期、间期比、心率直方图；  10）报告编辑：查看报告参数；  11）生成报告：编辑分析结论、报告预览/打印。 | 1. 记录管理功能   a) 能够支持导入动态心电数据；  b) 能够删除病人记录；  c) 能够备份病人记录；   1. 记录编辑功能   a) 病人基本信息编辑功能  软件能建立和修改病人的基本信息。包括姓名、年龄、性别、病例号、记录日期  及开始记录的时间。  b) 模板编辑  i. 软件能够识别并标记心搏：如正常（N）、室性（V）、室上性（S）、伪  差（X）、疑问（O）、起搏（P）；  ii. 能够插入、删除、修改一个心搏标识；  iii. 应能插入一个心电图片段，并在报告中打印。  iv. 叠加防混淆编辑，可以将指定个数的QRS 在某个导联上进行叠加，用鼠  标选择图形区域的QRS，并修改选中区域QRS 的标识。  c) 事件编辑  i. 能够识别病人按钮事件，修改、删除事件，显示事件时刻的心电图条片  段；  ii. 能够识别、修改事件，并手动勾选到打印报告。  d) ST 编辑和显示  可以手动设置i 点（QRS 波起点）、J 点（QRS 波终点）和K 点（ST 点）的位置，  测量J 至K 点相对位移，能显示ST 段的变化趋势图。  e) 心率变异性编辑和显示（HRV）  i. 能够计算指定时间的时域指标，包括：SDNN，rMSSD，SDANN，SDNNindex，  pNN50，TRIndex 的数值；  ii. 能够计算指定时间的频域指标，包括：VLF、LF、HF、LFnu、HFnu、LF/HF  的数值；  iii. 能显示功率谱密度图，分析时间段内的R-R 间期趋势列表及散点图。  f) QT 编辑和显示  可计算指定时间内最大QT，平均QT，最小QT，QT 离散度（QTd），校正后的最  大QT（最大QTc），平均QT（平均QTc），最小QT（最小QTc），能显示分析时  间内QT 间期的数据列表。  g）心率震荡编辑和显示（HRT）  可绘制心率震荡曲线图和计算震荡起始（T0）与震荡斜率值（TS）。  h) T 波电交替技术（TWA）  可用时域和频域方法计算T 波电交替值，并显示T 波峰值趋势和频域频谱图。  i) 心电向量显示  可绘制心搏在横面、侧面和额面的向量环。  j) 晚电位计算和显示（SAECG）  可手动设置起始位置，计算QRS 时限、LAS40 和RMS40。  k) 全览图显示  i. 可浏览1 至3 个导联的心电图，并显示导联名称和开始时间。  ii. 可以按每页不同时间不同走速显示指定导联的波形。  l) 心率趋势图显示  可显示记录时间的心率的趋势图，含最快和最慢心率。  m) 直方图显示  可显示间期、间期比、心率直方图。  n) 散点图编辑和显示  可以选择前后RR 间期绘制散点图，在散点图上鼠标划圈选中，可同时显示叠加  效果和模板效果，并可修改QRS 标识。  o) 瀑布图显示  将心电图不同的电压值，以R 波为中心，以不同的颜色叠加显示所有QRS 的心电  波形。  p) 起搏器分类显示  可将起搏信号分类为房性起搏，室性起搏，房室起搏和未夺获。  q) 诊断图编辑和显示  可显示指定开始时间指定导联的心电图，具有心博编辑和波形测量功能。  r) 统计功能  应能按小时统计异常心律失常事件列表，并能进行编辑和修改。   1. 报告打印   a) 报告编辑  应能编辑报告内容，且能设置打印报告的抬头。  b) 报告预览  可以预览报告内容。  c) 报告打印  应能打印动态心电图报告。   1. 软件设置   应能进行显示设置，参数设置和打印设置。 | 基本相同，且对比产品的软件核心功能能覆盖本次申报产品的软件核心功能。 |
