
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
58501—
2019/
ISO/IEEE 11073-10425:
2016

ИНФОРМАТИЗАЦИЯ ЗДОРОВЬЯ

Обмен данными с персональными
медицинскими приборами

Часть 10425

Специализация прибора: глюкометр
непрерывного действия (CGM)

(ISO/IEEE 11073-10425:2016, IDT)

Издание официальное



Москва
Стандартинформ
2019

Предисловие

1 ПОДГОТОВЛЕН Федеральным государственным унитарным предприятием «Российский научно-технический центр информации по стандартизации, метрологии и оценке соответствия» (ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ») на основе собственного перевода на русский язык англоязычной версии стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 468 «Информатизация здоровья»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 августа 2019 г. № 571-ст

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ISO/IEEE 11073-10425:2016 «Информатизация здоровья. Обмен данными с персональными медицинскими приборами. Часть 10425. Специализация прибора: глюкометр непрерывного действия (CGM)» (ISO/IEEE 11073-10425:2016 «Health informatics — Personal health device communication — Part 10425: Device specialization — Continuous glucose monitor (CGM)», IDT).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочного международного стандарта соответствующий ему национальный или межгосударственный стандарт, сведения о котором приведены в дополнительном приложении ДА

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.gost.ru)

© ISO, 2016 — Все права сохраняются
© Стандартинформ, оформление, 2019

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1	Обзор	1
1.1	Область применения	1
1.2	Назначение	1
1.3	Контекст	2
2	Нормативные ссылки	2
3	Термины, определения и сокращения	3
3.1	Термины и определения	3
3.2	Сокращения	3
4	Введение в стандарты комплекса IEEE 11073™ по персональным медицинским приборам	4
4.1	Общие положения	4
4.2	Введение в структуры моделирования IEEE 11073-20601	4
4.3	Соответствие другим стандартам	5
5	Понятия и модальности мониторинга глюкозы	5
5.1	Общие положения	5
5.2	Типы приборов	6
5.3	Взаимосвязь агента CGM с менеджером	7
5.4	Собранные данные	8
5.5	Хранимые данные	9
6	Информационная модель предметной области непрерывного мониторинга глюкозы	9
6.1	Обзор	9
6.2	Расширения класса	9
6.3	Диаграмма экземпляров объектов	9
6.4	Типы конфигураций	10
6.5	Профили	11
6.6	Объект системы медицинского прибора (MDS)	11
6.7	Числовые объекты	14
6.8	Объекты массива считываний в реальном времени	23
6.9	Объекты перечислений	23
6.10	Объекты PM-store	27
6.11	Объекты класса Scanner	31
6.12	Объекты расширения класса	31
6.13	Правила расширения информационной модели CGM	31
7	Сервисная модель глюкометра непрерывного действия	31
7.1	Общие положения	31
7.2	Сервисы доступа к объекту	32
7.3	Сервисы отчетов о событиях доступа к объекту	34
8	Коммуникационная модель глюкометра непрерывного действия	34
8.1	Обзор	34

8.2	Характеристики коммуникации	34
8.3	Процедура ассоциации	35
8.4	Процедура конфигурирования	36
8.5	Процедура выполнения	37
8.6	Синхронизация времени	38
9	Тестовые ассоциации	38
9.1	Поведение в стандартной конфигурации	38
9.2	Поведение в расширенных конфигурациях	38
10	Соответствие	38
10.1	Применимость	38
10.2	Спецификация соответствия	39
10.3	Уровни соответствия	39
10.4	Заявления о соответствии реализации	39
	Приложение А (справочное) Библиография	44
	Приложение В (обязательное) Дополнительные определения АСН.1	45
	Приложение С (обязательное) Присвоение идентификаторов	47
	Приложение D (справочное) Примеры последовательности сообщений	52
	Приложение E (справочное) Примеры блока данных протокола	54
	Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов национальным и межгосударственным стандартам	62

Предисловие к ISO/IEEE 11073-10425

Международная организация по стандартизации ИСО (the International Organization for Standardization) является международной организацией, которая была создана национальными организациями по стандартизации (члены ИСО). Работу по подготовке международных стандартов обычно выполняют технические комитеты ИСО. Любой член ИСО, заинтересованный в предмете, по которому создан технический комитет, имеет право на представительство в этом комитете. Международные организации, правительственные и неправительственные, совместно с ИСО также принимают участие в работе организации. ИСО тесно сотрудничает с Международной электротехнической комиссией (МЭК) по всем вопросам стандартизации в электротехнике.

Стандарты ИИЭР разрабатываются в сообществах ИИЭР и в координационных комитетах по стандартизации, относящихся к ведению Бюро стандартов Ассоциации по стандартизации ИИЭР (ИИЭР-СА). Стандарты ИИЭР разрабатываются на основе процесса достижения консенсуса, одобренного Американским национальным институтом стандартов (American National Standards Institute), который для получения окончательного документа сводит вместе добровольных участников, представляющих разные точки зрения и интересы. Добровольные участники не обязаны быть членами ИИЭР и работают на безвозмездной основе. Хотя ИИЭР управляет этим процессом и устанавливает правила по обеспечению беспристрастности в процессе достижения консенсуса, тем не менее ИИЭР не готовит независимую оценку, тестирование или проверку точности какой-либо информации, содержащейся в его стандартах.

Основной задачей технических комитетов ИСО является разработка международных стандартов. Проекты международных стандартов, одобренные техническими комитетами, рассылаются членам ИСО для голосования. Публикация в качестве международного стандарта требует одобрения по меньшей мере 75 % членом ИСО, участвовавших в голосовании.

Необходимо отметить возможность того, что какие-либо элементы настоящего стандарта могут оказаться предметом патентных прав. Публикация настоящего стандарта не связана с существованием или действием каких-либо патентных прав. Ни ИСО, ни ИИЭР не несут ответственности ни за выявление любых патентов или патентных прав, по которым необходимо получение лицензии, ни за проведение исследований, являются ли разумными или недискриминационными любые лицензионные условия или положения, предусмотренные в связи с представлением гарантийного письма или патентного заявления и формы лицензионной декларации, если таковые имеются, или в любых лицензионных соглашениях. Пользователи настоящего стандарта несут ответственность за определение юридической силы любых патентных прав и за риск нарушения таких прав. Более подробная информация может быть получена в ИСО или в Ассоциации по стандартизации ИИЭР.

Стандарт ISO/IEEE 11073-10425 подготовлен комитетом по стандартизации 11073 Сообщества ИИЭР по техническим средствам, применяемым в медицине и биологии (как IEEE 11073-10425-2014). Он был одобрен техническим комитетом ISO/TC 215 «Информатизация здоровья» и утвержден членами ИСО по ускоренной процедуре, которая определена в Соглашении о сотрудничестве между ИСО и ИИЭР. ИИЭР отвечает за поддержание настоящего стандарта при содействии со стороны стран—членов ИСО.

Аннотация: в контексте комплекса стандартов ISO/IEEE 11073 по обмену данными с устройствами настоящий стандарт устанавливает нормативное определение обмена данными между глюкометрами непрерывного действия (continuous glucose monitor, CGM) и менеджерами (например, сотовыми телефонами, персональными компьютерами, бытовыми медицинскими приборами контроля, телевизионными приставками), при котором обеспечивается интероперабельность с автоматическим конфигурированием. В данном стандарте используются соответствующие части существующих стандартов, включая терминологию и информационные модели ISO/IEEE 11073. В нем указывается использование специфичных кодов терминов, форматов и вариантов поведения в телемедицинской среде, ограничивающих необязательность основных инфраструктур в пользу интероперабельности. В настоящем стандарте определена общая основа коммуникационной функциональности устройств CGM. В этом контексте CGM относится к регулярному (как правило, через 5 мин) измерению уровня глюкозы в организме с помощью датчика, постоянно закрепленного на теле.

Ключевые слова: глюкометр непрерывного действия, IEEE 11073-10425™, коммуникация с медицинскими приборами, персональные медицинские приборы.

Важные уведомления и отказы от ответственности, касающиеся стандартизирующих документов ИИЭР

Документы ИИЭР доступны для использования в соответствии с важными уведомлениями и отказами от ответственности. Эти уведомления и отказы от ответственности или ссылка на данную страницу имеются во всех стандартах, и их можно отыскать под заголовком «Важное уведомление» или «Важные уведомления и отказы от ответственности в отношении использования стандартизирующих документов ИИЭР».

Уведомление и отказ от ответственности в отношении использования стандартизирующих документов ИИЭР

Стандартизирующие документы ИИЭР (стандарты, рекомендованные практики и руководства), как утвержденные, так и для пробного использования, разрабатываются в сообществах ИИЭР, а также в координационных комитетах по стандартизации, относящихся к ведению Бюро стандартов Ассоциации по стандартизации ИИЭР (ИИЭР-СА). ИИЭР (далее – Институт) разрабатывает стандарты на основе процесса достижения консенсуса, одобренного Американским национальным институтом стандартов (American National Standards Institute, ANSI), который для получения окончательного документа сводит вместе добровольных участников, представляющих разные точки зрения и интересы. Добровольные участники не обязаны быть членами ИИЭР и работают на безвозмездной основе. Хотя ИИЭР управляет этим процессом и устанавливает правила по обеспечению беспристрастности в процессе достижения консенсуса, тем не менее ИИЭР не изготовит независимую оценку, тестирование или проверку точности какой-либо информации или обоснованность любых суждений, содержащихся в его стандартах.

ИИЭР не гарантирует и не подтверждает точность либо содержание материала, включенного в его стандарты, и явным образом отказывается от каких-либо гарантий (явных, неявных и предусмотренных законом), не включенных в этот или любой другой документ, относящийся к стандарту, включая, не ограничиваясь, такие гарантии как: пригодность для продажи; пригодность для конкретной цели; отсутствие нарушения прав, а также качество, точность, эффективность, действительность или полнота материала. Кроме того, ИИЭР отказывается от каких-либо и всех условий, относящихся к результатам; и качественному исполнению. Документы по стандартам ИИЭР предоставляются «КАК ЕСТЬ» и «БЕЗ ГАРАНТИИ».

Использование стандарта ИИЭР является абсолютно добровольным. Наличие стандарта ИИЭР не означает, что отсутствуют другие варианты изготовления, тестирования, измерения, покупки, рынка или предоставления других товаров и услуг, относящихся к области применения стандарта ИИЭР. Более того, точка зрения, выраженная в момент утверждения и выпуска стандарта, может измениться после изменений состояния дел, а также получения комментариев от пользователей стандарта.

Публикуя и делая стандарты доступными, ИИЭР тем самым не предлагает и не оказывает профессиональных либо других услуг от имени какого-либо лица или предприятия, а кроме того, ИИЭР не выполняет каких-то обязательств какого-либо другого лица или предприятия перед другими. Любое лицо, применяющее какой-либо стандарт ИИЭР, должно основываться на своем независимом суждении при соблюдении должной осторожности в любых указанных обстоятельствах или, в зависимости от конкретного случая, обратиться за советом к компетентному специалисту при определении правомерности указанного стандарта ИИЭР.

