

Projektdokumentation Semesterprojekt 3 Blodtryksmålersystem ST3PRJ3-03

Gruppe 5
Sundhedsteknologi

Århus Universitet, IHA

Vejleder: Samuel Alberg Thyresøe

Dato: 16/12 2015

Mette Østergård Knudsen, 201404501	Ida Mark Skovbjerg, 201404669	
Line Skov Larsen, 201405838	Brian Hansen, 201310502	
Mohamed Hussein Mohamed, 201370525	Khaled Edwan, 200800899	

Indhold

In	Indhold i	
1	Indledning	1
2	Kravspecifikation	2
	2.1 Godkendelsesformular	. 2
	2.2 Indledning	. 2
	2.3 Systembeskrivelse	. 3
	2.4 Aktør-kontekst diagram	. 4
	2.5 Use cases	. 6
	2.6 Ikke-funktionelle krav	. 10
3	Arkitektur og design	13
	3.1 Hardware design	. 13
	3.2 Software design	. 14
	3.3 Integrationstest	. 24
4	Accepttest	25
	4.1 Indledning	. 25
	4.2 Accepttest for funktionelle krav	. 25
	4.3 Accepttest for ikke-funktionelle krav	. 31
	4.4 Godkendelses formular	. 35
5	Referencer	36

Indledning

Kravspecifikation

2.1 Godkendelsesformular

Forfattere	Ida, Line, Mette, Brian, Mohamed og Khaled
Godkendes af:	Samuel Alberg Thrysøe
Antal sider:	
Kunde:	IHA

Ved underskrivelse af dette dokument accepteres det af begge parter, som værende kravene til udviklingen af det ønskede system. Sted og dato:

Kundens underskrift	Leverandørens underskrift

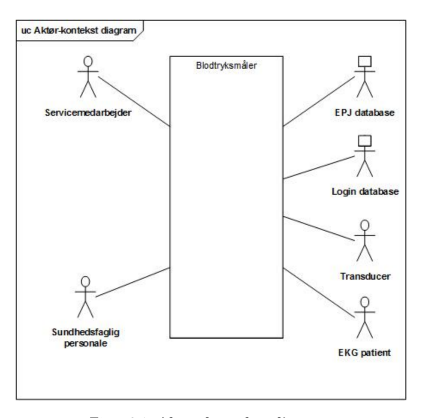
2.2 Indledning

Denne kravspecifikation er blevet udarbejdet på baggrund af krav fra kunden, samt hvad leverandøren finder muligt. Kravspecifikationens formål er at specificere de krav, der er til produktet.

2.3 Systembeskrivelse

Blodtryksmålersystemet ønskes at kunne måle blodtryk, EKG og iltmætning for en patient. Ud fra blodtrykket findes systolisk, diastolisk og middeltryks værdier, dette gøres ved at finde den maksimale værdi (systole) og den minimale værdi (diastole) for blodtrykskurven. Ud fra disse to værdier bestemmes middeltrykket, dette gøres ved formlen: $middel=1/3 \cdot systole+2/3 \cdot diastole$. Ud fra EKG-signalet kan pulsen bestemmes, dette gøres ved at bestemme antallet af R-takker på et minut. Desuden kan pulsen bestemmes ud fra blodtrykket, da pulsen her er antallet af systoliske værdier på et minut. Iltmætningen er mængden af ilt i blodet. For at kunne bestemme denne værdi skal et eksternt produkt benyttes. Dette produkt skal ved hjælp at infrarød bestemme iltmætningen i blodet.

${\bf 2.4} \quad {\bf Akt} \\ {\tt ør-kontekst\ diagram}$



Figur 2.1: Aktør-kontekst diagram

Af dette diagram ses de interagerende aktører: Sundhedsfaglig personale, Transducer, EKG patient, EPJ database, Personale database og Servicemedarbejder. Herunder er der en detaljeret beskrivelse af hver aktør.

Navn:	Sundhedsfaglig personale
Type:	Primær aktør
Beskrivelse:	Det sundhedsfaglige personale er aktøren, der sætter måleudstyret til
	transduceren, samt starter målingen. Det er det sundhedsfaglige
	personale, der interagerer med systemet og dermed har tilgang til de
	viste målinger på brugergrænsefladerne (startskærm og hovedskærm).

Navn:	Transducer
Type:	Sekundær aktør
Beskrivelse:	Transduceren er kilden til måleresultaterne, og dermed fungerer som
	patienten. I dette tilfælde er det en vandsøjle der leverer et tryk i
	mmHg. Måleresultater opnås ved, at disse data sendes ind i systemet
	igennem hardwaren.

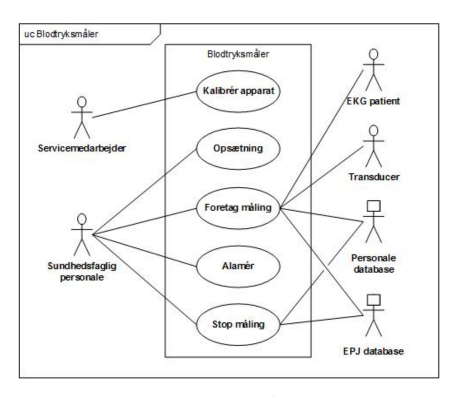
Navn:	EKG patient
Type:	Sekundær aktør
Beskrivelse:	EKG patienten er den aktør hvorfra værdierne til EKG-kurven fås fra.
	Dermed er det denne aktør der er kilden til pulsen. Disse værdier
	hentes fra PhysioBank ATM.

Navn:	Personale database
Type:	Sekundær aktør
Beskrivelse:	Personale database er der, hvori det sundhedsfaglige personales login
	informationer opbevares, hvilket benyttes til at tilgå systemet.

Navn:	EPJ database
Type:	Sekundær aktør
Beskrivelse:	EPJ database er den database, hvor patientdata ligger, samt der hvori
	analyseresultaterne, der opnås ved målingerne i systemet, samt
	signalerne bliver gemt. Disse data er grafer for EKG, arterietryk, samt
	talværdier for puls, systole, diastole og middeltryk. Denne EPJ
	database skal simulere den EPJ database der fungere på sygehusene i
	virkeligheden.

Navn:	Servicemedarbejder
Type:	Primær aktør
Beskrivelse:	Servicemedarbejderen er aktøreren der igangsætter og foretager
	kalibreringen.

2.5 Use cases



Figur 2.2: Use case diagram

De fire Use cases kan ses ud fra Use case diagrammet, disse er: Kalibrér apparat, Foretag måling, Alarmér og Stop måling. Hver enkel af disse Use cases beskrives detaljeret herunder i et fully-dressed Use case skema.