| 性能指标 | 2 RUSP的要求  2.1通用要求  2.1.1 处理对象  软件的处理对象类型为心电数据。  2.1.2 最大并发数  最大并发用户数为100个。  2.1.3 数据接口  软件通过HTTP协议与服务器进行数据交互，心电文件存储格式为.ecg，分析文件存储格式为.rlt、.ffg。  2.1.4 特定软硬件  软件完成预期用途所必备的医疗器械硬件为通心络科（河北）科技有限公司生产的十二导联动态心电记录仪。  2.1.5 临床功能  （1）编辑模板，方便对单个心搏类型进行修改。  （2）散点图功能，按照心搏间期做散点图和相关编辑操作。  （3）Demix功能，按照心搏数据画重叠图和相关编辑操作。  （4）模板详细功能，按照分类结果多行多列画心搏数据和相关编辑。  （5）事件统计，方便查看统计的事件。  （6）片段图编辑，方便查看所有保存的片段图和描述。  （7）页扫描，方便快速浏览全程心电数据。  （8）房颤，辅助判断是否有房颤。  （9）ST段，辅助判断是否有ST抬高压低。  （10）HRV，得出HRV时域、频域、非线性参数，供参考。  （11）直方图，对心搏类型进行RR间期、间期比、心率进行统计分类。  （12）报告编辑，方便用户查看当前报告数据。  （13）生成报告功能，对结论进行编辑，并生成报告。  2.1.6 使用限制  （1）软件只能处理.ecg格式的心电文件，软件导出分析文件的格式为.rlt、.ffg。  （2）软件设置参数时必须为在规定范围内的合理数值，  如下：  “心动过缓心率(bpm)”，输入范围20~120  “心动过缓心搏数”，输入范围1~16  “心动过速心率(bpm)”， 输入范围50~250  “心动过速心搏数”，输入范围1~16  “室速心率(bpm)”，输入范围50~150  “室速心搏数”，输入范围3~20  “室上早提前量（%）”，输入范围10~99  “计算参考节律的心搏个数”，输入范围1~50  2.1.7 用户访问控制  软件的用户访问控制管理机制为使用用户名、密码进行软件登录。  2.1.8 版权保护  本软件采取用户名、密码的方式进行版权保护。  2.1.9 用户界面  本软件使用图形用户界面，功能可通过窗口和按钮操作。具体包括登录界面、记录列表、编辑模板、事件统计、片段图编辑、页扫描、房颤、ST段、HRV、直方图、报告编辑、生成报告界面。  2.1.10 消息  本软件使用弹出窗口进行消息提示，包括确认、操作、警告、错误提示。  （1）确认提示：当修改一整个模板时，弹出“是否要修改心搏类型为窦性心搏”。  （2）操作提示：在同一台电脑打开两个以上的程序时，提示“程序已经在运行”。  （3）警告提示：在参数设置时输入值超出规定范围，有警告提示。  （4）错误提示：当加载的ecg文件为空时，弹出“加载ecg文件为空”。  2.1.11 可靠性  （1）磁盘空间小于200MB或总存储空间的1%时进行提示。  （2）网络中断后，继续使用软件会弹出网络故障的提示。网络恢复后，可以正常使用。  （3）本地文件丢失，服务器文件不会受到影响，可以重新下载原始心电数据局，如果分析文件和报告已经上传至服务器，也可以重新下载。重要本地数据还可以进行手动备份，需要恢复时，放回原文件路径即可。  2.1.12 维护性  动态心电分析软件内置软件版本信息，而且在软件使用过程中，会生成日志文件。当发生故障时，可以参照使用说明书中的联系方式联系专业人员进行维护。  2.1.13 效率  软件在2.1.14要求的最低配置条件下、100个用户并发运行，能满足如下要求。  （1） 非首次分析心电数据（小于等于24小时）的响应时间不超过3分钟；  （2）登录操作不超过2秒钟。；  （3）软件CPU使用率最大不超过40%；  （4）软件内存占用最大不超过2G；。  注：计算机内存、CPU的真实工作环境，会影响软件的性能效率。  2.1.14 运行环境  软件运行所需的最低硬件配置、软件环境和网络条件：  CPU：intel(R) Core(TM) i5-8250 及以上  内存：8GB及以上  硬盘：1000GB  接口：USB2.0  显卡：支持1920×1080显示分辨率  显示器：分辨率1920×1080  打印机：HP M227FDN  操作系统：64位Windows10、64位Windows7操作系统  支持软件：.net 4.7.2  网络速度： 100M  2.2 质量要求  符合GB/T 25000.51第5章要求，见附录4。  2.3 专用要求  应符合YY 0885-2013的第50章以及51章的5.13节、5.14节要求。 | 2. 