НИ ПРИ КАКИХ УСЛОВИЯХ ИИЭР НЕ БУДЕТ НЕСТИ ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА КАКИЕ-ЛИБО ПРЯМЫЕ, КОСВЕННЫЕ, СЛУЧАЙНЫЕ, СПЕЦИАЛЬНЫЕ, ТИПИЧНЫЕ УБЫТКИ ИЛИ ПОСЛЕДУЮЩИЙ УЩЕРБ (ВКЛЮЧАЯ, НЕ ОГРАНИЧИВАЯСЬ, ЗАКУПКУ ЗАМЕЩАЮЩИХ ТОВАРОВ ИЛИ УСЛУГ), А ТАКЖЕ ЗА НЕВОЗМОЖНОСТЬ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ДАННЫХ ИЛИ ДОХОДОВ ЛИБО ЗА ОПЕРАЦИОННЫЙ ПРОСТОЙ, НЕЗАВИСИМО ОТ ПРИЧИН И ОСНОВАНИЙ ВОЗНИКНОВЕНИЯ ОТВЕТСТВЕННОСТИ, БУДЬ ТО НАРУШЕНИЕ УСЛОВИЙ КОНТРАКТА, ПРЯМОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ИЛИ ВНЕДОГОВОРНОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТИ, ВКЛЮЧАЯ ХАЛАТНОСТЬ И ДРУГИЕ ПРИЧИНЫ, ВОЗНИКАЮЩИЕ В РЕЗУЛЬТАТЕ ПУБЛИКАЦИИ, ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ИЛИ ОПОРЫ НА ЛЮБОЙ СТАНДАРТ, ДАЖЕ ЕСЛИ БЫЛО СООБЩЕНО О ВОЗМОЖНОСТИ ТАКОГО УЩЕРБА, И ВНЕ ЗАВИСИМОСТИ ОТ ВОЗМОЖНОГО ПРОГНОЗИРОВАНИЯ ТАКОГО УЩЕРБА.

Переводы

Процесс разработки ИИЭР на основе согласованного мнения включает в себя анализ документов только на английском языке. В случае перевода стандарта ИИЭР на другой язык только версия на английском языке, публикуемая ИИЭР, считается утвержденным стандартом ИИЭР.

Официальные заявления

Заявление, письменное или устное, не обработанное в соответствии с инструкцией по процедурам в отношении стандартов ИИЭР (ИИЭР-СА), не должно рассматриваться или подразумеваться в качестве официальной позиции ИИЭР или одного из его комитетов, а также не должно считаться или рассматриваться в качестве формальной позиции ИИЭР. На лекциях, симпозиумах, семинарах или обучающих курсах отдельное лицо, представляющее информацию по стандартам ИИЭР, должно уточнить, что его/ее точка зрения должна рассматриваться как личное мнение данного лица, а не как формальная позиция ИИЭР.

Комментарии к стандартам

Комментарии по поводу изменения стандартизирующих документов ИИЭР принимаются от любой заинтересованной стороны независимо от ее принадлежности к ИИЭР. Однако ИИЭР не предоставляет консультации и рекомендации в отношении стандартизирующих документов ИИЭР. Предложения об изменении документов следует представлять в форме предлагаемого изменения текста вместе с подходящими сопроводительными комментариями. Поскольку стандарты ИИЭР представляют собой консенсус соответствующих интересов, необходимо, чтобы все ответы на комментарии и вопросы также обеспечивали баланс интересов. По этой причине ИИЭР, члены его сообществ и координационных комитетов по стандартизации не могут предоставить незамедлительный ответ на комментарии или вопросы (за исключением ранее рассмотренных). По этой же причине ИИЭР не отвечает на просьбы о толковании. Любое лицо, которое хотело бы участвовать в изменении какого-либо стандарта ИИЭР, может присоединиться к соответствующей рабочей группе ИИЭР.

Комментарии к стандартам необходимо направлять по адресу:

Secretary, IEEE-SA Standards Board
445 Hoes Lane
Piscataway, NJ 08854 USA

Нормативно-правовые акты

Пользователи стандартизирующих документов ИИЭР должны ознакомиться со всеми применимыми законами и нормами. Соблюдение положений любого стандартизирующего документа ИИЭР не означает соответствие каким-либо применимым нормативным требованиям. Разработчики стандарта несут ответственность за соблюдение или цитирование подходящих нормативных требований. Публикуя свои стандарты, ИИЭР не призывает к немедленным действиям, которые не согласуются с применимым законодательством. Кроме того, эти документы не могут толковаться как призыв к таким действиям.

Авторские права

Проекты и утвержденные версии стандартов ИИЭР охраняются авторским правом, принадлежащим ИИЭР в рамках национального (США) и международного законодательства об авторском праве. Они предоставляются ИИЭР для использования в различных общественных и личных целях. Например, они могут упоминаться в законах и нормативных актах, а также использоваться для частного саморегламентирования, стандартизации, продвижения способов и методов проектирования. Предоставляя эти документы для использования и применения уполномоченными органами и частными пользователями, ИИЭР не передает какие-либо авторские права на них.

Ксерокопии

При условии уплаты соответствующего сбора ИИЭР предоставит пользователям ограниченную, неисключительную лицензию на ксерокопирование частей любого отдельного стандарта только для некоммерческого внутреннего использования физическим лицом или компанией. По вопросам оплаты лицензионных сборов обращайтесь по адресу: Copyright Clearance Center, Customer Service, 222 Rosewood Drive, Danvers, MA 01923 USA, или по телефону: +1 978 750 8400. Кроме того, Copyright Clearance Center может предоставить разрешение на ксерокопирование частей любого отдельного стандарта для образовательных целей.

Обновление стандартизирующих документов ИИЭР

Пользователи стандартизирующих документов ИИЭР должны иметь в виду, что эти документы могут в любое время заменяться на их новые издания или время от времени корректироваться путем публикации изменений, поправок или списка опечаток. Официальный документ ИИЭР по состоянию на любой момент времени состоит из текущей редакции документа, дополненной изменениями, поправками или списками опечаток, вступившими в силу.

Каждый стандарт ИИЭР не реже одного раза в десять лет проходит процедуру пересмотра. Если документ не проходил процедуру пересмотра более десяти лет, разумно предположить, что такой документ по-прежнему имеет определенную ценность, однако не вполне точно характеризует фактическое положение дел. Пользователям настоятельно рекомендуется проверить наличие у них самого последнего издания необходимого стандарта ИИЭР.

Для определения степени актуальности данного документа и наличия дополнений к нему в виде опубликованных изменений, поправок или списков опечаток посетите веб-сайт IEEE-SA <http://ieeexplore.ieee.org/xpl/standards.jsp> или обратитесь к ИИЭР по ранее указанному почтовому адресу. Дополнительные сведения о IEEE-SA и процессе разработки стандартов ИИЭР доступны на веб-сайте IEEE-SA по адресу: <http://standards.ieee.org>.

Список опечаток

Со списком опечаток (если имеется) в стандартах ИИЭР можно ознакомиться на веб-сайте ИИЭР-СА по следующему адресу: <http://standards.ieee.org/findstds/errata/index.html>. Пользователям рекомендуется периодически посещать эту веб-страницу для ознакомления со списком опечаток.

Патенты

Необходимо учесть, что для внедрения настоящего стандарта может потребоваться использование предмета, на которое распространяется действие патентных прав. Опубликование настоящего стандарта не означает, что ИИЭР проведена проверка существования или действительности каких-либо патентных прав в связи с вышеизложенным. Если владелец или заявитель патента зарегистрировал заявление с использованием принятого гарантийного письма, такое заявление публикуется на веб-сайте ИИЭР-СА по адресу: <http://standards.ieee.org/about/sasb/patcom/patents.html>. Гарантийные письма могут содержать сведения о том, что отправитель готов или не готов предоставить лицензии в рамках патентных прав без компенсации или за разумное вознаграждение при разумных условиях и положениях, которые явно свободны от любой недобросовестной дискриминации заявителей, желающих получить такие лицензии.

Возможно наличие существенных пунктов формулы изобретения, для которых не получено гарантийное письмо. ИИЭР не несет ответственности за идентификацию существенных пунктов формулы изобретения, для которых может потребоваться лицензия, а также за выяснение законности или области применения пунктов формулы изобретения, или за определение разумности или недискриминационности каких-либо условий или положений лицензии, предоставленной в связи с отправкой гарантийного письма (при наличии) или в любых лицензионных соглашениях. Пользователи настоящего стандарта несут прямую ответственность в части определения законности любых патентных прав и риска нарушения таких прав. IEEE Standards Association может предоставить необходимую дополнительную информацию.

Участники

На момент завершения настоящего стандарта Рабочая группа по персональным медицинским приборам состояла из следующих лиц:

Дайди Джонг (Daidi Zhong), Председатель
Майкл Дж. Кирван (Michael J. Kirwan), Председатель
Натаниэль М. Хэмминг (Nathaniel M. Hamming), Заместитель председателя

Charles R. Abbruscato (Чарльз Р. Абрускато)	Saeed A. Choudhary (Саид А. Чоудхари)	Julian Goldman (Джулиан Голдмэн)
Nabil Abujsara (Набил Абухбара)	Jinhan Chung (Дзиньхан Чанг)	Raul Gonzalez Gomez (Пауль Госалес Гомес)
Maher Abuzaid (Махер Абусаид)	Malcolm Clarke (Малкольм Кларке)	Chris Gough (Крис Гу)
Manfred Aigner (Манфред Эйгнер)	John A. Cogan (Джон А. Коган)	Channa Gowda (Чанна Гоуда)
Jorge Alberola (Йорге Алберола)	John T. Collins (Джолн Т. Коллинз)	Charles M. Gropper (Чарльз М. Гроппер)

Karsten Alders (Кэрстен Элдерс) Murtaza Ali (Муртаза Али)	Cory Condek (Кори Кондек) Todd H. Cooper (Тодд Г. Купер)	Amit Gupta (Амит Гупта) Jeff Guttmacher (Джефф Гуттмахер)
Rolf Ambuehl (Рольф Эмбуэл)	David Cornejo (Дэвид Корнехо)	Rasmus Naahr (Расмус Хаар)
David Aparisi (Дэвид Эпаризи)	Douglas Coup (Дуглас Куп)	Christian Habermann (Кристиан Хаберманн)
Lawrence Arne (Лоуренс Арнэ)	Nigel Cox (Найджел Кокс)	Michael Hagerty (Майкл Хэгерти)
Diego B. Arquillo (Диего Б. Аркуилло)	Hans Crommenacker (Ханс Кромменакер)	Jerry Hahn (Джерри Хан)
Serafin Arroyo (Серафин Арройо) Muhammad Asim (Мухаммад Азин)	Tomio Crosley (Томио Кросли) David Culp Дэвид Калп)	Robert Hall (Роберт Холл) Rickey L. Hampton (Рики Л. Хэмптон)
Merat Bagha (Мерат Багха) Doug Baird (Дуг Бэйард)	Allen Curtis (Аллен Куртис) Ndifor Cyril Fru (Ндифор Сирил Фру)	Sten Hanke (Стэн Хэнке) Jordan Hartmann (Джордан Хартманн)
David Baker (Дэвид Бейкер) Anindya Bakshi (Аниндуя Бакши)	Eyal Dassau (Эйал Дассо) David Davenport (Дэвид Дэвенпорт)	Kai Hassing (Кэй Хэссинг) Marc Daniel Haunschild (Марк Дэниэль Хаунсшильд)
Ananth Balasubramanian (Анант Баласубраманиан)	Russell Davis (Рассел Дэвис)	Wolfgang Heck (Вольфганг Хек)
Sunlee Bang (Санли Банг)	Ed Day (Эд Дэй)	Charles Henderson (Чарльз Хэндерсон)
M. Jonathan Barkley (М. Джонатан Баркли)	Sushil K. Deka Суши К Дека)	Jun-Ho Her (Юн-Хо Хе)
Gilberto Barrón (Джилберто Бэррон)	Pedro de-las-Heras-Quiros (Педро де-лас-Херас-Куйрос)	Takashi Hibino (Такаши Хибино)
David Bean (Дэвид Бин)	Jim Dello Stritto (Джим Делло Стритто)	Timothy L. Hirou (Тимоти Л. Хибино)
John Bell (Джон Бэлл)	Matthew d'Entremont (Мэтью Дэнтермон)	Allen Hobbs (Аллен Хоббс)
Rudy Belliardi (Руди Бельярди)	Lane Desborough (Лэйн Десборо)	Alex Holland (Алекс Холланд)
Daniel Bernstein (Дэниэль Бернстайн)	Kent Dicks (Кент Дикс)	Arto Holopainen (Арто Холопайнен)
George A. Bertos (Джордж А. Бертос) Chris Biernacki (Крис Бьернаки) Ola Björnsne (Ола Бьорснэ) Thomas Blackadar (Томас Блэкэдр)	Hyoungcho Do (Хюнгхо До) Xiaolian Duan (Сяолиан Дуань) Brian Dubreuil (Брайан Дубреул) Jakob Ehrensvard (Джекоб Эренсвард)	Robert Hoy (Роберт Хой) Frank Hsu (Фрэнк Хсу) Anne Huang (Анне Хуанг) Sen-Der Huang (Сен-Дер Хуанг)
Marc Blanchet (Марк Бланшэ)	Fredrik Einberg (Фредрик Эйнберг)	Zhiqiang Huang (Чжицианг Хуанг)
Thomas Bluethner (Томас Блютнер)	Roger M. Ellingson (Роджер Эллинсон)	Ron Huby (Рон Хаби)