Systemet består af en computer med programkode, en NI-DAQ samt hardware. Hardwaren består af et lavpasfilter, en forstærker og en transducer desuden er der hertil tilkoblet to 9 V batterier.

Systemet gør det muligt at hente data fra transduceren. Her går data fra transduceren igennem forstærkeren, hvilken bliver forsynet af spænding fra to 9 V batterier. Fra forstærkeren går signalet videre til lavpasfilteret og derefter ind i NI-DAQ, som så sender data videre til computeren og ind i programkoden.

"Signalets vej" og opbygning beskrives

Det digitale filter er pr. default slået til når systemet startes, dog vil det være muligt at slå dette filter fra under målingen.

Når programmet startes skal computeren have VPN-forbindelse til "ASE IHA VPN", desuden skal der være en forbindelse til "webhotel10.F15ST2ITS2201404669.db_owner", da det er herunder de to databaser; Personale database og EPJ database ligger.

Programmet skal have to skærme; en startskærm, der fungerer som EPJ systemet, og en hovedskærm, der fungerer som selve blodtryksmålerens grænseflade.

Tabel 2.1: Use case 1

Use case 1	Kalibrér apparat
Mål:	Få kalibreret apparatet
Initiering:	Startes af Servicemedarbejder
Aktører:	Servicemedarbejder (primær)
Referencer:	-
Samtidige forekomster:	én kalibrering pr. apparat
Forudsætninger:	Blodtryksmålersystemet er tændt og tilsluttet
	kalibreringsudstyret.
Resultat:	Apparatet er kalibreret
Hovedscenarie:	1. Servicemedarbejder foretager kalibreringen, ved at indtaste
	spændingen og trykket for målepunktet fra væskesøjlen.
	2. Systemet beregner kalibreringsværdien.
Udvidelse/undtagelser:	-

Tabel 2.2: Use case 2

Use case 2	Foretag måling
Mål:	Den valgte patients målinger foretages og værdierne gemmes i
	EPJ database
Initiering:	Startes af Sundhedsfaglig personale
Aktører:	Sundhedsfaglig personale (primær), Personale database
	(sekundær), EPJ database(sekundær), Transducer (sekundær),
	EKG patient (sekundær)
Referencer:	Use case 2
Samtidige forekomster:	Én sundhedsfaglig person og én transducer pr. system
Forudsætninger:	VPN, Personale database og EPJ databasen er tilsluttet korrekt
Resultat:	Målingerne for den valgte patient er foretaget
Hovedscenarie:	1. Sundhedsfaglig personale logger på ved at indtaste brugernavn
	og kode.
	[Undtagelse 1: Brugernavn og/eller kode indtastet forkert]
	2. Besked: "Logget på"vises
	3. Liste med patienter kommer frem
	4. Den ønskede patient vælges
	5. Sundhedsfaglig personale starter målingen
	6. Systemet indhenter data fra transduceren og måler, hvor lang
	tid målingen foretages
	7. EKG og arterietryk præsenteres kontinuert på hver sin graf.
	Puls, systole, diastole og middeltryk vises som talværdier. Data
	gemmes automatisk kontinuert i EPJ database.
	[Udvidelse 1: Slå digitalt filter til/fra]
	[Udvidelse 2: Juster systolens/diastolens grænseværdi]
	8. Sundhedsfaglig personale trykker på "Nulpunks justering"
	9. Systemet starter nulpunkts justeringen.
Udvidelse/undtagelser:	[Undtagelse 1: Brugernavn og/eller kode indtastet forkert]
	1.1 Besked: "Brugernavn og/eller kode indtastet forkert"
	1.2 Use case 3 starter forfra
	[Udvidelse 1: Slå digitalt filter til/fra]
	1.1 Sundhedsfaglig personale vælger "Digitalt filter OFF"
	1.2 Systemet slår det digitale filter fra
	1.3 Sundhedsfaglig personale vælger "Digitalt filter ON"
	1.4 Systemet slår det digitale filter til
	[Udvidelse 2: Juster systolens/diastolens grænseværdi]
	2.1 Sundhedsfaglig personale justerer grænseværdierne for systole
	og/eller diastole.

Tabel 2.3: Use case 3

Use case 3	Alarmér		
Mål:	Få startet alarmeringen ved overskridelse af en grænseværdi		
Initiering:	Systemet starter denne Use case		
Aktører:	Sundhedsfaglig personale (sekundær)		
Referencer:	Use case 2		
Samtidige forekomster:	-		
Forudsætninger:	Målingen i Use case 2: Foretag måling, er kørt succesfuldt		
Resultat:	Alarmen starter		
Hovedscenarie:	1. Grænseværdi overskrides		
	2. Alarm starter med lyd og tallet, hvis grænseværdi er		
	overskredet skifter farve til hvid.		
	[Udvidelse 1: Anden grænseværdi overskrides]		
	[Udvidelse 2: Udsæt alarm]		
	3. Alarmen stopper når grænseværdien ikke længere er		
	overskredet.		
Udvidelse/undtagelser:	[Udvidelse 1: Anden grænseværdi overskrides]		
	1.1. Endnu en grænseværdi overskrides		
	1.2. Lyden fra første alarm fortsætter. Det nye tal som har		
	overskredet grænseværdien skifter ligeledes farve til hvid.		
	1.3 Use case afsluttet.		
	[Udvidelse 2: Udsæt alarm]		
	2.1 Sundhedsfaglig person udsætter alarm		
	2.2 Systemet stopper alarmens lyd i et minut		

Tabel 2.4: Use case 4

Use case 4	Stop måling
Mål:	Få stoppet målingen og logget ud
Initiering:	Startes af Sundhedsfaglig personale
Aktører:	Sundhedsfaglig personale (primær)
Referencer:	Use case 2
Samtidige forekomster:	-
Forudsætninger:	Use case 2: Foretag måling, er kørt succesfuldt
Resultat:	Signalet er stoppet, sundhedsfaglig personale er logget ud og
	vendt tilbage til startskærm.
Hovedscenarie:	1. Sundhedsfaglig personale stopper måling
	2. Systemet stopper målingen.
	3. Sundhedsfaglig personale logger ud
Udvidelse/undtagelser:	-

2.6 Ikke-funktionelle kray

De ikke-funktionelle krav er opsat efter FURPS+ metoden. De er prioriteret efter MoSCoW metoden:

- Must (skal være med)
 - De krav der dermed bliver markeret med et (M), er altså de krav til funktioner der skal være til produktet.
- Should (bør være med, hvis muligt)
 - Kravene kan også markeres med et (S). Disse krav er funktioner produktet bør have.
- Could (kunne have med, hvis det ikke går i vejen for noget andet)
 - Markeres et krav med (C), behøver produktet ikke at have funktionen, men det kunne være en funktion der kunne være god at have til produktet.
- Won't/Would (tager det ikke med nu, men kan komme med i fremtidige opdateringer)
 - Dermed er de krav der bliver markeret med et (W), altså de krav til funktioner der ville være gode til produktet, men ikke bliver implementeret i produktet. Grunden til dette kan være at der ikke er tid, eller at funktionen ikke er vigtig for produktet.