性能指标  2.1 通用要求  2.1.1 处理对象  动态心电数据。  2.1.2 最大并发数  软件在单个操作系统上只提供一个最终用户使用。  2.1.3 数据接口  软件通过USB 接口，读取动态心电记录仪采集的数据。  2.1.4 特定软硬件  软件能与SCI 系列的心电记录仪配合使用。  2.1.5 临床功能  2.1.5.1 记录管理功能  a) 能够支持导入动态心电数据；  b) 能够删除病人记录；  c) 能够备份病人记录；  2.1.5.2 记录编辑功能  a) 病人基本信息编辑功能  软件能建立和修改病人的基本信息。包括姓名、年龄、性别、病例号、记录日期  及开始记录的时间。  b) 模板编辑  i. 软件能够识别并标记心搏：如正常（N）、室性（V）、室上性（S）、伪  差（X）、疑问（O）、起搏（P）；  ii. 能够插入、删除、修改一个心搏标识；  iii. 应能插入一个心电图片段，并在报告中打印。  iv. 叠加防混淆编辑，可以将指定个数的QRS 在某个导联上进行叠加，用鼠  标选择图形区域的QRS，并修改选中区域QRS 的标识。  c) 事件编辑  i. 能够识别病人按钮事件，修改、删除事件，显示事件时刻的心电图条片  段；  ii. 能够识别、修改事件，并手动勾选到打印报告。  d) ST 编辑和显示  可以手动设置i 点（QRS 波起点）、J 点（QRS 波终点）和K 点（ST 点）的位置，  测量J 至K 点相对位移，能显示ST 段的变化趋势图。  e) 心率变异性编辑和显示（HRV）  i. 能够计算指定时间的时域指标，包括：SDNN，rMSSD，SDANN，SDNNindex，  pNN50，TRIndex 的数值；  ii. 能够计算指定时间的频域指标，包括：VLF、LF、HF、LFnu、HFnu、LF/HF  的数值；  iii. 能显示功率谱密度图，分析时间段内的R-R 间期趋势列表及散点图。  f) QT 编辑和显示  可计算指定时间内最大QT，平均QT，最小QT，QT 离散度（QTd），校正后的最  大QT（最大QTc），平均QT（平均QTc），最小QT（最小QTc），能显示分析时  间内QT 间期的数据列表。  g）心率震荡编辑和显示（HRT）  可绘制心率震荡曲线图和计算震荡起始（T0）与震荡斜率值（TS）。  h) T 波电交替技术（TWA）  可用时域和频域方法计算T 波电交替值，并显示T 波峰值趋势和频域频谱图。  i) 心电向量显示  可绘制心搏在横面、侧面和额面的向量环。  j) 晚电位计算和显示（SAECG）  可手动设置起始位置，计算QRS 时限、LAS40 和RMS40。  k) 全览图显示  i. 可浏览1 至3 个导联的心电图，并显示导联名称和开始时间。  ii. 可以按每页不同时间不同走速显示指定导联的波形。  l) 心率趋势图显示  可显示记录时间的心率的趋势图，含最快和最慢心率。  m) 直方图显示  可显示间期、间期比、心率直方图。  n) 散点图编辑和显示  可以选择前后RR 间期绘制散点图，在散点图上鼠标划圈选中，可同时显示叠加  效果和模板效果，并可修改QRS 标识。  o) 瀑布图显示  将心电图不同的电压值，以R 波为中心，以不同的颜色叠加显示所有QRS 的心电  波形。  p) 起搏器分类显示  可将起搏信号分类为房性起搏，室性起搏，房室起搏和未夺获。  q) 诊断图编辑和显示  可显示指定开始时间指定导联的心电图，具有心博编辑和波形测量功能。  r) 统计功能  应能按小时统计异常心律失常事件列表，并能进行编辑和修改。  2.1.5.3 报告打印  a) 报告编辑  应能编辑报告内容，且能设置打印报告的抬头。  b) 报告预览  可以预览报告内容。  c) 报告打印  应能打印动态心电图报告。  2.1.5.4 软件设置  应能进行显示设置，参数设置和打印设置。  2.1.6 使用限制  a)软件最大支持12 导数据。  b)软件最大可支持15 天的动态心电数据。  2.1.7 用户访问控制  软件提供了硬件加密狗，用来控制用户访问权限。  2.1.8 版权保护  软件内部提供软件研发制造商信息。  