ГОСТ Р 58501—2019

Douglas P. Bogia (Дуглас П. Боджиа)	Michihiro Enokida (Мичихиро Энокида)	Robert D. Hughes (Роберт Д. Хьюз)
Xavier Boniface (Ксавьер Бонфэйс)	Javier Escayola Calvo (Хавьер Эскайола Кальво)	David Hughes (Дэвид Хьюз)
Shannon Boucousis (Шэннон Боукози)	Leonardo Estevez (Леонардо Эстевес)	Jiyoung Huh (Дзиюнг Ху)
Julius Broma (Юлиус Брома)	Roger Feeley (Роджер Фиили)	Hugh Hunter (Хью Хантер)
Lyle G. Bullock, Jr.(Лайл Дж. Баллок-мл)	Bosco T. Fernandes (Боско Т. Фернандес)	Hitoshi Ikeda (Хитоши Икеда)
Bernard Burg (Бернард Берг)	Christoph Fischer (Кристоф Фишер)	Yutaka Ikeda (Ютаки Икеда)
Chris Burns (Крис Бернс)	Morten Flintrup (Мортен Флинтрап)	Philip O. Isaacson (Филипп О. Исааксон)
Anthony Butt (Энтони Батт)	Joseph W. Forler (Джозеф У. Форлер)	Atsushi Ito (Атсуши Ито)
Jeremy Byford-Rew (Джереми Байфорд-Рю)	Russell Foster (Рассел Фостер)	Michael Jaffe (Майкл Яффе)
Satya Calloji (Сатья Каллохи)	Eric Freudenthal (Эрик Фриденталь)	Praduman Jain (Прадуман Йейн)
Carole C. Carey (Карол С. Кэри)	Matthias Frohner (Маттиас Фрохнер)	Danny Jochelson (Дэнни Йохелсон)
Santiago Carot-Nemesio (Сантьяго Карот-Немезио)	Ken Fuchs (Кен Фухс)	Chris Johnson (Крис Джонсон)
Randy W. Carroll (Рэнди У. Кэрролл)	Jing Gao (Дзинг Гао)	Phaneeth Junga (Фэйнит Юнга)
Simon Carter (Саймон Картер)	Marcus Garbe (Маркус Гарбе)	Akiyoshi Kabe (Акиюши Кабэ)
Seungchul Chae (Сеунгчул Чае)	John Garguilo (Джон Гаргуйло)	Steve Kahle (Стив Кале)
Rahul Chauhan (Рахул Чаухан)	Rick Geimer (Рик Геймер)	Tomio Kamioka (Томио Камиока)
James Cheng (Джеймс Ченг)	Igor Gejdos (Игорь Гейдос)	Kei Kariya (Кей Карья)
Peggy Chien (Пегги Чиен)	Ferenc Gerbovics (Ференц Гербовикс)	Andy Kaschl (Энди Касчи)
Chia-Chin Chong (Чи-Чин Чонг)	Nicolae Goga (Николаэ Гога)	Junzo Kashiwara (Юнзо Кашихара)
Kohichi Kashiwagi (Кохичи Кашиваки)	Jim Niswander (Джим Нисвандер)	Sternly K. Simon (Стенли К. Саймон)
Ralph Kent (Ральф Кент)	Hiroaki Niwamoto (Хироаки Нивамото)	Marjorie Skubic (Мэрджори Скубич)
Laurie M. Kermes (Лори М. Кермес)	Thomas Norgall (Томас Норгелл)	Robert Smith (Роберт Смит)
Ikuo Keshi (Икуо Кэши)	Anand Noubade (Ананд Нубаде)	Ivan Soh (Айвэн Сох)
Junhyung Kim (Дзюнхюнг Ким)	Yoshiteru Nozoe (Йошитеру Нозое)	Motoki Sone (Мотоки Соне)
Min-Joon (Минь-Цзун)	Abraham Ofek (Абрахам Офек)	Emily Sopensky (Эмили Сопенски)
Kim Minho Kim (Ким Минхо Ким)	Brett Olive (Бретт Олив)	Rajagopalan Srinivasan (Раджагопалан Сринивасан)

Taekon Kim (Таэкон Ким)
Tetsuya Kimura (Тецуя Кимура)
Alfred Kloos (Альфред Клоос)
Jeongmee Koh (Иеонгми Кох)

Begonya Otal (Бегонья Отал)
Charles Palmer (Чарльз Палмер)
Bud Panjwani (Бад Панджавани)
Carl Pantiskas (Карл Пантискас)

Andreas Staubert (Андреас
Стауберт)
Nicholas Steblay (Николас
Стеблэй)
Beth Stephen (Бет Стивен)
Lars Steubesand (Ларс
Стюбесан)

Jean-Marc Koller (Жан-Марк Коллер)
John Koon (Джон Куун)
Patty Krantz (Патти Крантц)
Alexander Kraus (Александр Краус)

Harry P. Pappas (Гэрри П. Паппас)
Mikey Paradis (Мики Парадис)
Hanna Park (Ханна Парк)
Jong-Tae Park (Джо-Тэе Парк)

John (Ivo) Stivoric (Джон (Иво)
Стиворич)
Raymond A. Strickland
(Рэймонд Стрикленд)
Hermann Suominen (Херманни
Суоминен)
Lee Surprenant (Ли
Сьюпренант)

Ramesh Krishna (Рамеш Кришна)
Geoffrey Kruse (Джеффри Крус)
Falko Kuester (Фалко Кюстер)
Rafael Lajara (Рафаэль Лайара)

Myungeun Park (Мунгеун Парк)
Soojun Park (Сууцзюн Парк)
Phillip E. Pash (Филлип Е. Паш)
TongBi Pei (ТонгБи Пэй)

Ravi Swami (Рави Свами)
Ray Sweidan (Рэй Свэйден)
Jin Tan (Цзин Тан)
Haruyuki Tatsumi (Харюуки
Татсуми)

Pierre Landau (Пьер Ландау)
Jaechul Lee (Яэкуль Ли)
JongMuk Lee (ЮнгМук Ли)
Kyong Ho Lee (Кунг Хо Ли)

Soren Petersen (Сорен Петерсен)
James Petisce (Джеймс Петисэ)
Peter Piction (Питер Пиктион)
Michael Pliskin (Майкл Плишкин)

John W. Thomas (Джон У.
Томас)
Brad Tipler (Брад Типлер)
Jonas Tirén (Ионас Тирэн)
James Tomcik (Джеймс Томчик)

Rami Lee (Рами Ли)
Sungkee Lee (Санки Ли)
Woojae Lee (Вуцзяэ Ли)
Yonghee Lee (Юнгхи Ли)

Jeff Price (Джефф Прайс)
Harald Prinzhorn (Харальд Принзхорн)
John Quinlan (Джон Куинлан)
Arif Rahman (Ариф Рахман)

Janet Traub (Джанет Трауб)
Jesús Daniel (Джезус Дэнизль)
Trigo Gary (Триго Гэри)
Tschautscher Masato Tsuchid
(Чаучер Масато Тсучид)

Joe Lenart (Джо Ленарт)
Kathryn A. Lesh (Кэтрин А. Лэш)
Qiong Li (Кюонг Ли)
Ying Li (Йинг Ли)

Tanzilur Rahman (Танзилур Рахман)
Steve Ray (Стив Рэй)
Phillip Raymond (Филлип Рэймонд)
Tim Reilly (Тим Райли)

Ken Tubman (Кен Табмэн)
Yoshihiro Uchida (Йошиширо
Учидэ)
Sunil Unadkat (Санил Унадкат)
Fabio Urbani (Фабио Урбани)

Patrick Lichter (Патрик Лихтер)
Jisoon Lim (Цзисун Лим)
Joon-Ho Lim (Юн-Хо-Лим)
John Lin (Джон Лин)
Jiajia Liu (Цзяцзя Лиу)

Barry Reinhold (Барри Рэйнольд)
Brian Reinhold (Брайэн Рэйнольд)
Melvin I. Reynolds (Мэлвин А. Рэйнольдс)
John G. Rhoads (Джон Г. Родс)
Jeffrey S. Robbins (Джеффри С. Роббинс)

Philipp Urbauer (Филипп
Урбайер)
Laura Vanzago (Лаура Ванзаго)
Alpo Värri (Алпо Варри)
Ciro de la Vega (Циро де ла
Вега)
Dalimar Velez (Далмар Велез)