FURPS+ med MoSCoW

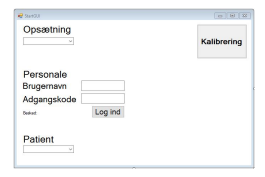
1. Functionality

- 1.1. (M) Programmet skal have et digitalt filter til udglatning af blodtrykssignal.
- 1.2. (S)Programmet skal give alarm, når grænseværdier for blodtrykket overskrides, med lyd og hvor den overskredes grænseværdi skifter farve til hvid.
- 1.3. (M) Programmet skal kunne gemme blodtrykssignalet i en database.

2. Usability

- 2.1. (S) Programmet skal have to window forms: startskærm, der fungerer som EPJ systemet og hovedskærm, der fungerer som selve blodtryksmålerens grænseflade.
- 2.2. (M) Programmet skal have en "Login"knap på startskærmen.
- 2.3. (M) Programmet skal have en "Kalibrering"knap på startskærmen.
- 2.4. (M) Sundhedsfagligt personale skal kunne ændre "devicename/enhedsnavn"i dropdown på startskærmen.
- 2.5. (S) Programmet skal indeholde en dropdown, hvor patienten kan vælges, på startskærmen.
- 2.6. (M) Programmet skal have en "Nulpunkts indstilling"knap på hovedskærmen.
- 2.7. (M) Programmet skal have en knap til at slå det digitale filter fra og til på hovedskærmen.
- 2.8. (S) Programmet skal have knapper til at justere systolisk og diastolisk grænseværdiintervaller op og ned, på hovedskærmen.
- 2.9. (S) Programmet skal have en "Udsæt alarm"knap på hovedskærmen.

- 2.10. (M) Programmet skal have en "Tænd"knap på hovedskærmen.
- 2.11. (M) Programmet skal have en "Sluk"knap på hovedskærmen.
- 2.12. (M) Programmet skal have en "Log ud"knap på hovedskærmen.
- 2.13. (M) Teksten på startskærmen skal kunne læses fra 2 meters afstand ved synsstyrke i intervallet på +/-1.
- 2.14. (M) Teksten og graferne på hovedskærmen skal kunne læses fra 2 meters afstand ved synsstyrke i intervallet på +/-1.
- 2.15. (M) Programmet skal præsentere arterietryk kontinuert, herudover vise systolisk værdi, diastolisk værdi og middeltryk som talværdier.
- 2.16. (S) Programmet skal præsentere EKG og puls.
- 2.17. (W) Programmet skal præsentere iltmætning både som graf og talværdi.
- 2.18. (M) Programmet skal præsentere data på grafer på følgende måde (Se afsnit nedenfor).
 - EKG vises i lysegrøn.
 - Arterietryk vises i rød.
 - Iltmætning/saturation i lyseblå.
- 2.19. (M) Programmet skal præsentere data i tal på følgende måde (Se afsnit nedenfor)
 - Hjertefrekvens (puls) i lysegrøn.
 - Systolisk samt diastolisk tryk i rødt, ligeledes middelblodtrykket i parentes ved siden af i rødt.
 - Iltmætningsværdien i lyseblå.



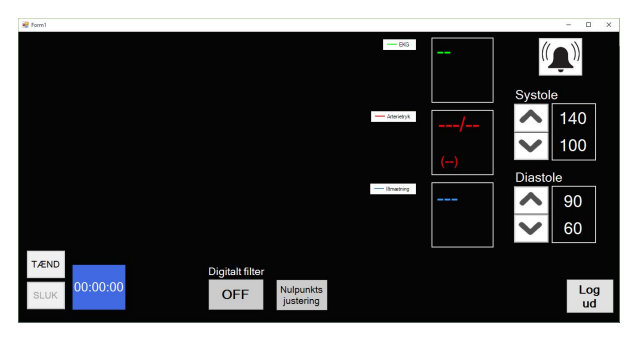
Figur 2.3: Skitse af startskærmen, som repræsenterer EPJ systemet

3. Reliability

3.1. (S) INGEN RELIABILITY KRAV ENDNU

4. Performance

- 4.1. (S) Tiden der går før måling af data påbegynder/vises i grafer må maksimalt være $2~{\rm sek}.$
- 4.2. (S) Tiden der går fra at data, herunder puls, diastolisk tryk, systolisk tryk og middeltryk, er analyseret til at data er gemt i EPJ database må være 2 sek. med en tolerance på $\pm 15\%$



Figur 2.4: Skitse af hovedskærmen, hvilken repræsenterer en blodtryksmålers brugergrænseflade

4.3. (S) Ved justering af grænseværdi for systole og diastole ændres grænseværdien 1 mmHg op eller ned.

5. Supportability

- 5.1. (M) Programmet skal skrives i C# kode
- 5.2. (M) Softwaren skal være opbygget efter trelagsmodellen (Data-View-Model)
- 5.3. (S) I softwaren benyttes Observer/Subject mønsteret.
- 5.4. (S) I softwaren benyttes PUSH mønsteret

6. + Test conditions

- 6.1. (M) Der skal være adgang til en computer med Windows 7, 8 eller 10 computeren skal minimum have 4 GB RAM.
- 6.2. (M) Der skal være adgang til en computer hvor National Instruments er installeret.

Arkitektur og design

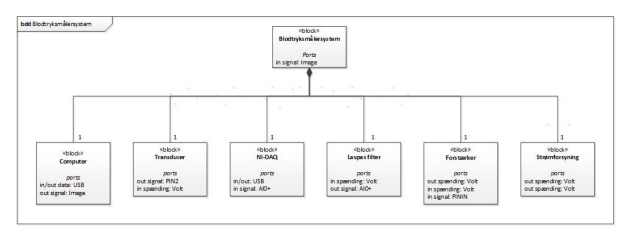
Følgende beskriver arkitekturen for systemet herunder både hardware og software. Systemarkitektur er udviklingsrammen for den videre udvikling af design og implementering. Der vil igennem dette afsnit startes med at se systemet overordnet og hvorefter der arbejdes ned gennem systemet i mindre brudstykker. Der benyttes diagrammer for at kunne specificere og klarlægge systemkravene. Disse diagrammer beskrives desuden i tekst. Igennem dette afsnit bliver designet af produktet dermed bestemt.