2.1.9 用户界面  软件基于Windows 实现了标准的图形用户界面，为用户呈现了图形菜单的视窗操  作环境。  2.1.10 消息  软件内置有帮助文档，用户可以在使用过程中随时查阅。  软件同时提供警告类型和提示类型两种消息，这些信息由对话框，文字，图标组  成。  2.1.11 可靠性  软件支持数据的备份，并支持用户恢复所备份的数据。  2.1.12 维护性  软件支持运行时生成日志记录文件，用于分析定位软件问题。  2.1.13 效率  对于12 导联的24 小时的动态心电数据：软件读取单个记录的数据时间不超过  60 秒。软件分析单个记录的数据时间不超过60 秒。  对于3 导联的24 小时的动态心电数据：软件读取单个记录的数据时间不超过80  秒。软件分析单个记录的数据时间不超过60 秒。  对于单导联的15 天的动态心电数据：软件读取单个记录的数据时间不超过900  秒。软件分析单个记录的数据时间不超过900 秒。  2.1.14 运行环境  硬件配置：  CUP：英特尔G4560T，2.9GHz 及以上。  内存：4GB 及以上。  显示器：19.4 寸显示器，分辨率1440\*900 及以上。  硬盘：至少有2GB 用于软件安装，10GB 用于记录的存储。  至少有2 个(2.0 或3.0)USB 接口。  软件环境：Windows7 及以上版本的操作系统。  2.1.15 联网  支持通过网络方式将软件本地心电数据上传到服务器。  支持通过网络方式将服务器的心电数据下载到本地。  2.2 质量要求  符合GB/T 25000.51-2016《系统与软件工程系统与软件质量要求和评价（SQuaRE）  第51 部分：就绪可用软件产品（RUSP）的质量要求和测试细则》第5 章（5.3.9～  5.3.13 除外）要求。  2.3 专用要求  2.3.1 说明书要求  满足YY0885-2013 中6.8.2 dd）ee）ff）gg）的要求。  2.3.2 工作数据的分析准确性  满足YY0885-2013 第50 章的要求。  2.4 外观  2.4.1 软件安装光盘的表面应无划痕、破损和变形缺陷。  2.4.2 软件安装光盘及其外包装上应有软件名称、软件版本号，生产厂家的标识。 | 基本相同，均符合《医疗器械软件注册技术审查指导原则（2015年第50号）》和GB/T 25000.51-2016中的要求。 |
| 适用范围 | 用于动态心电图数据的传输、显示和分析。 | 适用于动态心电图数据的分析，分析的结果将用于协助医务人员进行临床分析和诊断。 |  |
| 参考标准 | GB/T 25000.10-2016 软件工程 软件产品质量要求与评价(SquaRE)商业现货(COTS)软件产品的质量要求和测试细则  YY 0885-2013 《动态心电图系统安全和基本性能专用要求》 | GB/T 25000.10-2016 软件工程 软件产品质量要求与评价(SquaRE)商业现货(COTS)软件产品的质量要求和测试细则  YY 0885-2013 《动态心电图系统安全和基本性能专用要求》 |  |
| 使用方法 | 具体操作方法参考说明书：  2 启动  3 访问存档病例  4 参数设置  5 编辑分析  6 报告预览/打印 | 1、 | 基本相同 |
| 禁忌症 | 尚无明确禁忌症。 | 尚无明确禁忌症。 | 相同 |
| 防范措施和警告 | 注意：如果电脑主机不是在本公司购买，本公司将不提供电脑硬件及操作系统方面的维护。  注意：执行插入操作后，ECGAnalyst将自动重新分析统计心律事件。  注意：执行删除操作后，ECGAnalyst将自动重新分析统计心律事件。  注意：执行修改操作后，ECGAnalyst将自动重新分析统计心律事件。  注意：被拖拉的模板将被合并到拖拉放下的目标模板中。  注意：“检测房颤”是采用对异常R-R 节律的分析来检测房颤，检测结果只是作为编辑的辅助手段，必须经过医生的确认。 | 注意：如果电脑主机不是在本公司购买，本公司将不提供电脑硬件及操作系统方面的维护。 | 基本相同 |
| 灭菌/消毒方式 | 不适用 | 不适用 | 相同 |