ГОСТ P 58501—2019

Wei-Jung Lo (Вэй-Цзюнг Ло) Charles Lowe (Чарльз Лоу) Don Ludolph (Дон Лудолф) Christian Luszick (Кристиан Лузик)	Moskowitz Robert (Московиц Роберт) Timothy Robertson (Тимоти Робертсон) David Rosales (Дэвид Розалес) Bill Saltzstein (Билл Залстайн)	Naveen Verma (Навин Верма) Rudi Voon (Руди Вуун) Isobel Walker (Изобель Уолкер) David Wang (Дэвид Ванг)
Bob MacWilliams (Боб Маквильямс) Srikanth Madhurbootheswaran (Срикант Мадхурбутхешварн) Romain Marmot (Роман Мэрмот) Sandra Martinez (Сандра Мартинес)	Benedikt Salzbrunn (Бенедикт Зальцбрюн) Giovanna Sannino (Джованна Саннино) Jose A. Santos-Cadenas (Жозе Сантош-Каденас) Stefan Sauermann (Стефан Зауэрманн)	Jerry P. Wang (Джерри П. Ванг) Yao Wang (Яо Ванг) Yi Wang (И Ванг) Steve Warren (Стив Уоррен)
Miguel Martínez de Espronceda Cámara (Мигель Мартинес дэ Эспронседа Камара) Peter Mayhew (Питер Мэйхью)	John Sawyer (Джон Соьер) Guillaume Schatz (Гильомэ Шатц) Alois Schloegl (Алоиз Шлегль)	Fujio Watanabe (Фуджио Ватанабэ) Toru Watsuji (Тору Ватцуи) Mike Weng (Майк Венг)
Jim McCain (Джим Маккейн)	Paul S. Schluter (Пол С. Шлютер)	Kathleen Wible (Кэтлин Уайбл)
László Meleg (Ласло Мележ) Alexander Mense (Александр Менсе) Ethan Metsger (Этан Мецгер) Yu Miao (Ю Мяо)	Lars Schmitt (Ларс Шмидт) Mark G. Schnell (Марк Г. Шнель) Richard A. Schrenker (Ричард А. Шренкер) Antonio Scorpiniti (Антонио Скорпинити)	Paul Williamson (Пол Вильямсон) Jan Wittenber (Ян Виттенбер) Jia-Rong Wu (Цзя-Рон Ву) Will Wykeham (Уилл Вэйкхэм)
Jinsei Miyazaki (Цзинсэй Миядзакэ) Erik Moll (Эрик Молл) Darr Moore (Дарр Мур) Piotr Murawski (Петр Муравский)	Kwang Seok Seo (Кванг Сеок Сео) Riccardo Serafin (Рикардо Серафин) Sid Shaw (Сид Шо) Frank Shen (Франк Шен)	Ariton Xhafa (Эритон Ксхафа) Junjie Yang (Юнье Янг) Ricky Yang (Рики Янг) Melanie Yeung (Мелани Еунг)
Soundharya Nagasubramanian (Саунхарья Нагасубраманьян) Jae-Wook Nah (Яэ-Вук Нах) Alex Neefus (Алекс Нифус) Trong-Nghia Nguyen-Dobinsky (Тронг-Нгха-Нгуен-Добинский)	Liqun Shen (Ликун Шен) Bozhi Shi (Божи Ши) Min Shih (Мин Ших) Mazen Shihabi (Мазен Шихаби)	Done-Sik Yoo (Дон-Сик Ю) Jason Zhang (Джейсон Чжанг) Zhiqiang Zhang (Чжицианг Чжанг) Thomas Zhao (Томас Чжао)
Michael E. Nidd (Майкл Э. Нидд)	Redmond Shouldice (Рэдмонд Шоулдайс)	Miha Zoubek (Миха Зоубек)
Tetsu Nishimura (Тетсу Нишимура)		Szymon Zysko (Симон Зиско)

Следующие члены индивидуального баллотировочного комитета голосовали по данному стандарту. Они могли голосовать за одобрение, неодобрение или отказ от голосования.

Thomas Blackadar (Томас Блэкдэр)	Werner Hoelzl (Вернер Хётцль)	Nick S. A. Nikjoo (Ник С. А. Никийю)
Lyle G. Bullock, Jr. (Лайл Дж. Баллок, мл.) Keith Chow (Кейт Чоу)	Noriyuki Ikeuchi (Ноюрююки Икеучи) Atsushi Ito (Атсуши Ито)	Melvin I. Reynolds (Мэлвин Ай. Рэйнольдс) Bartien Sayogo (Бартен Сайого)

Sourav Dutta (Сурав Дутта)	Raj Jain (Рэй Джейн)	Paul Schluter (Поль Шлютер)
Joseph El Youssef (Джозеф Эль Юсуф)	Piotr Karocki (Петр Кароки)	Lars Schmitt (Ларс Шмидт)
Christoph Fischer (Кристоф Фишер)	Robert Kircher (Роберт Кирхер)	Eugene Stoudenmire (Юджин Студенмайер)
Hector Barron Gonzalez (Гектор Баррон Гонзалес)	JongMuk Lee (Йонгмук Ли)	Walter Struppler (Уолтер Страпплер)
Randall Groves (Рэндалл Гровс)	Jie Li (Цзэ Ли)	Jan Wittenber (Ян Виттенбер)
Kai Hassing (Кай Хэссинг)	William Lumpkins (Вильям Лампкинс)	Oren Yuen (Орен Юэн)
Wolfgang Heck (Волфганг Хек)	Greg Luri (Грег Лури)	Daidi Zhong (Дайди Чжунг)

Когда Отдел стандартов Ассоциации стандартов ИИЭР (IEEE-SA Standards Board) утвердил настоящий стандарт 21 августа 2014 г., в его состав входили следующие члены:

Джон Кулик (John Kulick), председатель
Йон Уолтер Родел (Jon Walter Rosdahl), заместитель председателя
Ричард Х. Халетт (Richard H. Hulett), предыдущий председатель
Константинос Карачалиос (Konstantinos Karachalios), секретарь

Peter Balma (Питер Балма)	Michael Janezic (Майкл Янезич)	Ron Peterson (Рон Петерсон)
Farooq Bari (Фарук Бари)	Jeffrey Katz (Джеффри Кац)	Adrian Stephens (Эдриэн Стефенс)
Ted Burse (Тед Берс)	Joseph L. Koerfing* (Джозеф Кепфингер)	Peter Sutherland (Питер Сазерлэнд)
Clint Chaplain (Клинт Чаплэйн)	David J. Law (Дэвид Дж. Ло)	Yatin Trivedi (Йетин Триведи)
Stephen Dukes (Стивен Дьюкс)	Hung Ling (Ханг Ланг)	Phil Winston (Фил Уинстон)
Jean-Phillippe Faure (Жан-Филипп Фаурэ)	Oleg Logvinov (Олег Логвинов)	Don Wright (Дон Райт)
Gary Hoffman (Гэри Хоффман)	T. W. Olsen (Т.В. Олсен)	Yu Yuan (Ю Юань)
	Glenn Parsons (Гленн Парсонс)	

* Почетный член.

Также включены следующие, не имеющие права голоса, контактные лица Отдела стандартов Ассоциации стандартов ИИЭР:

Ричард Дэблэсио (Richard DeBlasio), представитель DOE
Майкл Янезич (Michael Janezic), представитель NIST
Дон Мессина (Don Messina)
Издание контента ИИЭР
Кэтрин Беннетт (Kathryn Bennett)
Программы технического сообщества ИИЭР

Введение

Данное введение не является частью стандарта IEEE 11073-10425—2014 «Информатизация здоровья. Обмен данными с персональными медицинскими приборами. Часть 10425. Специализация прибора. Глюкометр непрерывного действия (CGM)».

Стандарты комплекса ISO/IEEE 11073 определяют взаимосвязь между медицинскими приборами и внешними компьютерными системами. В настоящем стандарте использован оптимизированный протокол, описанный в IEEE 11073-20601—2010, и определен специфичный подход к интероперабельному обмену данными с приборами для непрерывного мониторинга глюкозы¹⁾. Данный комплекс стандартов согласуется и опирается на существующие медицинские стандарты, обеспечивая поддержку обмена данными с клиническими или персональными медицинскими приборами (ПМП).

¹⁾ Информацию по ссылкам можно найти в разделе 2.

ИНФОРМАТИЗАЦИЯ ЗДОРОВЬЯ

Обмен данными с персональными медицинскими приборами

Часть 10425

Специализация прибора: глюкометр непрерывного действия (CGM)

Health informatics. Personal health device communication. Part 10425. Device specialization: continuous glucose monitor (CGM)

Дата введения — 2020—05—01

ВНИМАНИЕ! Стандартизирующие документы ИИЭР не предназначены для обеспечения безопасности, защищенности, охраны здоровья или защиты окружающей среды либо защиты от помех со стороны других устройств или сетей. Исполнители, занимающиеся практической реализацией стандартизирующих документов ИИЭР, несут ответственность за определение и обеспечение соответствия всем подходящим методикам в области физической и информационной безопасности, защиты окружающей среды и здоровья, защиты от помех, а также за соблюдение всех требований действующего законодательства и нормативных документов.

Данный документ ИИЭР доступен для использования в соответствии с важными уведомлениями и отказами от ответственности. Такие уведомления и отказы содержатся во всех публикациях, содержащих настоящий документ, и выделяются заголовком «Важное уведомление» или «Важные уведомления и отказы от ответственности, касающиеся документов ИИЭР». Их также можно получить, обратившись с запросом к ИИЭР, либо просмотреть на сайте <http://standards.ieee.org/IPR/disclaimers.html>.

1 Обзор

1.1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает нормативное определение обмена данными между глюкометрами непрерывного действия (CGM) и менеджерами (например, сотовыми телефонами, персональными компьютерами, бытовыми медицинскими приборами, телевизионными приставками), при котором обеспечивается интероперабельность с автоматическим конфигурированием. В настоящем стандарте используются соответствующие части существующих стандартов, включая терминологию и информационные модели ISO/IEEE 11073. В нем указывается использование специфичных кодов терминов, форматов и вариантов поведения в телемедицинской среде, ограничивающих необязательность основных инфраструктур в пользу интероперабельности. В настоящем стандарте определена общая основа коммуникационной функциональности устройств CGM. В этом контексте CGM относится к регулярному (как правило, через 5 мин) измерению уровня глюкозы в организме с помощью датчика, постоянно закрепленного на теле.

1.2 Назначение

Настоящий стандарт удовлетворяет потребность в открытом для публики, независимом стандарте контроля обмена информацией между персональными медицинскими приборами (ПМП) и вычисли-

тельными устройствами (например, сотовыми телефонами, персональными компьютерами, бытовыми медицинскими приборами, телевизионными приставками). Интероперабельность является ключевым фактором роста потенциального рынка этих устройств и позволяет людям быть более информированными участниками процесса управления своим здоровьем.

1.3 Контекст

Обзор среды, для которой написан настоящий стандарт, см. в стандарте IEEE 11073-20601a™¹⁾.

Настоящий стандарт определяет специализацию устройства CGM, являющегося специальным типом агента, и приводит описание понятий, связанных с данным устройством, его возможностей, а также его внедрения в соответствии с настоящим стандартом.

Настоящий стандарт создан на основе стандартов IEEE 11073-20601a-2010 и ISO/IEEE 11073-20601:2010, которые, в свою очередь, используют информацию из стандартов ISO/IEEE 11073-10201:2004 [B7] и ISO/IEEE 11073-20101:2004 [B8]²⁾.

Правила кодирования для медицинских устройств MDER (medical device encoding rules), использованные в настоящем стандарте, в полном объеме описаны в стандарте ISO/IEEE 11073-20601:2010.

В настоящем стандарте воспроизведены релевантные части номенклатуры, приведенной в стандарте ISO/IEEE 11073-10101:2004 [B6], а также добавлены новые целевые номенклатурные коды. Сочетание настоящего стандарта со стандартами ISO/IEEE 11073-20601:2010 и IEEE 11073-20601™-2014 документирует все номенклатурные коды, требуемые для его реализации.

Примечание 1 — Стандарт IEEE 11073-20601-2014 является редакцией ISO/IEEE 11073-20601:2010. Он содержит новый материал и поправки и не копирует содержание ISO/IEEE 11073-20601:2010. В тексте настоящего стандарта ссылка на стандарт IEEE 11073-20601-2014 относится к документу, получаемому после использования нового материала и поправок в ISO/IEEE 11073-20601:2010³⁾.

Примечание 2 — В настоящем стандарте ISO/IEEE 11073-104zz используется для указания ссылки на комплекс стандартов по специализации устройств, использующих стандарт IEEE 11073-20601:2014, где число zz может быть любым числом от 01 до 99 включительно.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты. Для датированных ссылок применяют только указанное издание, для недатированных — последнее издание ссылочного стандарта (включая все изменения к нему).