3.1 Hardware design

Implementering

Block definition diagram

På nedenstående figur bliver systemets hardware illustreret i et BDD. Heraf ses det at systemet har seks hardware blokke: Computer, transducer, NI-DAQ, lavpas filter, forstærker og en strømforsyning. Disse blokke udgør tilsammen blodtryksmålersystemet.

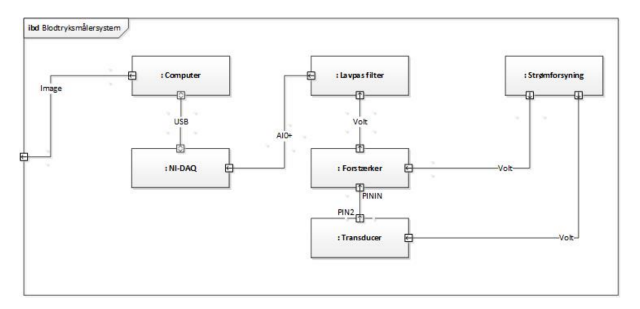


Figur 3.1: Block definition diagram. Dette diagram viser hardware delene i systemet, samt sammenhængen mellem disse.

Internal block definition

Ud fra BDD kan et IBD diagram udarbejdes. IBD diagrammet viser koblingen mellem blokkene:

- \bullet Strømforsyningen, denne er to 9V batterier som forsyner forstærkeren og transduceren med \pm 9V
- Transduceren omdanner tryksignalet fra kateteret til et strømsignal i ZZ mV tilbage til forstærkeren.
- Forstærkeren forstærker signalet til lavpas filteret.
- Lavpas filteret dæmper de høje frekvenser og sender signalet til NI-DAQ
- NI-DAQs formål er, at omdanne signalet fra et analogt signal til et digitalt signal.
- Computerens funktion er at få analyseret og vist blodtryksignalet på en brugergrænseflade, vha. Visual Studio.



Figur 3.2: Internal block diagram. Dette diagram viser signalerne imellem blokkene.

Modultest

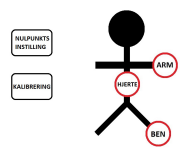
3.2 Software design

I dette afsnit beskrives softwaredesign på baggrund af systembeskrivelsen og kravspecifikationen. Denne beskrivelse opnås ved at der benyttes relevante diagrammer og modeller, hvilke kan bruges til at beskrive softwaren. Overvejelser og valg, der er blevet gjort, i forbindelse med design og implementering af softwaren, vil i dette afsnit blive præsenteret.

Problemidentifikation

Ved identifikationen af produktet, og herunder hvad dette skal kunne, er der opstået nogle vanskeligheder, som der har skullet tages hensyn til. Der blev f.eks. i første omgang udarbejdet en idé om at have en brugergrænseflade, som startskærm, hvor det kunne vælges hvorpå målingen skulle foretages. På startskærmen skulle det desuden være muligt at kalibrere systemet og foretage nulpunkts justeringen. Stederne hvor målingerne skulle foretages blev identificeret til at skulle være tre målesteder; hjertet, armen og benet. Efter stedet var valgt, hvor målingen skulle

foretages, skulle man komme videre til en anden skærm, hvor selve målingen skulle foretages. Denne idé viste sig dog ikke at være brugbar i praksis, hvilket fik os til at gå væk fra denne. Grunden til at denne idé ikke ville kunne bruges i praksis, ved en invasiv blodtryksmåling, var at denne idé var tænkt som et produkt til måling på diabetes patienter, men ved denne patientgruppe er det ikke hensigtsmæssigt at lave hul i karrene på bl.a. benene, da blodtrykket her vil være lavt og helingen af det hul, der bliver lavet i benet, derfor ikke vil kunne foregå optimalt og der vil være risiko for infektioner.

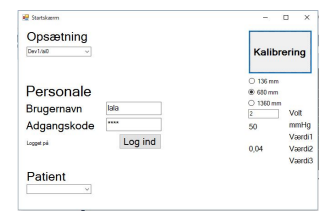


Figur 3.3: Idé til projekt

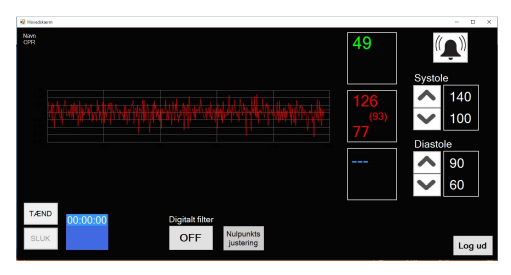
Herefter blev idéen ændret til et produkt, der ligner noget der fungerer i dagligdagen på hospitalerne. Denne idé blev udarbejdet efter et besøg på Herning Sygehus. Her blev det muligt at se hvordan en blodtryksmåler virker i virkeligheden, og dermed se hvordan disse blodtryksmålere benyttes.

Ved denne idé blev en startskærm, som skal simulere EPJ-systemet, udarbejdet. EPJ-systemet er der, hvor det sundhedsfaglige personale kan tilgå patientens data, og dermed evt. se hvilket behandling patienten har været igennem før. Startskærm der her er udarbejdet, er blot en prototype af dette og derfor er det kun den del hvor det sundhedsfaglige personale logger på, samt vælger patient, der er blevet implementeret. Dermed er det ikke muligt at tilgå tidligere behandlinger osv. som det er i virkeligheden. Det blev desuden klart at nulpunkts justeringen, hvilken der hertil var placeret på startskærmen, skulle flyttes ind på hovedskærmen, altså skærmen, hvor selve målingen foretages. Dette skulle den idet der skal være data for at nulpunkts justeringen kan foretages. Kalibreringen skal dog stadig foretages inden data sendes ind i systemet, og er dermed stadig placeret på startskærmen. Kalibreringen foretages med en væskesøjle, hvor der er tre punkter, som fører til at en spænding kan aflæses. Ud fra det tryk der leveres af væskesøjlen samt den målte spænding, kan en hældningskoefficient bestemmes, hvilken systemet skal gemme til at regne på alle data.

Ud fra alle disse faktorer kan grundstrukturen, til hvordan startskærmen og hovedskærmen skal se ud, dannes.