# 3 型号规格

本次注册动态心电分析软件的型号规格为ECG Analyst，无其他型号规格产品。本次注册产品详细信息如下：

1. 产品名称：动态心电分析软件
2. 规格型号：ECG Analyst
3. 版本：V1.0
4. 规格型号命名规则：

软件完整版本命名规则为V+X.Y.Z.B，其中

V：版本标识代号，动态心电分析软件版本标识代号为：V；

X：表示“重大增强类软件更新”，用阿拉伯数字标识，如1、2、3……；包括：改变医疗器械功能、性能等软件属性，影响到医疗器械安全性或有效性的软件变更，即影响到医疗器械的预期用途、使用环境或核心功能的。如新增临床运用、用户界面增加临床信息、核心算法改变、增加无线连接数据库等功能。

Y：表示“轻微增强类软件更新”，用阿拉伯数字标识，如0、1、2……；包括：改变医疗器械功能、性能等软件属性，不影响到医疗器械安全性或有效性的软件变更。如核心算法运算速度的单纯性提高、用户界面的文字性修改等。

Z：表示“纠正类软件更新”，用阿拉伯数字标识，如0、1、2……；包括修正软件已知缺陷而进行的软件变更。

B：表示“构建”，用阿拉伯数字标识，如0、1、2……；纠正类软件更新的任何变化，都会导致构建的升版。

# 4 包装说明

## 4.1产品包装信息

本软件采用一种存储媒体介质，DVD光盘。DVD光盘存储在……材质的光盘盒中，……个光盘盒可存储在……的包装箱中。

* + 1. 初包装

一个DVD光盘存储在……材质的光盘盒。

初包装外观图：



* + 1. 初包装适应灭菌方法的信息

本产品以非无菌方式提供，所以初包装信息无需考虑与灭菌方法的相适应性。

# 5 适用范围和禁忌症

## 5.1 适用范围

《医疗器械监督管理条例》第七十六条关于医疗器械的目的：“（一）疾病的诊断、预防、监护、治疗或者缓解；（二）损伤的诊断、监护、治疗、缓解或者功能补偿；（三）生理结构或者生理过程的检验、替代、调节或者支持；（四）生命的支持或者维持；（五）妊娠控制；（六）通过对来自人体的样本进行检测，为医疗或者诊断目的提供信息。”