ISO/IEEE 11073-20601:2010, Информатизация здоровья. Информационное взаимодействие с персональными медицинскими приборами. Часть 20601. Прикладной профиль. Оптимизированный протокол обмена. (ISO/IEEE 11073-20601:2010, Health informatics — Personal health device communication — Part 20601: Application profile — Optimized Exchange Protocol)⁴⁾

IEEE 11073-20601a-2010, Информатизация здоровья — Информационное взаимодействие с персональными медицинскими приборами. Часть 20601. Прикладной профиль. Оптимизированный протокол обмена. Поправка 1 (IEEE Std 11073-20601a-2010, Health informatics — Personal health device communication — Part 20601: Application profile — Optimized Exchange Protocol — Amendment 1)^{5),6)}

¹⁾ Информацию по ссылкам можно найти в разделе 2.

²⁾ Цифры в скобках соответствуют номеру источника в разделе «Библиография» приложения А.

³⁾ Примечания в тексте, таблицах, а также в рисунках даются только для информации и не содержат требований, необходимых для реализации стандарта.

⁴⁾ Публикации ISO/IEEE получены из Центрального секретариата ИСО (<http://www.iso.org/>). В США публикации ISO/IEEE можно получить также от Института инженеров по электротехнике и электронике (<http://standards.ieee.org/>).

⁵⁾ Публикации ИИЭР получены от Института инженеров по электротехнике и радиоэлектронике (<http://standards.ieee.org/>).

⁶⁾ Наименования стандартов IEEE или продуктов, на которые дается ссылка в этом разделе, являются товарными знаками Института инженеров по электротехнике и радиоэлектронике.

3 Термины, определения и сокращения

3.1 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями. Определения терминов, не указанных в данном разделе, см. в Онлайн-словаре по стандартам IEEE (*IEEE Standards Dictionary Online*)⁷⁾.

3.1.1 **агент (agent)**: Узел, собирающий и передающий персональные медицинские данные ассоциированному менеджеру.

3.1.2 **глюкоза в крови (blood glucose)**: Концентрация глюкозы в крови.

3.1.3 **класс (class)**: В объектно-ориентированном моделировании класс описывает атрибуты, методы и события, присущие объектам, являющимся его экземплярами.

3.1.4 **вычислительное устройство (compute engine)**: См. **менеджер (manager)**.

3.1.5 **глюкометр непрерывного действия; CGM (continuous glucose monitor; CGM)**: Медицинский прибор, выполняющий оценку концентрации глюкозы в крови; как правило, по жидкости тела.

3.1.6 **прибор (device)**: Термин, используемый для ссылок на физический прибор, выполняющий роль либо агента, либо управляющего устройства.

3.1.7 **глюкоза (glucose)**: Обычно именуется «сахар» и является основным источником энергии, используемой клетками тела.

3.1.8 **дескриптор (handle)**: Локально уникальное 16-битовое целое число без знака, идентифицирующее один из экземпляров объекта внутри агента.

3.1.9 **интерстициальная (тканевая) жидкость; ISF (interstitial fluid; ISF)**: Тонкий слой жидкости, окружающий клетки тела.

3.1.10 **менеджер (manager)**: Узел, получающий данные от одной или нескольких агентских систем.

Примечание — Примерами менеджеров могут служить мобильный телефон, медицинское устройство, телевизионная приставка или компьютерная система.

3.1.11 **объект (object)**: В объектно-ориентированном моделировании — конкретный экземпляр класса, реализующий его атрибуты, методы и события.

3.1.12 **идентификатор объекта (obj-handle)**: См. **идентификатор (handle)**.

3.1.13 **персональный медицинский прибор; ПМП (personal health device; PHD)**: Прибор, используемый для индивидуального контроля состояния здоровья.

3.1.14 **персональный телемедицинский прибор (personal telehealth device)**: См. **персональный медицинский прибор (personal health device)**.

3.2 Сокращения

В настоящем стандарте применены следующие сокращения:

APDU — блок данных прикладного протокола (application protocol data unit);

ASN.1 — Абстрактная синтаксическая нотация версии 1 (Abstract Syntax Notation One);

AST — получение крови из альтернативных мест (alternative site testing);

BGM — глюкометр (blood glucose meter);

CGM — глюкометр непрерывного действия (continuous glucose monitor);

DIM — информационная модель предметной области (domain information model);

EUI-64 — расширенный уникальный идентификатор (64 бита) [extended unique identifier (64 bits)];

HCP — медицинский специалист (health care professional);

ICS — заявление о соответствии реализации (implementation conformance statement);

ISF — интерстициальная (тканевая) жидкость (interstitial fluid);

MDC — обмен данными с медицинским прибором (medical device communication);

MDER — правила кодирования для медицинских устройств (medical device encoding rules);

MDS — система медицинского прибора (medical device system);

MOC — класс управляемых объектов (managed object class);

OID — объектный идентификатор (object identifier);

PDU — блок данных протокола (protocol data unit);

⁷⁾ Подписка на *IEEE Standards Dictionary Online* доступна по адресу: http://www.ieee.org/portal/innovate/products/standard/standards_dictionary.html.

PHD — персональный медицинский прибор, ПМП (personal health device);

VMO — виртуальный медицинский объект (virtual medical object);

VMS — виртуальная медицинская система (virtual medical system).

4 Введение в стандарты комплекса IEEE 11073™ по персональным медицинским приборам

4.1 Общие положения

Настоящий стандарт и другие стандарты комплекса ISO/IEEE 11073, посвященные персональным медицинским приборам (ПМП), представляют собой часть более обширного комплекса стандартов ISO/IEEE 11073. Полный комплекс стандартов описывает соединения и обмен данными между агентами и менеджерами, а также с компьютеризированными медицинскими информационными системами. Описание руководящих принципов для стандартов комплекса ISO/IEEE 11073, посвященных персональным медицинским приборам, представлено в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

IEEE 11073-20601-2014 поддерживает моделирование и реализацию широкого множества ПМП. Настоящий стандарт определяет требования к глюкометру непрерывного действия (CGM). В нем определены все аспекты, необходимые для реализации сервисов прикладного уровня и протокола обмена данными между агентом, представляющим прибор CGM, и менеджером. Настоящий стандарт определяет подмножество объектов и функциональности, описанные в IEEE 11073-20601-2014, а также расширяет и добавляет определения в тех случаях, где это необходимо. Все новые определения приведены в Абстрактной синтаксической нотации версии 1 (ASN.1 [B9]) в приложении В. Номенклатурные коды, использованные в настоящем стандарте, которые не определены в IEEE 11073-20601-2014, представлены в обязательном приложении С.

4.2 Введение в структуры моделирования IEEE 11073-20601

4.2.1 Общие положения

В основу комплекса стандартов ISO/IEEE 11073, и в частности IEEE 11073-20601-2014, положена парадигма управления объектно-ориентированными системами. Общая модель системы состоит из трех основных компонентов: информационная модель предметной области (DIM), сервисная модель и коммуникационная модель. Подробное описание структур моделирования приведено в IEEE 11073-20601-2014.

4.2.2 Информационная модель предметной области

Информационная модель предметной области (DIM) представляет собой иерархическую модель, описывающую информацию агента в виде набора объектов. Эти объекты и их атрибуты представляют элементы, которые управляют поведением и сообщают статус агента, а также данные, которыми агент может обмениваться с менеджером. Информационное взаимодействие между агентом и менеджером определено прикладным протоколом в IEEE 11073-20601-2014.

4.2.3 Сервисная модель

Сервисная модель определяет базовые механизмы сервисов обмена данными. Такие сервисы отображаются на сообщения, которыми обмениваются между собой агент и менеджер. Протокольные сообщения, используемые в стандартах комплекса ISO/IEEE 11073, определены в нотации ASN.1. Сообщения, определенные в IEEE 11073-20601-2014, могут сосуществовать с сообщениями, определенными в других стандартных прикладных профилях, описанных в стандартах комплекса ISO/IEEE 11073.

4.2.4 Коммуникационная модель

В общем случае коммуникационная модель поддерживает топологию, при которой один или несколько агентов взаимодействуют с одним менеджером с помощью двухточечных соединений. Для каждого такого логического соединения динамическое поведение системы определено конечным автоматом состояний в соответствии с IEEE 11073-20601-2014.

4.2.5 Реализация моделей

В агенте, реализующем настоящий стандарт, должны быть реализованы все обязательные элементы информационной, сервисной и коммуникационной модели, а также условно обязательные элементы в тех случаях, когда выполняются соответствующие условия. В агенте по возможности должны

быть реализованы рекомендованные элементы, а также могут быть реализованы любые комбинации необязательных элементов. В менеджере, реализующем настоящий стандарт, должен быть применен по меньшей мере один из обязательных, условно обязательных, рекомендованных или необязательных элементов. В данном контексте термин «применен» означает использование данного элемента как части основной функции прибора, выполняющего роль менеджера. Например, менеджеру, основной функцией которого является вывод данных на экран, может потребоваться выводить на экран часть данных элемента для того, чтобы применять его.

4.3 Соответствие другим стандартам

Приборы, которые соответствуют данному стандарту, также могут (при необходимости) соответствовать другим стандартам специфичных предметных областей и приборов, заменяющих требования настоящего стандарта в различных аспектах, включая безопасность, надежность и управление рисками. Предполагается, что пользователь данного стандарта знаком со всеми другими применимыми стандартами, которые соответствуют спецификациям более высокого уровня. Как правило, медицинские приборы будут соответствовать требованиям базового стандарта МЭК 60601-1:2005 [B1] в части электрической и механической безопасности, а также требованиям стандарта для специфичного прибора, который может быть определен в комплексе стандартов МЭК 60601-2 [B2]. К программным аспектам могут применяться такие стандарты, как МЭК 62304:2006/ЕН 62304:2006 [B3].

Приборы, которые соответствуют требованиям настоящего стандарта, реализуют более высокие уровни сетевого программного обеспечения, а также применяют более низкие уровни в зависимости от приложения. Требования к производительности таких приложений и соответствия определены в иных источниках и не входят в область применения настоящего стандарта. Более того, использование любого медицинского оборудования подлежит оценке риска и управлению риском в зависимости от приложения. Уместными примерами могут служить ИСО 14971:2007 [B5] и МЭК 80001-1:2010 [B4]. Требования оценки и управления подобными рисками, а также соответствия не входят в область применения настоящего стандарта.

5 Понятия и модальности мониторинга глюкозы

5.1 Общие положения

В этом разделе представлены общие концепции приборов CGM. В контексте ПМП в данном семействе стандартов CGM представляет собой прибор, оценивающий концентрацию глюкозы в крови, как правило, с помощью измерений, проводящихся в интерстициальной (тканевой) жидкости (ISF). Концентрация глюкозы считывается с датчика непрерывно с периодическими интервалами. Прибор CGM улучшает контроль проведения терапии в отличие от одиночных, эпизодических измерений с помощью глюкометра (blood glucose meter, BGM). Частые измерения, обеспечиваемые приборами CGM, дают пациенту более качественную оценку с точки зрения колебаний уровней глюкозы в крови в течение дня и, в свою очередь, могут снизить риск развития диабетических осложнений.