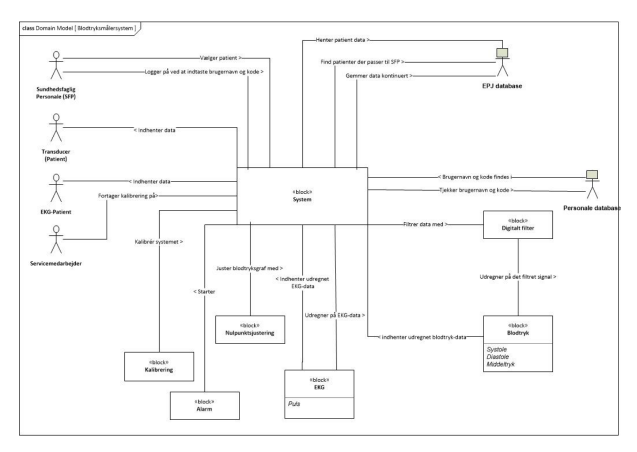
Figur 3.4: Startskærmen, hvilken fungerer som EPJ-systemet



Figur 3.5: Hovedskærmen, hvilken fungerer som blodtryksmålerens grænseflade

Domænemodel

Først skal der klarlægges hvilke klasser som systemet skal bestå af, hvilket er det første skridt i processen. For at kunne identificere disse klasse udarbejdes en domænemodel, hvilken har sit udgangspunkt i Use cases. Det er i de konceptuelle klasser fra Use cases som indeholder den information som systemet skal holde styr på. Derfor findes de konceptuelle klasser i Use cases og disse indføres i domænemodellen som klasser. Domænemodellen opstilles derfor for at finde frem til hvad problemet er i softwaren i forhold til, hvad der skal holdes styr på.



Figur 3.6: Domænemodel for blodtryksmålersystemet.

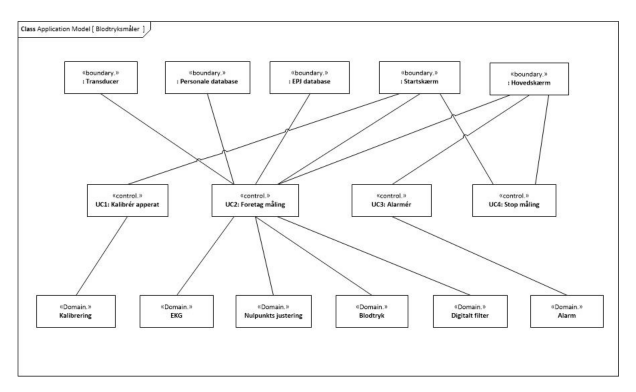
Denne domænemodel viser det sundhedsfaglige personales interaktion med systemet, samt hvilke handlinger der startes af denne interaktion. Det sundhedsfaglige personale udfører en handling, der medfører, at en række processer igangsættes i systemet. Disse processer sørger at hente data fra transduceren og EKG patient, sørger for at starte beregningen af puls, systolisk, diastolisk og middeltryks værdierne og vise disse på brugergrænsefladen, samt sørger for at disse data bliver gemt i en database.

Klasseidentifikation

Applikationsmodel

Ud fra domænemodellen kan en applikationsmodel opstilles. Denne model tager afsæt i domænemodellens klasser. Dette betyder derfor at denne model således også tager udgangspunkt i alle Use cases.

Modellen bruges til at bestemme de interagerende klasser i blodtryksmålersystemet.



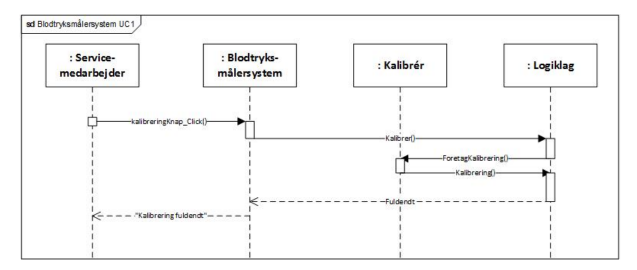
Figur 3.7: Applikationsmodel for blodtryksmålersystemet.

Ud fra denne model ses klasserne og databaserne der skal implementeres i softwaren, samt interaktionen mellem disse. Altså hvordan klasserne må tale sammen på kryds og tværs. Så idet at det vides at tre-lagsmodellen skal benyttes, kan disse klasser ligges ind i det tilhørende lag. Databaserne vil blive tilgået fra datalaget, domæneklasserne ligger i logiklaget og i præsentationslaget vil startskærmen og hovedskærmen ligge hvorfra de vil blive præsenteret for det sundhedsfaglige personale.

Metodeidentifikation

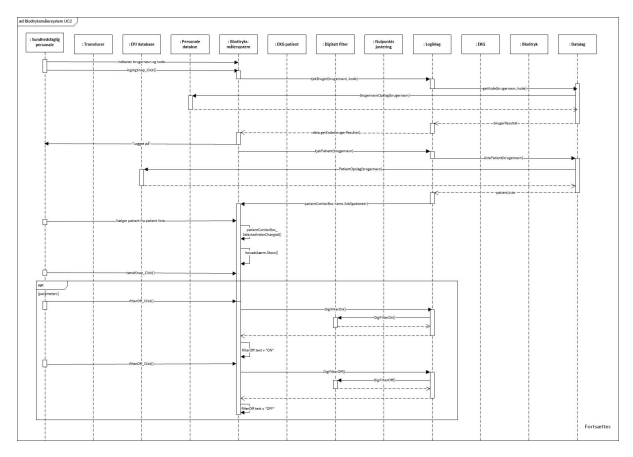
Sekvensdiagrammer

Nedenfor er vist sekvensdiagrammer for systemet. Der er lavet sekvens diagrammer for alle Use case. Vores Use cases er henholdsvis Use case 1: Kalibrér system, Use case 2: Foretag måling, Use case 3: Alarmér og Use case 4: Stop måling. Sekvens diagrammet er et interaktionsdiagram, som viser hvorledes processerne forløber i forhold til hinanden. Ud fra sekvensdiagrammerne kan det altså ses hvornår og hvordan de forskellige dele i systemet forløber og interagerer.

