

# 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	dhold	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	5
	2.6 Ikke-funktionelle krav	9
3	Arkitektur og design	12
	3.1 Hardware design	12
	3.2 Software design	12
	3.3 Integrationstest	13
4	Accepttest	17
	4.1 Indledning	17
	4.2 Accepttest for funktionelle krav	17
	4.3 Accepttest for ikke-funktionelle krav	23
	4.4 Godkendelses formular	26
5	Referencer	27

# Indledning

## Kravspecifikation

### 2.1 Godkendelsesformular

Forfattere	Line, Mette, Brian, Mohamed, Khaled og Ida
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	

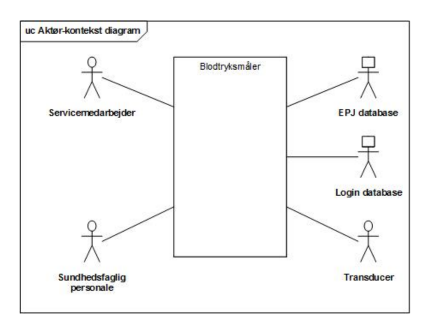
### 2.2 Indledning

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), den minimale værdi (diastole) og det bestemte intergrale (middeltrykket) af blodtrykskurven. Ud fra EKG-signalet kan pulsen bestemmes, dette gøres ved at bestemme antallet af R-takker på et minut.

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



Figur 2.1: Aktør-kontekst diagram

Af dette diagram ses de interagerende aktører: Sundhedsfaglig personale, Transducer, EPJ database, Login 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).

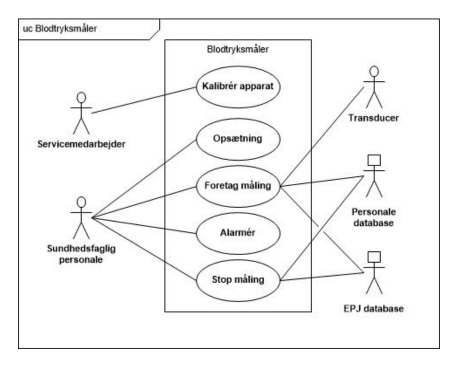
Navn:	Transducer
Type:	Sekundær aktør
Beskrivelse:	Transduceren er kilden til måleresultaterne, og dermed fungerer som
	patienten. Måleresultater opnås ved, at disse data sendes ind i
	systemet igennem hardwaren.

Navn:	Login database	
Type:	Sekundær aktør	
Beskrivelse:	Login database er der, hvori det sundhedsfaglige personales login	
	informationer obevares, 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,
	iltmætnings, samt talværdier for puls, systole, diastole, middeltryk og
	iltmætningen.

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 fem Use cases er: Kalibrér apparat, Opsætning, 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 og en Analog Discovery. Derudover har vi hardware, hvilket består af et lavpasfilter, en forstærker og en transducer. Systemet gør det muligt at hente data fra transduceren. Her går data fra transduceren igennem forstærkeren, hvilken der bliver forsynet af spænding fra Analog Discovery, som er forsynet af spænding fra computeren. Fra forstærkeren gør signalet videre til lavpasfilteret og derefter ind i NI-DAQ, som så sender dataen videre til computeren.

<sup>&</sup>quot;Signalets vej" og opbygning beskrives

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, hvilken systemet
	starter.
Udvidelse/undtagelser:	-

Tabel 2.2: Use case 2

Use case 2	Foretag måling
Mål:	Den valgte patients målinger foretages
Initiering:	Startes af Sundhedsfaglig personale
Aktører:	Sundhedsfaglig personale (primær), Personale database
	(sekundær), EPJ database(sekundær), Transducer (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 tiden for hvor lang tiden 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 og giver besked: "Nulpunkts justeringen er fuldent"
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 4

Use case 3	Alarmér		
Mål:	Få startet alarmeringen ved overskridelse af grænseværdi		
Initiering:	Systemet starter denne Use case		
Aktører:	Sundhedsfaglig personale (sekundær)		
Referencer:	Use case 3		
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, blinker.		
	[Udvidelse 1: Anden grænseværdi overskrides]		
	[Udvidelse 2: Udsæt alarm]		
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 blinker ligeledes.		
	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
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)
- Should (bør være med, hvis muligt)
- Could (kunne have med, hvis det ikke går i vejen for noget andet)
- Won't/Would (tager det ikke med nu, men kan komme med i fremtidige opdateringer)