Глюкоза, или концентрация сахара в крови, является основным источником энергии для клеток тела. Уровень глюкозы строго регулируется в теле человека и обычно поддерживается на уровне примерно 70 мг/дл — 150 мг/дл (4 ммоль/л — 8 ммоль/л). Таким образом, общее количество глюкозы в циркулирующей крови составляет примерно 3,5—7,5 г (с учетом того, что общее количество крови у взрослого человека составляет 5 л). У здорового взрослого мужчины весом 75 кг и общим объемом крови 5 л уровень глюкозы в крови составляет 100 мг/дл (5,5 ммоль/л), что соответствует общему количеству около 5 г (1/5 унции и эквивалентно потребительскому пакету сахара) глюкозы в крови и примерно 45 г (1,5 унции) во всей жидкости тела (которая включает кровь и ISF). Уровень глюкозы повышается после еды, а самый низкий — обычно утром, до первого приема пищи.

Невозможность поддержания глюкозы в крови в нормальном диапазоне значений приводит к формированию условий стабильно высокого (гипергликемия) или низкого (гипогликемия) уровня сахара в крови. Сахарный диабет, который по нескольким причинам характеризуется стабильной гипергликемией, является наиболее известным заболеванием, относящимся к потере способности регулирования уровня сахара в крови. Если не лечить или ненадлежащим образом управлять этим процессом, то диабет может вызвать осложнения, включая сердечно-сосудистые заболевания, почечную недостаточность, а также глазные болезни.

Концентрация глюкозы в крови измеряется в мкмоль/л или в мг/дл. В странах, где применяется метрическая система, обычно используются мкмоль/л. Однако в США, а также в других странах используют мг/дл. Для перевода измерений глюкозы в крови из одной системы измерений в другую используются следующие преобразования:

- разделить мг/дл на 18,02, чтобы получить мкмоль/л (или умножить на 0,0555),
- умножить мкмоль/л на 18,02, чтобы получить мг/дл (или разделить на 0,0555).

Концентрацию глюкозы, измеренную различными методами, можно отнести к различным типам, определяемым тремя элементами: типом образца, источником образца, а также эталонным методом концентрации. В таблице 1 показаны все типы концентрации глюкозы, определенные в данном стандарте.

Т а б л и ц а 1 — Типы концентрации глюкозы

Тип образца	Источник образца	Эталонный метод
Кровь	Капилляры	Цельная кровь
		Плазма
	Вены	Цельная кровь
		Плазма
	Артерии	Цельная кровь
		Плазма
	Неопределенный	Цельная кровь
		Плазма
Тканевая жидкость	Подкожная фасция	Нет
Контрольный раствор	Нет	Нет

Примечание — Концентрация глюкозы в крови может быть косвенным образом получена из тканевой жидкости, и это распространенный метод, который используется при мониторинге глюкозы. Как правило, для контроля качества глюкометра используется контрольный раствор.

Тканевая жидкость является распространенным источником измерений, выполняемых прибором CGM, хотя в новых технологиях также могут быть задействованы другие источники. BGM могут применять другие источники образцов для измерений, а наиболее распространенным источником является капиллярная цельная кровь.

5.2 Типы приборов

Устройства непрерывного мониторинга глюкозы, как правило, конструируются как портативные устройства, постоянно подсоединенные к телу.

Форма конструкции CGM может варьироваться, однако, как правило, приборы CGM включают следующие компоненты: датчик глюкозы, передатчик, а также приемник. Эти компоненты могут быть размещены в разных физических устройствах.

На момент написания стандарта современная технология предусматривает датчик, который состоит из маленькой металлической нити, которая вставляется в подкожный слой жировой ткани, где он аппроксимирует уровень глюкозы в крови, измеряя характеристики тканевой жидкости. Предпочтительными местами установки датчика являются живот, поясничная область, а также плечевые части рук. Как правило, существуют механические средства (например, пластырь) для фиксации датчика по месту. Датчик необходимо периодически заменять.

Передатчик, подсоединенный к датчику, используется для беспроводной передачи результатов измерений приемнику. Этот приемник часто представляет собой физически отдельное устройство, которое может отображать графики трендов и другие статистические данные или уведомления наряду с текущими измерениями уровня глюкозы, как это показано на рисунке 1(а). Дозаторы инсулина, а также другие индивидуальные электронные приборы также могут выполнять функции приемника измерений CGM, как это показано на рисунке 1(б).

Приборы непрерывного мониторинга глюкозы обеспечивают аппроксимацию глюкозы в крови, как правило, из тканевой жидкости. Чтобы обеспечить точную аппроксимацию, прибор CGM периодически калибруется по непосредственным измерениям глюкозы в крови. Хотя ручной ввод измерений глюкозы в крови в приемник CGM возможен, более сложные приборы CGM обеспечивают беспроводную связь между передатчиком или приемником и BGM.

Для ясности использовались термины «передатчик» и «приемник», однако следует знать, что оба этих устройства в действительности могут быть приемопередатчиками.

5.3 Взаимосвязь агента CGM с менеджером

Как указано в 5.2, прибор CGM может состоять из двух физических частей, например, датчика/передатчика и приемника. Настоящая специализация устройства описывает стандарт интероперабельности только одной из этих физических частей с вычислительным устройством, выступающим в роли менеджера CGM. Например, он может регламентировать взаимодействие между менеджером и приемником CGM или датчиком/передатчиком CGM, если в системе нет специального приемника CGM. Эти сценарии показаны на рисунке 1. Могут также существовать другие сценарии, которые здесь не обсуждаются.

Агент CGM может периодически отсылать результаты измерений менеджеру при его доступности, либо обмен может произойти после сеанса CGM (часы или дни). Далее, менеджер может запросить хранящиеся результаты за определенный период времени. Такая функциональность, помимо сценария хранения и отправки, предусматривает наличие меток времени для каждого результата измерений. Агент должен обеспечить разрешение меток времени для любых измерений, сообщаемых компонентами CGM. Менеджер, как было упомянуто ранее, может быть представлен персональным компьютером, мобильным телефоном или другим вычислительным устройством.

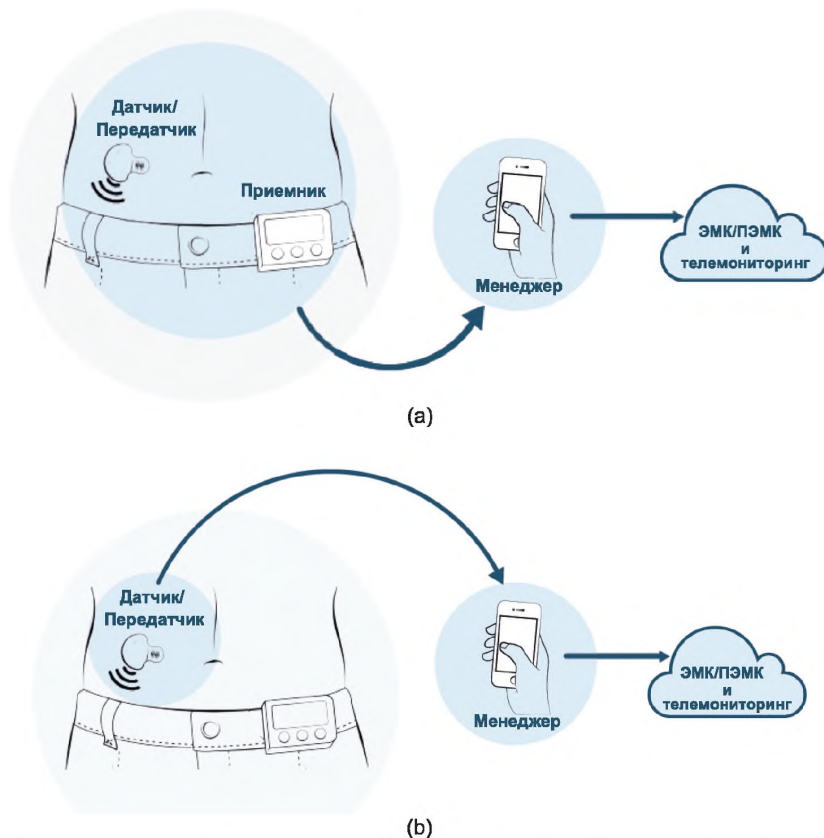


Рисунок 1 — Взаимосвязь агента с менеджером — сценарий обмена данными приемника CGM с менеджером изображен на (а), а вариант связи датчика/передатчика CGM с менеджером изображен на (b) (могут существовать другие сценарии, не изображенные на рисунке 1)

5.4 Собранные данные

5.4.1 Общие положения

CGM представляет собой портативное устройство и поэтому при сборе данных может быть не подключен к менеджеру. Ниже приведены два основных варианта подсоединения CGM к менеджеру и отправки данных:

- Пользователь CGM посещает медицинского специалиста для оценки адекватности инсулиновой терапии. С целью определения необходимых поправок в инсулиновую терапию медицинский специалист обычно сравнивает исторические данные, хранящиеся в CGM, с соответствующими данными, хранящимися в дозаторе инсулина. Поскольку промежуток между такими визитами может составлять несколько месяцев, то CGM, как правило, в состоянии сохранять данные в течение таких периодов.

- Пользователь CGM подсоединяет агента CGM к менеджеру по мере необходимости оценки адекватности инсулиновой терапии и внесения поправок. Это обычно происходит чаще (например, раз в неделю).

Помимо двух вышеуказанных вариантов агент CGM также может быть постоянно подключен к менеджеру для отправки собранных данных (например, от искусственной поджелудочной железы).

5.4.2 Глюкоза

Результаты измерения концентрации глюкозы в крови кратко называют глюкозой. Как правило, CGM определяет глюкозу по другим жидкостям, и таким образом возникает потребность в калибровке для проведения вычисления уровней глюкозы в крови.

5.4.3 Калибровка датчика

Для калибровки CGM обычно требуется выполнить непосредственное измерение глюкозы в крови. Это можно сделать с помощью BGM, но для ведения журнала выполненных калибровок результаты этих измерений требуется хранить в памяти глюкометра непрерывного действия. Традиционно калибровочное измерение глюкозы вводится вручную пользователем, но также оно может быть взято непосредственно из BGM.

5.4.4 Срок службы датчика

CGM-датчики со временем перестают давать правильные показания по причине используемого метода сбора результатов измерений, например, датчик, встроенный в подкожную фасцию, сталкивается с накоплением. Таким образом, датчики CGM должны периодически заменяться, и каждый изготовитель указывает ресурс датчика. Время работы датчика обозначает предлагаемый срок использования датчика.

5.4.5 Интервалы отбора глюкозы

Интервал отбора глюкозы указывает частоту измерений глюкозы.

5.4.6 Тренд глюкозы

Тренд глюкозы представляет собой скорость изменения измерений глюкозы в момент времени.

5.4.7 Нижние/верхние пороговые значения для пациента

Нижние/верхние пороговые значения для пациента представляют собой параметры, используемые для обозначения диапазона концентрации глюкозы, приемлемого для пациента. Если значения концентрации глюкозы выходят за предел диапазона, то стандартной реакцией будет информирование пациента (например, сообщение о состоянии CGM либо другой признак), а также регистрация события.

5.4.8 Критичный диапазон прибора

Критичный диапазон прибора представляет собой параметр, указывающий критичный диапазон концентрации глюкозы. Если концентрация глюкозы выходит за пределы этого диапазона, то CGM, как правило, информирует пациента (например, передает сообщение о состоянии CGM либо другой признак), а также регистрирует событие.

5.4.9 Пороговые значения скорости изменения

Пороговые значения скорости изменения глюкозы представляют собой параметры, указывающие максимальную скорость повышения или понижения концентрации глюкозы. Если скорость изменения концентрации глюкозы выходит за любое из этих пороговых значений, то CGM, как правило, информирует пациента (например, передает сообщение о состоянии CGM либо другой признак), а также регистрирует событие.