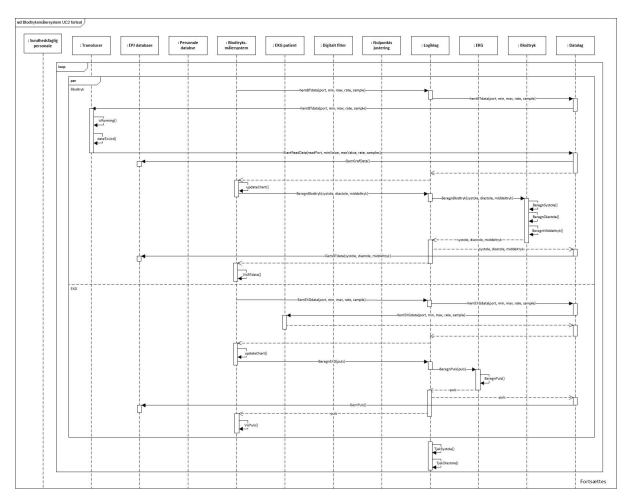


Figur 3.8: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case $\mathbf 1$

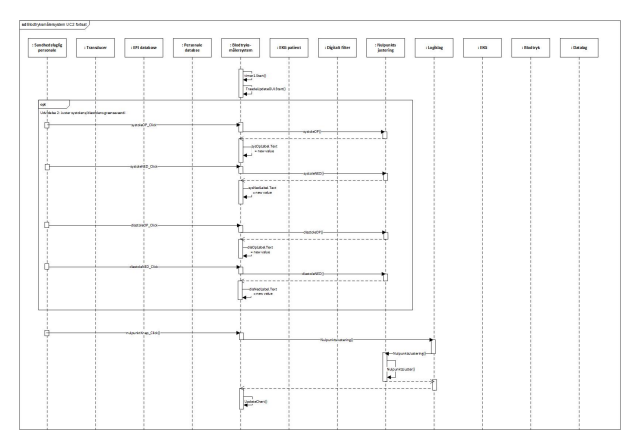
I sekvens diagrammet for Use case 1 interagerer servicemedarbejder med blodtryksmålersystemet. Her er det servicemedarbejderen som starter kalibreringen og blodtryksmålersystemet som foretager kalibreringen igennem lagene og klassen Kalibring. Her ses det at servicemedarbejderen indtaster værdierne der aflæses, hvorefter der trykkes på knappen, hvorefter systemet foretager beregningen for kalibreringen.



Figur 3.9: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case 2 del 1

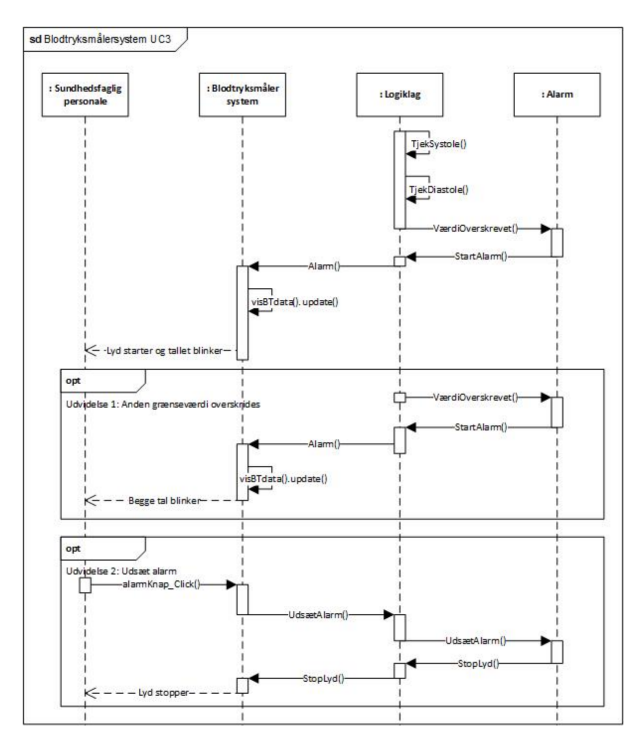


Figur 3.10: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case 2 del 2



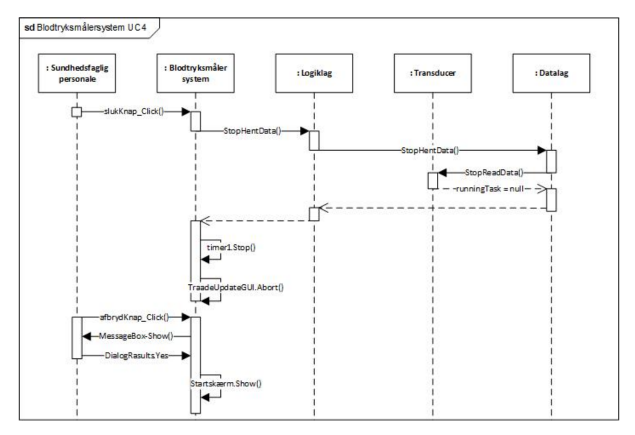
Figur 3.11: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case 2 del 3

I sekvens diagrammet for Use case 2 ønsker det sundhedsfaglig personale at foretage måling, dette gøres ved at det sundhedsfaglig personale interagerer med blodtryksmålersystemet. For at målingen forløber, foregår den videre interaktion via blodtryksmålersystemet og de klasser, som indgår i Use casen. Transducer, EKG patient sender sine data til datalaget, EPJ database og Personale database får sine data fra datalaget. I dette sekvens diagram ses det sundhedsfaglige personales interaktion med blodtryksmålersystemet. Denne interaktion igangsætter processerne, som medfører at blodtryksmålingen forløber. Det ses også, at præsentationslaget, som er vores blodtryksmålersystem, kommunikerer med logiklaget og logiklaget kommunikerer med datalag, altså er trelagsmodellen opfyldt.



Figur 3.12: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case 3

I dette sekvens diagram for Use case 3 tjekker logiklaget hvorvidt grænseværdierne for systole og diastole er overskredet. Hvis en grænseværdi overskrides starter alarmeringen. I denne Use case har det sundhedsfaglig personale mulighed for at udsætte alarmen, dette sker ved en interaktion mellem sundhedsfaglig personale og blodtryksmålersystemet.



Figur 3.13: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case 4

I sekvens diagrammet for Use case 4 ønsker sundhedsfaglig personale, at stoppe målingen. Dette gøres ved, at sundhedsfaglig personale interagerer med blodtryksmålersystemet i præsentationslaget. Denne interaktion medfører en videre kommunikation mellem logiklaget og datalaget, som medfører at data ikke længere hentes fra transduceren. Når blodtryksmålingen er afsluttet vises det som besked til det sundhedsfaglig personale.

Implementering

Baggrund for: Nulpunktsjustering Kalibrering Digitalt filter Beregning af Systole og diastole - middeltryk

Acceptering af tidspres: EKG: kan ikke nås

Unittest

3.3 Integrationstest

Accepttest

4.1 Indledning

Accepttestene skal vise om kravene der er opstillet for blodtryksmålersystemet i kravspecifikationen lever op til de standarder der er sat op for at produktet aktivt kan indgå i en hverdag på sygehusene.

Accepttestene er er opfølgning af kravspecifikationen, hvilket sikre at alle krav er overholdt og dermed opnået.

Når der i feltet Godkendt er skrevet initialer for den der har udført testen, samt datoen for testens udførelse, betyder det at testen er godkendt.