### FURPS+ med MoSCoW

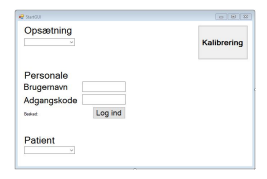
#### 1. Functionality

- 1.1. (M) Programmet skal have et digitalt filter til udglatning af blodtrykssignal
- 1.2. (M)Programmet skal give alarm når grænseværdier overskrides med lyd og hvor den overskredede grænseværdi blinker på skærmen.
- 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, hvilken 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
- $2.4.~(\mathbf{M})$  Sundhedsfagligt personale skal kunne ændre "devicename/enhedsnavn"<br/>i dropdown på startskærmen
- $2.5.~(\mathbf{S})$  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. (M) Programmet skal have knapper til at justere systolisk og diastolisk grænseværdiintervaller op og ned, på hovedskærmen
- 2.9. (M) 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 "Afbryd"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 data på grafer på følgende måde (Se afsnit nedenfor)

- EKG vises i lysegrøn
- Arterietryk vises i rød
- Iltmætning/saturation i lyseblå
- 2.16. (M) Programmet skal præsentere data i tal på følgende måde (Se afsnit nedenfor)
  - Hjertefrekvens i lysegrøn Systolisk samt diastolisk tryk i rødt, ligeledes middelblodtrykket i parentes under i rødt.



Figur 2.3: Skitse af startskærmen, hvilken repræsenterer EPJ systemet



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

### 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 sek.

- 4.2. (M) Tiden der går fra at data, herunder puls, diastolisk tryk, systolisk tryk, middeltryk og iltmætning, er analyseret til at data'en er gemt i EPJ database må være 2 sek. med en tolerance på +/-15%
- 4.3. (S) Ved justering af grænseværdi for systole og diastole ændres grænseværdien 2.5mm-Hg op eller ned.

### 5. Supportability

5.1. (M) Softwaren skal være opbygget efter trelagsmodellen (Data-View-Model)

### 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.

### 3.1 Hardware design

Implementering

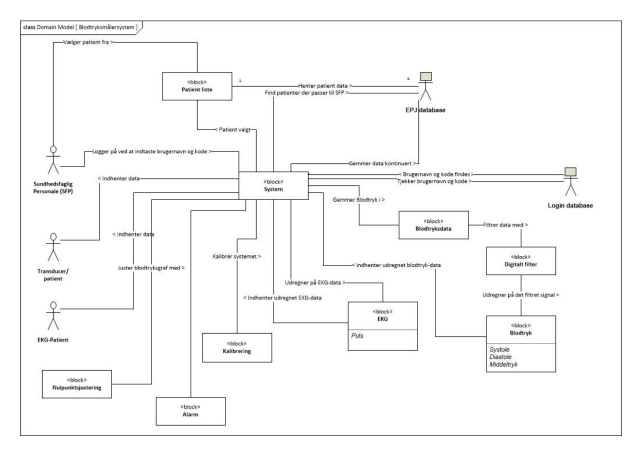
Modultest

### 3.2 Software design

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

#### Problemidentifikation

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. 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, for at starte beregningen af puls, systolisk, diastolisk og middeltryks værdierne, samt sørger for at disse data bliver gemt i en database.



Figur 3.1: Domænemodel for blodtryksmålersystemet.

#### Klasseidentifikation

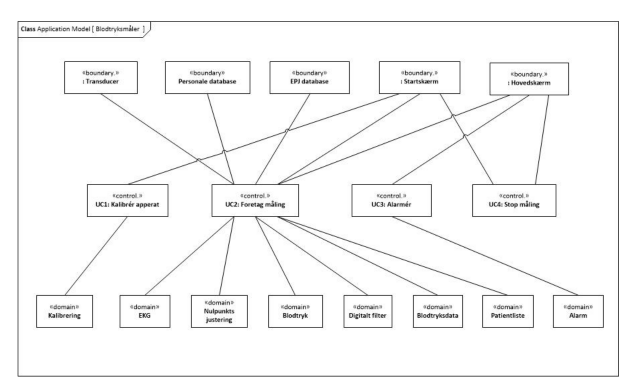
Ud fra domænemodellen kan en applikationsmodel opstilles. Denne model tager afsæt i domænemodellens klasser. Dette betyder derfor at denne model således også tager udgangspunkt i alle Use cases.