5.4.10 Статус PHD DM

Статус PHD DM позволяет осуществлять общую обработку уведомлений персонального медицинского прибора (ПМП). С помощью меток времени он указывает возникновение информации, предупреждение, ошибку, обслуживание, а также не определенные сообщения.

5.4.11 Статус CGM

Объект статуса CGM представляет специфичные уведомления, даваемые прибором CGM, включая предупреждения, ошибки и события обработки, но не ограничиваясь ими.

5.5 Хранимые данные

Как указано в 5.4.1, CGM может использоваться в течение нескольких месяцев работы без подключения к менеджеру с целью передачи данных. После подключения CGM к менеджеру последний способен выбрать, какие из измерений или наблюдений, хранимых агентом, следует извлечь. В зависимости от возможностей агента по организации его данных в кластеры хронологически непрерывных данных, менеджер также может выбрать диапазоны времени извлекаемых хранимых данных. Агент затем передает выбор менеджера в одном или нескольких блоках сообщений для обработки менеджером или другим аппаратом обработки. Менеджер также может обладать возможностью выбора кластеров данных, подлежащих удалению.

6 Информационная модель предметной области непрерывного мониторинга глюкозы

6.1 Обзор

В данном разделе описывается информационная модель предметной области (domain information model, DIM) CGM.

6.2 Расширения класса

В настоящем стандарте не определены расширения классов, описанных в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

6.3 Диаграмма экземпляров объектов

Диаграмма экземпляров объектов информационной модели предметной области CGM, которая определена для целей настоящего стандарта, показана на рисунке 2. Описания различных объектов CGM [например, объекта системы медицинских приборов (medical device system, MDS) CGM, числовой объект глюкозы, а также перечисляемый статуса CGM] см. в 6.6—6.12. Правила расширения информационной модели предметной области CGM за рамки элементов, описанные в настоящем стандарте, см. в 6.13. Каждый раздел, описывающий объект CGM, содержит следующую информацию:

- номенклатурный код, используемый для идентификации класса объекта. Примером использования такого кода служит событие конфигурации, когда для каждого объекта сообщается класс объекта. Это позволяет менеджеру определить, является ли класс указываемого объекта числовым, массивом считываний в режиме реального времени, перечислением, сканером или классом PM-store;
- атрибуты объекта. Каждый объект имеет атрибуты, которые отображают и передают информацию о физическом устройстве и его источниках данных. Каждый объект имеет атрибут Handle, идентифицирующий экземпляр объекта в памяти агента. Значения атрибутов доступны и модифицируются с помощью методов, например, GET и SET. Типы атрибутов задаются в нотации ASN.1. Определения ASN.1 для новых типов атрибутов, специфичных для данного стандарта, приведены в Приложении В, а определения ASN.1 для существующих типов атрибутов, на которые дается ссылка в настоящем стандарте, приведены в стандарте IEEE 11073-2060-2014;
- доступные методы объекта;
- потенциальные события, генерируемые объектом. Данные передаются менеджеру, используя события;
- доступные сервисы, например, получение или изменение атрибутов.

Атрибуты каждого класса определены в таблицах, указывающих наименование атрибута, его значение и его квалификатор. Квалификаторы означают следующее: М — обязательный атрибут (Mandatory), С — условно обязательный атрибут (Conditional), зависящий от условия, заявленного в

графе «Примечания» или «Значение» (если дается ссылка на стандарт IEEE 11073-20601-2014, то условие берется из него), R — атрибут рекомендован (Recommended), NR — атрибут не рекомендован (Not Recommended) и O — атрибут не обязателен (Optional). Обязательные атрибуты должны быть реализованы агентами. Условно-обязательные атрибуты по возможности реализуются, если применимо условие и могут быть реализованы в ином случае. Рекомендуемые атрибуты по возможности должны быть реализованы агентом. Не рекомендуемые атрибуты не должны быть реализованы агентом. Не обязательные атрибуты могут быть реализованы агентом. Для атрибутов с квалификаторами R (рекомендован) или NR (не рекомендован) должны выполняться требования, указанные в графах «Примечание» и «Значение», приведенные в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Атрибуты могут быть статическими, динамическими или наблюдаемыми, как это указано в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

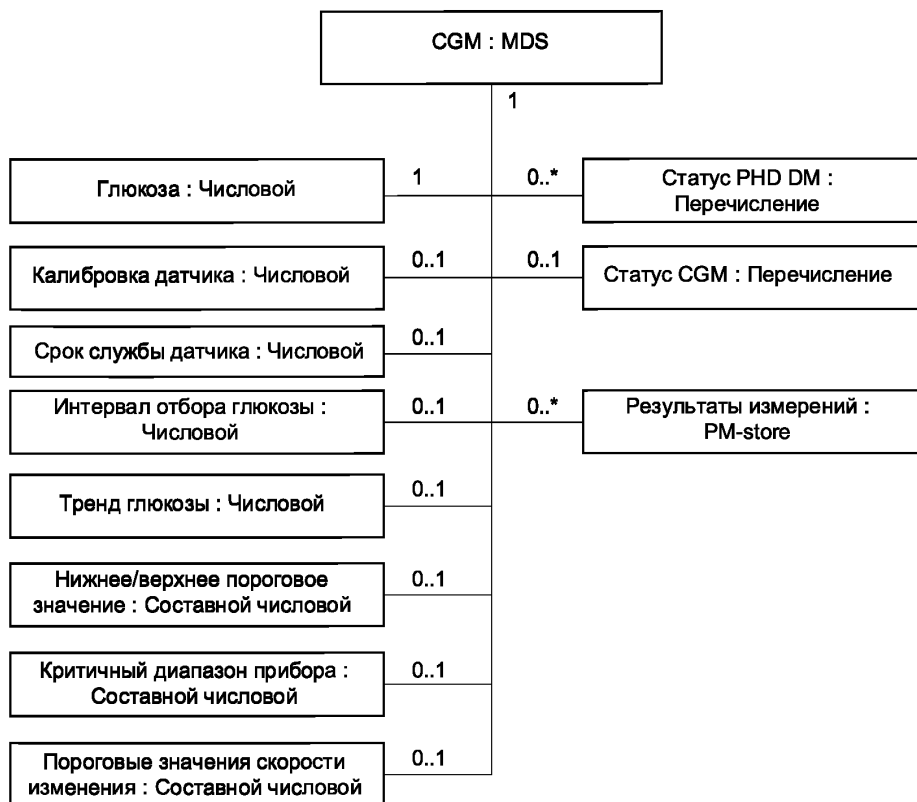


Рисунок 2 — Информационная модель предметной области глюкометра непрерывного действия

6.4 Типы конфигураций

6.4.1 Общие положения

Как указано в стандарте IEEE 11073-20601-2014, имеются два доступных стиля конфигурации. В подразделах 6.4.2 и 6.4.3 кратко описаны стандартные и расширенные конфигурации.

6.4.2 Стандартная конфигурация

Стандартные конфигурации определены в специализациях ИСО/ИИЭР 11073-104zz (например, в настоящем стандарте), и им присвоен хорошо известный идентификатор (Dev-Configuration-Id). Использование стандартной конфигурации согласуется во время ассоциации между агентом и менеджером. Если менеджер подтверждает, что он понимает и хочет работать, используя конфигурацию, то агент может начинать передачу измерений без промедления. Если менеджер не понимает конфигурацию, то агент предоставляет конфигурацию до начала передачи информации об измерениях.

6.4.3 Расширенная конфигурация

Расширенная конфигурация агента предварительно не определена в стандарте. Агент определяет, какие объекты, атрибуты, а также значения будут использоваться в конфигурации и присваивает идентификатор конфигурации. Когда агент выполняет ассоциацию с менеджером, то он согласует приемлемую конфигурацию. Как правило, менеджер не распознает конфигурацию агента при первом подсоединении, поэтому менеджер отвечает, что агенту необходимо передать информацию о конфигурации как отчет о событии конфигурации. Но если менеджер уже понимает конфигурацию, либо потому, что она была предварительно загружена каким-то образом, или агент ранее уже ассоциировался с менеджером, то тогда менеджер отвечает, что конфигурация известна и дополнительной информации по конфигурации посылать не нужно.

6.5 Профили

6.5.1 Общие положения

Профиль дополнительно ограничивает объекты, сервисы, а также коммуникационную модель специализации. С помощью профилирования специализации прибора стандарт предоставляет дополнительные рекомендации по специфичным обязательным объектам, которые должны быть реализованы, необязательным объектам, а также объектам, которые не требуются. В настоящем стандарте не определены профили для прибора CGM.

6.6 Объект системы медицинского прибора (MDS)

6.6.1 Атрибуты объекта MDS

В таблице 2 приведены атрибуты объекта CGM MDS. Номенклатурный код для идентификации класса объекта MDS имеет следующий вид: MDC_MOC_VMS_MDS_SIMP.

Т а б л и ц а 2 — Атрибуты объекта MDS

Наименование атрибута	Значение	Квалификатор
Handle	0	M
System-Type	Атрибут отсутствует. См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014.	NR
System-Type-Spec-List	{MDC_DEV_SPEC_PROFILE_CGM, 1}	M
System-Model	{«Изготовитель», «модель»}	M
System-Id	Расширенный уникальный идентификатор (64 бита) (EUI-64)	M
Dev-Configuration-Id	Стандартная конфигурация: 0x09C4 Расширенная конфиg: 0x4000—0x7FFF	M
Attribute-Value-Map	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	C
Production-Specification	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	C
Mds-Time-Info	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	C
Date-and-Time	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	C
Base-Offset-Time	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	R
Relative-Time	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	C
HiRes-Relative-Time	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	C
Date-and-Time-Adjustment	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	R
Power-Status	<i>onBattery</i> (от батареи) или <i>onMains</i> (от электросети)	R
Battery-Level	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	R
Remaining-Battery-Time	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	R
Req-Cert-Data-List	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	O
Confirm-Timeout	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	O

Примечание — Информацию о том, является ли атрибут статическим или динамическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

В ответе на команду Get объекта MDS возвращаются только реализованные атрибуты и их соответствующие значения.

Описательные объяснения отдельных атрибутов, а также информацию об идентификаторах и типах атрибутов см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Атрибут Dev-Configuration-Id содержит локально уникальное 16-битовое значение, идентифицирующее экземпляр конфигурации прибора. Для агента CGM с расширенной конфигурацией этот идентификатор выбран в диапазоне от extended-config-start до extended-config-end (см. стандарт IEEE 11073-20601-2014), как это показано в таблице 2.

Агент посылает Dev-Configuration-Id, будучи в состоянии «Ассоциирующий» (Associating) (см. 8.3), с целью идентификации его конфигурации на время обмена данными. Если у менеджера уже имеется информация о конфигурации, относящаяся к Dev-Configuration-Id, то он распознает Dev-Configuration-Id. Тогда состояние «Конфигурирующий» (Configuring) (8.4) пропускается, и агент с менеджером входят в состояние «Выполнение» (Operating). Если менеджер не распознает Dev-Configuration-Id, то агент и менеджер переходят в состояние «Конфигурирующий» (Configuring).

Если агент реализует несколько специализаций IEEE 11073-104zz, то значение атрибута System-Type-Spec-List представляет собой перечень пар тип/версия, каждая из которых дает ссылку на соответствующую специализацию прибора, а также версию такой специализации.