4.2 Accepttest for funktionelle krav

Opstilling

Billede indsættes - haves ikke endnu

Tabel 4.1: Accept test for Use case 1

Use case 1: Kalibrer apparat	Test	Prækondition	Forventet resultat	Godkendt/ kommentar
Normalforløb:	Indtast den aflæste værdi for spændingen fra waveforms, og aflæs trykket fra vandsøjlens skema fro et af målepunkterne fra vandsøjlen.	Blodtryksmålersys er tændt, tilsluttet og startet, og tilsluttet kalibre- ringsudstyret (Analog Discovery og Waveforms).	indtastet korrekt.	
	Tryk på "Kalibrering"	Blodtryksmålersys er tændt og tilsluttet, og tilsluttet kalibre- ringsudstyret (Analog Discovery og Waveforms) og værdierne indtastet.	kalibreret, resultatet af beregningen vises på startskærmen	IKKE TESTBAR

Tabel 4.2: Accepttest for Use case 2

Use case 2: Foretag måling	Test	Prækondition	Forventet resultat	Godkendt/ kommentar
Normalforløb:	Indtast brugernavn "anpe"og kode "1234" Tryk "Login"	Port valgt. VPN, Personale database og EPJ database er tilsluttet korrekt Port valgt. VPN,	Korrekt indtastning fuldendt Besked: "Logget	
	Thul me notions	Personale database og EPJ database er tilsluttet korrekt En	på"og den sundhedsfaglige er dermed logget på Liste med	
	Tryk på patient dropdown på startskærm	sundhedsfaglig er logget på	patienter kommer frem	
	Vælg patienten "Arne Jensen"	Den sundhedsfaglige er logget på	Nyt vindue kommer frem: Hovedskærmen	
	Tryk på "Tænd"	Patient valgt og blodtryksmåler- systemet (transduceren) er tilsluttet	Systemet indhenter data fra transduceren og starter timer på hovedskærm. EKG og arterietryk præsenteres kontinuert på hver sin graf. Puls, systole, diastole og middeltryk vises som talværdier på hovedskærmen. Data gemmes automatisk kontinuert i EPJ database Systemet starter	
	Tryk på "Nulpunkts justering"	Signalet er startet og kører	Systemet starter nulpunkts justeringen. Systemet tilpasser grafen.	

Tabel 4.3: Accept test for Use case 2

Use case 2:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Foretag			resultat	kommentar
måling				
Undtagelse 1:	Indtast	Port valgt. VPN,	Forkert	
Brugernavn	brugernavn	Personale	kombinition	
og/eller kode	"efgh"og kode	database og EPJ	indtastet	
indtastet	"1234"	database er		
forkert		tilsluttet korrekt		
	Tryk "Login"	Port valgt. VPN,	Besked:	
		Personale	"Brugernavn	
		database og EPJ	og/eller kode	
		database er	indtastet forkert"	
		tilsluttet korrekt.		

Tabel 4.4: Accepttest for Use case 2

Use case 2:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Foretag			resultat	kommentar
måling				
Udvidelse 1:	Tryk på "Digitalt	Signalet er	Systemet slår det	
Slå digitalt	filter OFF"	startet	digitale filter fra.	
filter til/fra:			De to signaler	
			(XX Hz og YY	
			Hz) er indsendt	
			og knappen	
			ændrer navn	
	Tryk på "Digitalt	Signalet er	Systemet slår	
	filter ON"	startet	det digitale filter	
			til. Den ene (XX	
			Hz) af de	
			indsendt signaler	
			er blevet fjernet	
			og knappen	
			ændre navn.	

Tabel 4.5: Accept test for Use case $2\,$

Use case 2:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Foretag			resultat	kommentar
måling				
Udvidelse 2:	Tryk på "Systole	Signalet er	Grænseværdien	
Juster systo-	op/"Diastole op"	startet	ændres 1 mmHg	
lens/diastolens			op og intervallet	
grænseværdi			vises på	
			hovedskærmen	
	Tryk på "Systole	Signalet er	Grænseværdien	
	ned/"Diastole	startet	ændres 1 mmHg	
	ned"		ned og intervallet	
			vises på	
			hovedskærmen	

Tabel 4.6: Accepttest for Use case 3

Use case 3:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Alarmér			resultat	kommentar
Normalforløb:	Grænseværdi	Signalet er	Alarm starter	
	overskrides	startet	med lyd og	
			tallet, hvis	
			grænseværdi er	
			overskredet,	
			ændrer farve til	
			hvid	
	Grænseværdien	Alarmen	Alarm lyden	
	er ikke	igangsat	stopper og tallet	
	overskredet mere		skifter farve	
			tilbage til rød.	

Tabel 4.7: Accepttest for Use case 3

Use case 3:	Test	Prækondition	Forventet	$\operatorname{Godkendt}/$
Alarmér			resultat	kommentar
Udvidelse 1:	Endnu en	Signalet er er	Lyd fra første	
Anden	grænseværdi	startet og en	alarm fortsætter	
grænseværdi	overskrides	alarm er startet	og det nye tallet	
overskrides			som har	
			overskredet	
			grænseværdien	
			skifter ligeledes	
			farve til hvid	

Tabel 4.8: Accept test for Use case 3

Use case 3:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Alarmér			resultat	kommentar
Udvidelse 2:	Tryk på "Udsæt	Alarmering er	Systemet stopper	
Udsæt alarm	alarm"	startet	alarmens lyd i et	
			minut, tallet er	
			forsat skiftet til	
			farven hvid	

Tabel 4.9: Accepttest for Use case 4

Use case 4:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Stop måling			resultat	kommentar
Normalforløb:	Tryk på "Sluk"	Målingen er	Målingen,	
		foretaget	signalet og timer	
			på	
			hovedskærmen	
			stopper	
	Tryk på "Log ud"	Signalet er	Pop-up vindue	
		stoppet	kommer op: "Er	
			du sikker?"	
	Tryk "Ja"	Signalet og	Startskærmen	
		målingen er	kommer frem og	
		stoppet	ny måling kan	
			foretages	

Tabel 4.10: Accept test for Use case 4

Use case 4:	Test	Prækondition	Forventet	$\operatorname{Godkendt}/$
Stop måling			resultat	kommentar
Undtagelse 1:	Tryk "Nej"	Signalet og	Kommer tilbage	
Tryk på "Nej"		målingen er	til	
		stoppet	hovedskærmen	