### Metodeidentifikation

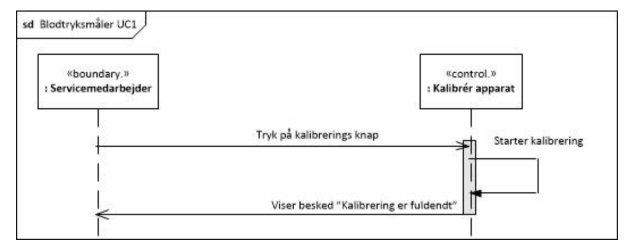
### Implementering

### Unittest

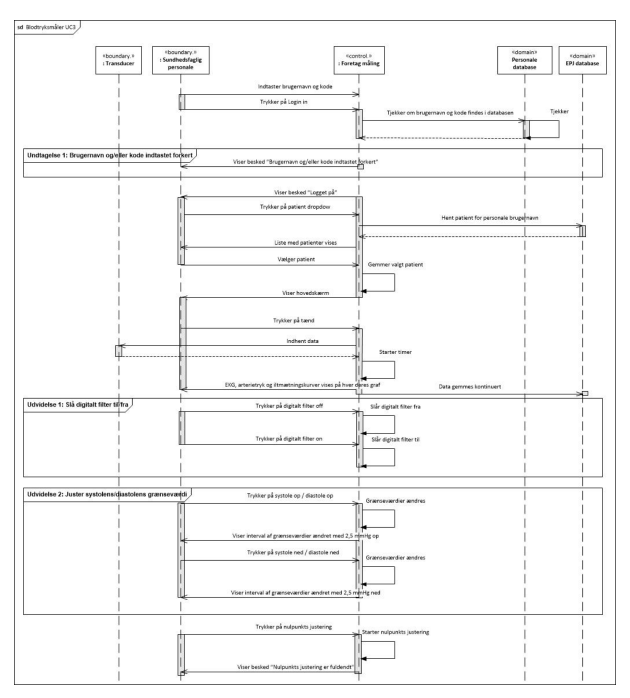
### 3.3 Integrationstest



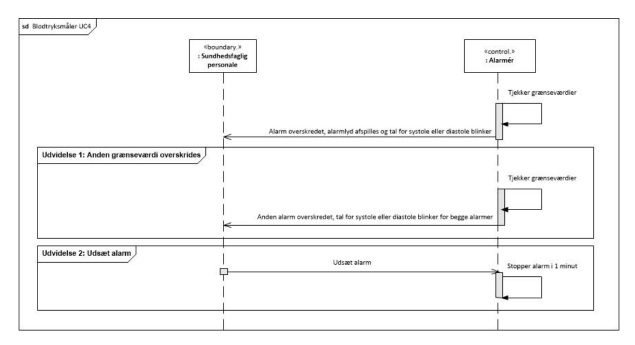
Figur 3.2: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case  $\mathbf{1}$ 



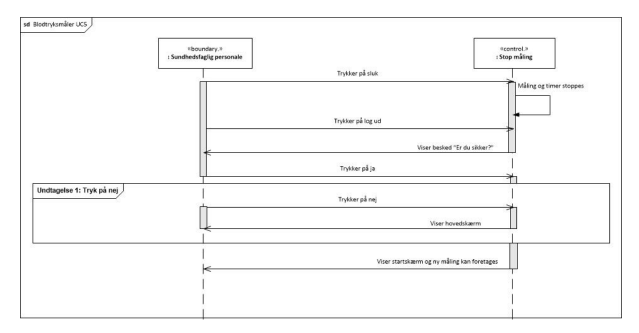
Figur 3.3: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case  ${\bf 1}$ 



Figur 3.4: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case  ${\bf 2}$ 



Figur 3.5: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case  $\bf 3$ 



Figur 3.6: Sekvensdiagram for blodtryksmålersystemet. Denne viser adfærden for Use case 4