动态心电分析软件用于动态心电图数据的传输、显示和分析。本产品符合《医疗器械监督管理条例》中关于医疗器械目的的阐述。

本产品适用于特定疾病或损伤的诊断，及疾病治疗后特定指标的监测等医疗阶段。

本产品的操作者为医疗专业人员，进行操作前，应仔细阅读动态心电分析软件说明书，操作时严格按照说明书进行操作。

本产品可重复使用。

本产品需配合我公司生产的十二导联动态心电记录仪或经验证的心电图设备使用。

## 5.2 预期使用环境

本软件应当在适合于计算机正常工作运行的外部环境中操作，供医疗机构中专业人员对我司生产的十二导联动态心电记录仪或经验证的心电图设备测得的心电数据进行分析和传输。

运行环境要求：

软件运行所需的最低硬件配置、软件环境和网络条件：

CPU：intel(R) Core(TM) i5-8250 及以上

内存：8GB及以上

硬盘：1000GB

接口：USB2.0

显卡：支持1920×1080显示分辨率

显示器：分辨率1920×1080

打印机：HP M227FDN

操作系统：64位Windows10、64位Windows7操作系统

支持软件：.net 4.7.2

网络速度：100M

## 5.3 适用人群

仅限临床专业人员及其他经授权的使用者使用。

但本软件不直接对其进行诊断或治疗，更不能指导用药。本软件帮助医生根据十二导联动态心电记录仪或经验证的心电图设备采集的动态心电数据进行辅助分析，如QRS心搏类型辅助判定、心律失常事件辅助判定、HRV辅助分析、ST段分析，以及报告编辑和报告上传等。

## 5.4 禁忌症

尚无明确禁忌症。

# 6 参考的同类产品或前代产品的情况

## 6.1研发背景

动态心电记录仪是近年来国内医疗器械市场兴起的监测仪器，通过对人体的动态心电监测数据进行分析，可作为临床诊断、疾病预防提供依据。为了帮助医疗机构人员对我司的十二导联动态心电记录仪测得的心电数据分析，开发本软件。

目前市场上已有多家同类产品在国内批准上市。因深圳星康医疗科技有限公司生产的动态心电分析软件（注册证号：粤械注准20202211234）上市时间长久，反映良好，无不良事件，同时包括分析显示软件，预期用途与我公司产品一致，所以选择该产品进行同类产品对比。

6.2与同类产品的异同点

请参考7临床评价资料中的动态心电分析软件与上市同类产品对比表。

6.2研发目的

随着移动互联网（物联网）的发展，精准医疗逐渐走进家庭，目前市场上的单导联的心电监测贴项目被资本认可，有多家心电监测平台在运行，同时部分基础医院及社区医院，由于缺少心电分析的医生资源，也部署了远程心电的项目。综合公司目前的研发实力及市场资源，我公司研发了一款十二导联动态心电记录仪。为辅助医疗专业人员对该产品测得的心电数据分析，我司开发了动态心电分析软件。

# 7 其他需说明的内容

## 7.1已获得批准的附件

本产品配合使用十二导联动态心电记录仪已获得医疗器械注册证，注册证号为冀械注准20202070467。

批准文件复印件详见附件十二导联动态心电记录仪注册证。

## 7.2 配合使用医疗器械

本产品配合通心络科（河北）科技有限公司生产的十二导联心电记录仪使用。记录仪将监测心电信号数据上传至服务器后，本软件可通过服务器下载心电数据至本地电脑上，然后帮助医生进行辅助分析，如QRS心搏类型辅助判定、心律失常事件辅助判定、HRV辅助分析、ST段分析，以及报告编辑和报告上传等功能。

7.3 连接方式

十二导联心电记录仪通过WIFI上传数据到服务器后，本软件从服务器中下载数据，进行分析。