4.3 Accepttest for ikke-funktionelle krav

Tabel 4.11: Accept test for ikke-funktionelle krav

Krav	Krav	Test	Forventet	Resultat	Godkendt/
nr.			resultat		kommentar
1.1	Programmet skal have et digitalt filter til udglatning af blodtrykssignal	Send to frekvenser ind (XX Hz og ZZ Hz)	Den ene (XX Hz) af de indsendte frekvenser er blevet fjernet		
1.2	Programmet skal give alarm når grænseværdier overskrides med lyd og hvor den overskredede grænse værdi skifter farve til hvid på skærmen.	Overskrid en grænseværdi og tjek alarmering	Alarmen starter		
1.3	Programmet skal kunne gemme blod- trykssignalet i en database	Indsend signal og gå ind i databasen og se værdier	Der ligger værdier i databasen		
2.1	Programmet skal have to window form: startskærm, der fungerer som EPJ systemet, og hovedskærm, som fungerer som selve blod- tryksmåleren	Start program og tjek dette	Der er to window forms		
2.2	Programmet skal have en "Login"knap på startskærmen	Start program og tjek startskærm	Startskærmen har en "Login"knap		
2.3	Programmet skal have en "Kalibre- ring"knap på startskærmen	Start program og tjek startskærm	Startskærmen har en "Kalibre- ring"knap		

2.4	Sundhedsfaglig	Start program	Der er en	
	personale skal	og tjek	opsætnings	
	kunne ændre	startskærm	dropdown på	
	"devi-		startskærmen,	
	ce/enhedsnavn"i		hvor devi-	
	dropdown på		ce/enhedsnavn	
	startskærm		kan ændres.	
2.5	Programmet	Start program,	Startskærmen	
	skal indeholde	log på og tjek	har en	
	en dropdown,	startskærm	dropdown med	
	hvor patienten		patienter	
	kan vælges på			
0.0	startskærmen	a	D	
2.6	Programmet	Start program	Der er en	
	skal have en	og tjek	"Nulpunkts	
	"Nulpunkts	hovedskærm	indstilling"knap	
	indstilling"knap på		på hovedskærmen	
	hovedskærmen		novedskærmen	
2.7	Programmet	Start program	Der er en	
2.1	skal have en	og tjek	"Digital	
	knap, til at slå	hovedskærm	filter"knap på	
	det digitale	iio vodsiiooiiii	hovedskærmen	
	filter fra og til,		ino vo distributinosi	
	på			
	hovedskærmen			
2.8	Programmet	Start program	Der er ialt fire	
	skal have	og tjek	knapper, som	
	knapper, til at	hovedskærm	justerer grænse-	
	justere systolisk		værdierne på	
	og diastolisk		hovedskærmen	
	grænseværdiin-			
	tervaller op og			
	ned, på			
	hovedskærmen			
2.9	Programmet	Start program	Der er en	
	skal have en	og tjek	"Udsæt	
	"Udsæt	hovedskærm	alarm"på	
	alarm"knap på		hovedskærmen	
0.10	hovedskærmen	Ctt	TT J-1	
2.10	Programmet	Start program	Hovedskærmen	
	skal have en	og tjek	har en	
	"Tænd"knap på	hovedskærm	Tænd"kanp	
	hovedskærmen			

2.11	Programmet skal have en "Sluk"knap på hovedskærmen	Tjek hovedskærm	Hovedskærmen har en "Sluk"knap		
2.12	Programmet skal have en "Log ud"knap på hovedskærmen	Start program og tjek hovedskærm	Der er en "Log ud"knap på hovedskærmen		
2.13	Teksten på startskærmen skal kunne aflæs fra 2 meters afstand med en synsstyrke i intervallet +/-1	10 personer med synsstyrke i intervallet +/-1 skal teste startskærmen	Alle 10 personer kan læse teksten tydeligt		
2.14	Teksten og graferne på hovedskærmen skal kunne læses fra 2 meters afstand ved synsstyrke i intervellet på +/-1	10 personer med synsstyrke i intervallet +/-1 skal teste hovedskærmen	Alle 10 personer kan læse grafer og teksten på hovedskærmen		
2.15	Programmet skal præsentere arterietryk kontinuert, herudover vise systolisk værdi, diastolisk værdi og middeltryk som talværdier.	Start program og start målingen	Grafen vises kontinuert og talværdierne vises på hovedskærmen.		
2.16	Programmet skal præsentere EKG og puls	Start program og start målingen.	EKG vises kontinuert og pulsen vises som talværdi på hovedskærmen.		
hline 2.17	Programmet skal præsentere iltmætning som graf og talværdi.	Start program og start måling	Iltmætningens grafen vises kontinuert og iltmætning vises som talværdi på hovedskærm.	IKKE IM- PLEMEN- TERET	

2.18	Programmet skal præsentere grafer efter standard	Start program og tjek farver	EKG vises i lysegrøn, arterietryk vises i rød og iltmætning vises i lyseblå	
2.19	Programmet skal præsentere data i tal efter standard	Start program og tjek at talværdiernes farve er efter standard	Pulsværdien vises i lysegrøn, systolisk værdi, diastolisk værdi og middeltryk vises i rød og iltmætning vises i lyseblå.	
3.1	Ingen krav endnu			
4.1	Tiden der går før målingen af data påbegyn- der/vises i grafer må maksimalt være 2.0 sek.	Stopur igangsættes samtidig med at signalet tændes	Stopuret viser 2 sek. eller mindre	
4.2	Tiden der går fra at data er analyseret til at data er gemt i database må være 2.0 sek. med en tolerance på +/- 15%	-	-	
5.1	Programmet skrives i C# kode.	Tjek programmet	Programmet er skrevet i C#	
5.2	Softwaren skal være opbygget efter trelagsmodellen	Se programop- bygningen	Softwaren er opbygget efter trelagsmodellen	
5.3	I softwaren benyttes Obser- ver/Subject mønsteret	Tjek programmet og tjek obser- ver/subject klasser	Observer og subject klas- ser/mønsteret benyttes	

5.4	I softwaren	Tjek	Det ses at	
	benyttes PUSH	programmet	programmet er	
	mønsteret		opbygget efter	
			PUSH	
			mønsteret.	
6.1	Der skal være			
	adgang til en			
	computer med			
	Windows 7, 8			
	eller 10 -			
	computeren			
	skal minimum			
	have 4 GB			
	RAM			
6.2	Der skal være			
	adgang til en			
	computer hvor			
	National			
	Instruments er			
	installeret			

4.4 Godkendelses formular

 $Kundens\ underskrift$

Dato for test	
Godkendes af:	
Ved underskr Sted og dato:	ivelse af dette dokument godkendes den kørte accepttest

 $Lever and {\it \emptyset} rens\ underskrift$

Referencer

 \mathbf{B} øger

Internetsider

Dokumenter