## Accepttest

### 4.1 Indledning

Accepttestene skal vise om kravene der er opstillet for blodtryksmålersystmet lever op til de standarder der er sat op for at produktet aktivt kan indgå i en hverdag på afdelingen. Accepttestene er er opfølgning af kravsspecifikationen, 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: Accepttest for Use case 1

Use case 1:	Test	Prækondition	Forventet	$\operatorname{Godkendt}/$
Kalibrer			resultat	kommentar
apparat				
Normalforløb:	Tryk på	Blodtryksmåleren	Systemet er	IKKE
	"Kalibrering"	er tændt og	kalibreret og	TESTBAR
		tilsluttet kalibre-	besked:	
		ringsudstyret.	"Kalibreringen er	
			fuldendt"vises på	
			startskærmen	

Tabel 4.2: Accept test for Use case 2

Use case 2:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Opsætning			resultat	kommentar
Normalforløb:	Tryk på	Systemet er	Liste med porte	
	opsætningens	tilsluttet en	kommer frem.	
	dropdown på	computer og er		
	startskærmen	tændt		
	Vælg port	Systemet er	Port er valgt	
		tilsluttet en		
		computer og er		
		tændt		

Tabel 4.3: Accept test for Use case 3

Use case 3: Foretag måling	Test	Prækondition	Forventet resultat	Godkendt/ kommentar
Normalforløb:	Indtast brugernavn "anpe"og kode "1234"	Port valgt. VPN, Personale database og EPJ database er tilsluttet korrekt	Korrekt indtastning fuldendt	
	Tryk "Login"	Port valgt. VPN, Personale database og EPJ database er tilsluttet korrekt	Besked: "Logget på" og den sundhedsfaglige er dermed logget på	
	Tryk på patient dropdown på startskærm	En sundhedsfaglig er logget på	Liste med patienter kommer frem	
	Vælg patienten "Arne Jensen"  Tryk på "Trynd"	Den sundhedsfaglige er logget på	Nyt vindue kommer frem: Hovedskærmen	
	Tryk på "Tænd"	Patient valgt og transduceren er tilsluttet  Signalet er	Systemet indhenter data fra transduceren og starter timer på hovedskærm. EKG, arterietryk og iltmætnings- kurve præsenteres kontinuert på hver sin graf. Puls, systole, diastole, middeltryk og iltmætning 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. Besked "Nulpunkts justering er fuldendt"vises på hovedskærmen	

Tabel 4.4: Accept test for Use case 3

Use case 3:	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 4.5: Accept test for Use case 3

Use case 3:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Foretag			resultat	kommentar
måling				
Udvidelse 1:	Tryk på "Digitalt	Signalet er	Systemet slår	
Slå digitalt	filter OFF"	startet	det digitale filter	
filter til/fra:			fra. Grafen ses at	
			være	
			ufiltreret(råt) og	
			knappen ændrer	
			navn.	
	Tryk på "Digitalt	Signalet er	Systemet slår	
	filter ON"	startet	det digitale filter	
			til. Grafen ses at	
			være filtreret og	
			knappen ændrer	
			navn.	

Tabel 4.6: Accepttest for Use case 3

Use case 3:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Foretag			resultat	kommentar
måling				
Udvidelse 2:	Tryk på "Systole	Signalet er	Grænseværdien	
Juster systo-	op/"Diastole op"	startet	ændres 2.5	
lens/diastolens			mmHg op og	
grænseværdi			intervallet vises	
			på	
			hovedskærmen	
	Tryk på "Systole	Signalet er	Grænseværdien	
	ned/"Diastole	startet	ændres 2.5	
	ned"		mmHg ned og	
			intervallet vises	
			på	
			hovedskærmen	

Tabel 4.7: Accepttest for Use case 4

Use case 4:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Alarmér			resultat	kommentar
Normalforløb:	Grænseværdi	Signalet er	Alarm starter	
	overskrides	startet	med lyd og	
			tallet, hvis	
			grænseværdi er	
			overskredet,	
			blinker	

Tabel 4.8: Accepttest for Use case 4

Use case 4:	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	
			blinker ligeledes	

Tabel 4.9: Accepttest for Use case 4

Use case 4:	Test	Prækondition	Forventet	Godkendt/
Alarmér			resultat	kommentar
Udvidelse 2:	Tryk på "Udsæt	Alarmering er	Systemet	
Udsæt alarm	alarm"	startet	stopper alarmens	
			lyd i et minut	

Tabel 4.10: Accept test for Use case  $5\,$ 

Use case 5:	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 4.11: Accept test for Use case 5

Use case 5:	Test	Prækondition	Forventet	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 4.12: Accept test for ikke-funktionelle krav

Krav	Krav	Test	Forventet	Resultat	Godkendt/
nr.			resultat		kommentar
1.1	Programmet	Tænd det	Signalet bliver		
	skal have et	digitale filter og	mindre		
	digitalt filter til	tjek	"råt"(udglattet)		
	udglatning af	udglatningen			
	blodtrykssignal				
1.2	Programmet	Overskrid en	Alarmen starter		
	skal give alarm	grænseværdi og			
	når	tjek alarmering			
	grænseværdier				
	overskrides med				
	lyd og hvor den				
	overskredede				
	grænse værdi				
	blinker på				
	skærmen.				
1.3	Programmet	Indsend signal	Der ligger		
	skal kunne	og gå ind i	værdier i		
	gemme blod-	databasen og se	databasen		
	trykssignalet i	værdier			
	en database				
2.1	Programmet	Start program	Der er to		
	skal have to	og tjek dette	window forms		
	window form:				
	startskærm,der				
	fungerer som				
	EPJ systemet,				
	og hovedskærm,				
	hvilken fungerer				
	som selve blod-				
	tryksmåleren				
2.2	Programmet	Start program	Startskærmen		
	skal have en	og tjek	har en		
	"Login"knap på	startskærm	"Login"knap		
	startskærmen				
2.3	Programmet	Start program	Startskærmen		
	skal have en	og tjek	har en "Kalibre-		
	"Kalibre-	startskærm	ring"knap		
	ring"knap på				
	startskærmen				

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

2.11	Drogrammet	Tjek	Hovedskærmen	
2.11	Programmet skal have en	hovedskærm	har en	
		novedskærm		
	"Sluk"knap på hovedskærmen		"Sluk"knap	
0.10		C	D	
2.12	Programmet	Start program	Der er en	
	skal have en	og tjek	"Afbryd"knap	
	"Afbryd"knap	hovedskærm	på	
	på		hovedskærmen	
	hovedskærmen			
2.13	Teksten på	10 personer	Alle 10	
	startskærmen	med synsstyrke	personer kan	
	skal kunne	i intervallet	læse teksten	
	aflæs fra 1	+/-1 skal teste	tydeligt	
	meters afstand	startskærmen		
	med en			
	synsstyrke i			
	intervallet +/-1			
2.14	Teksten og	10 personer	Alle 10	
	graferne på	med synsstyrke	personer kan	
	hovedskærmen	i intervallet	læse grafer og	
	skal kunne	+/-1 skal teste	teksten på	
	læses fra 2	hovedskærmen	hovedskærmen	
	meters afstand	lio vodelioci ilicii	110 V Cushicar III Cir	
	ved synsstyrke i			
	intervellet på			
	+/-1			
2.15	Programmet	Start program	farverne på	
2.10	skal præsentere	og tjek farver	grafen er efter	
	grafer efter	og tjek laivel	standard	
	standard		Standard	
2.16		C44	Talværdiernes	
2.10	Programmet	Start program		
	skal præsentere	og tjek at	farve er efter	
	data i tal efter	talværdiernes	standard	
	standard	farve er efter		
		standard		
3.1	Ingen krav			
	endnu			
4.1	Tiden der går	Stopur	Stopuret viser 2	
	før målingen af	igangsættes	sek. eller	
	data påbegyn-	samtidig med at	mindre	
	der/vises i	signalet tændes		
	grafer må			
	maksimalt være			
	2.0 sek.			

4.0	TD: 1 1 0	T			
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	Softwaren skal	Se programop-	Softwaren er		
	være opbygget	bygningen	opbygget efter		
	efter		trelagsmodellen		
	trelagsmodellen		_		
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				
		I .	<u> </u>	I	I

### 4.4 Godkendelses formular

Kundens underskrift

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

Leverandørens underskrift

## Referencer

 $\mathbf{B}$ øger

Internetsider

Dokumenter