Как определено в ISO/IEEE 11073-20601a-2010, атрибут Production-Specification содержит серийные номера компонентов, редакции и т. д. в формате, специфичном для изготовителя. У объекта CGM MDS атрибут Production-Specification содержит необходимую информацию для всех физических компонентов, например, датчик, передатчик, приемник и т. д. (в зависимости от ситуации). Когда один из этих компонентов меняется или заменяется, то атрибут Production-Specification объекта MDS соответственно уточняется.

6.6.2 Методы объекта MDS

В таблице 3 определены методы (действия) объекта MDS агента CGM. Эти методы вызываются с помощью сервиса Action. В графе Имя типа субсервиса (Subservice type name) таблицы 3 приводится имя метода; в графе Режим (Mode) указано, вызывается ли метод как не подтверждаемое действие (т. е. goiv-stmp-action из стандарта IEEE 11073-20601-2014) или как подтверждаемое действие (т. е. goiv-stmp-confirmed-action); в графе Тип субсервиса (Subservice type)(action-type) указан номенклатурный код, используемый в поле action-type запроса на действие, а также в ответе (см. стандарт IEEE 11073-20601-2014); в графе Параметры (Parameters) (action-info-args) приводится ассоциированная структура данных АСН.1 (определения АСН.1 см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014), предназначенная для использования в сообщении действия в поле запроса action-info-args; а в графе Результаты (Results) (action-info-args) указана структура, предназначенная для использования в поле action-info-args ответа.

Т а б л и ц а 3 — Методы объекта MDS

Сервис	Имя типа субсервиса	Режим	Тип субсервиса(action-type)	Параметры (action-info-args)	Результаты (action-info-args)
ACTION	Set-Time	Подтверждаемый	MDC_ACT_SET_TIME	SetTimeInvoke	—
ACTION	Set-Base-Offset-Time	Подтверждаемый	MDC_ACT_SET_BO_TIME	SetBOTimeInvoke	—

Set-Time

Этот метод позволяет менеджеру устанавливать у агента абсолютное время на часах реального времени. Агент указывает, является ли команда Set-Time действенной, используя бит mds-time-capab-set-clock атрибута Mds-Time-Info (см. стандарт IEEE 11073-20601-2014).

Если агент поддерживает атрибут Absolute-Time-Stamp, то этот метод должен быть реализован.

Set-Base-Offset-Time

Этот метод позволяет менеджеру устанавливать у агента базовое время и смещение на часах реального времени. Агент указывает, является ли команда Set-Base-Offset-Time действенной, используя бит mds-time-capab-set-clock атрибута Mds-Time-Info (см. стандарт IEEE 11073-20601-2014).

Если агент поддерживает атрибут Base-Offset-Time-Stamp, то этот метод должен быть реализован.

6.6.3 События объекта MDS

В таблице 4 определены события, информация о которых может передаваться объектом CGM MDS.

Таблица 4 — События объекта MDS непрерывного мониторинга глюкозы

Сервис	Имя типа субсервиса	Режим	Тип субсервиса (event-type)	Параметры (event-info)	Результаты (event-reply-info)
EVENT REPORT	MDS-Configuration-Event	Подтверждаемый	MDC_NOTI_CONFIG	ConfigReport	ConfigReport Rsp
	MDS-Dynamic-Data-Update-Fixed	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SCAN_REPORT_FIXED	ScanReportInfoFixed	—
	MDS-Dynamic-Data-Update-Var	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SCAN_REPORT_VAR	ScanReportInfoVar	—
	MDS-Dynamic-Data-Update-MP-Fixed	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SCAN_REPORT_MP_FIXED	ScanReportInfoMPFixed	—
	MDS-Dynamic-Data-Update-MP-Var	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SCAN_REPORT_MP_VAR	ScanReportInfoMPVar	—

- MDS-Configuration-Event:

Данное событие передается агентом в ходе процедуры конфигурирования, если менеджер еще не знает конфигурации агента по предыдущим ассоциациям или не был реализован для распознавания конфигурации в соответствии со специализацией прибора CGM. Событие предоставляет статическую информацию о возможностях измерений, поддерживаемых агентом.

- MDS-Dynamic-Data-Update-Var:

Данное событие предоставляет динамические данные измерений, хранящиеся у агента в числовых объектах и объектах перечислений. Эти данные сообщаются с использованием общего переменного формата списка атрибутов. Событие передается агентом как незапрашиваемое сообщение (т. е. передача данных измерений, инициированная агентом). Дополнительную информацию об отчете о незапрашиваемом событии см. в 8.5.3.

- MDS-Dynamic-Data-Update-Fixed:

Данное событие обеспечивает данные динамических измерений, хранящиеся у агента в числовых объектах и объектах перечислений. Эти данные сообщаются в фиксированном формате, который определяется атрибутом Attribute-Value-Map объекта(ов). Событие передается агентом как незапрашиваемое сообщение (т. е. передача данных измерений, инициированная агентом). Дополнительную информацию об отчете о незапрашиваемом событии см. в 8.5.3.

- MDS-Dynamic-Data-Update-MP-Var:

Это событие аналогично MDS-Dynamic-Data-Update-Var, но позволяет включить данные от нескольких лиц.

- MDS-Dynamic-Data-Update-MP-Fixed:

Это событие аналогично MDS-Dynamic-Data-Update-Fixed, но позволяет включить данные от нескольких лиц.

Примечание — Стандарт IEEE 11073-20601-2014 требует, чтобы менеджеры поддерживали все перечисленные прежде события объектов MDS.

6.6.4 Другие сервисы MDS

6.6.4.1 Сервис GET

Агент CGM поддерживает сервис GET, предоставляемый объектом MDS для извлечения значений всех реализованных атрибутов объекта MDS. Сервис GET может быть вызван, как только агент CGM получает ответ на ассоциацию (Association Response) и переходит в состояние «Ассоциирован» (Associated), включая подсостояния «Выполнение» (Operating) и «Конфигурирующий» (Configuring).

Менеджер может запросить у агента атрибуты объекта MDS, и в этом случае менеджер посылает сообщение «Remote Operation Invoke | Get» (см. goiv-smip-get в стандарте IEEE 11073-20601-2014) с дескриптором MDS, имеющим зарезервированное значение 0. Агент сообщает свои атрибуты объекта MDS менеджеру, используя сообщение «Remote Operation Response | Get» (см. gors-smip-get в стандарте IEEE 11073-20601-2014). В таблице 5 дается обзор сервиса GET, включая некоторые поля сообщений.

Т а б л и ц а 5 — Сервис GET объекта MDS непрерывного мониторинга глюкозы

Сервис	Имя типа субсервиса	Режим	Тип субсервиса	Параметры	Результаты
GET	—	<подразумеваемое подтверждение>	—	GetArgumentSimple = (obj-handle = 0), attribute-id-list <необязательный>	GetResultSimple = (obj-handle = 0), attribute-list

Подробную информацию о процедуре получения атрибутов объекта MDS см. в 8.5.2.

6.6.4.2 Сервис SET

Специализация CGM не требует реализации поддержки сервиса SET объекта MDS.

6.7 Числовые объекты

6.7.1 Общие положения

Информационная модель предметной области CGM (см. рисунок 2) содержит числовые объекты, представляющие характеристики концентрации глюкозы, калибровки датчика, срока службы датчика, интервала измерений, трендов, пороговых значений для пациента, нижнего и верхнего предела измерений, а также пороговых значений скорости изменения. Эти характеристики описаны в 6.7.2—6.7.9. В таблице 6 показаны атрибуты, общие для всех числовых объектов.

Т а б л и ц а 6 — Общие атрибуты числовых объектов

Имя атрибута	Значение	Квалификатор
Handle	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Type	Определен в следующих подразделах	M
Supplemental-Types	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Metric-Spec-Small	Определен в следующих подразделах	M
Metric-Structure-Small	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Measurement-Status	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Metric-Id	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Metric-Id-List	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Metric-Id-Partition	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Unit-Code	Определен в следующих подразделах	M
Attribute-Value-Map	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Source-Handle-Reference	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Label-String	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Unit-LabelString	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Absolute-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Relative-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
HiRes-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Measure-Active-Period	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Simple-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Compound-Simple-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Compound-Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Compound-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Accuracy	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Каждый объект представляет собой специфичную характеристику измерения глюкозы, установок пациента или операций датчика. Объект обозначается атрибутом `Type`. Описание каждого числового объекта определяет данные или события, которые он создает, возможные состояния, и там, где это уместно, его поведение. В соответствующих таблицах определяются числовые значения, сформированные агентом, в ответ на изменение состояния.

Иногда интерпретация одного значения атрибута объекта зависит от значений других атрибутов этого же объекта. Например, атрибуты `Unit-Code` и `Unit-LabelString` служат контекстом для наблюдаемых значений.

Всякий раз, когда контекстно-зависимый атрибут меняется, агент сообщает об этих изменениях менеджеру с помощью события объекта `MDS` (см. 6.6.3) перед тем, как сообщить любые зависимые значения.

Числовой объект не поддерживает каких-либо методов, событий или других сервисов.

Специализация `CGM` рекомендует использовать атрибут `Base-Time-Offset` для всех числовых объектов. Атрибут `Base-Time-Offset` позволяет удобно корректировать время на основе изменения часовых поясов.

6.7.2 Глюкоза

Глюкозой называют измерение концентрации глюкозы в крови. Как правило, в `CGM` это измерение выполняется с использованием других жидкостей тела (не крови), поэтому для вычисления уровней глюкозы в крови требуется калибровка. В таблице 7 представлены атрибуты числового объекта глюкозы. Числовой объект глюкозы должен поддерживаться агентом `CGM`.

Числовой объект глюкозы не поддерживает какие-либо методы, события или другие сервисы.

Наблюдаемое значение, сообщаемое в данном объекте, является измерением глюкозы. Должны использоваться только неотрицательные числа.

Для агента `CGM` со стандартной конфигурацией структура `AttrValMap` (см. стандарт IEEE 11073-20601-2014) атрибута `Attribute-Value-Map` содержит ID атрибута, а также информацию о длине атрибутов `Basic-Nu-Observed-Value` и `Base-Offset-Time-Stamp` в том же порядке, как это указано в таблице 7.

Измерение глюкозы, превышающее возможности датчика прибора, показывается с наблюдаемым значением `+INFINITY`, а измерение глюкозы, которое ниже возможностей датчика прибора, показывается с наблюдаемым значением `-INFINITY`.

Атрибут глюкозы числового типа определяет тип жидкости, которую будет отбирать прибор `CGM`. Если тип жидкости неизвестен, то должна быть выбрана (по ситуации) не определенная цельная кровь, `MDC_CONC_GLU_UDTRM_WHOLEBLOOD`, или не определенная плазма, `MDC_CONC_GLU_UDTRM_PLASMA`. Числовой атрибут глюкозы дополнительно определяется атрибутом `supplemental-type`, который указывает, из какого места тела будет отбирать пробы `CGM`. Если место отбора проб неизвестно, то должен быть выбран `MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_UNDETERMINED`, а если место отбора проб отсутствует в предоставляемых кодах, то должен быть выбран `MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_OTHER`.

Атрибут `measurement-status` используется для квалификации измерения, или обеспечения дополнительных условий работы и рекомендован для использования. Сообщение о статусе измерения `calibration-ongoing` должно означать, что в момент выполнения измерения `CGM` находился в процессе калибровки. Сообщение о статусе измерения `invalid` должно означать, что в момент выполнения измерений `CGM` не был откалиброван. Сообщение о статусе измерений `questionable` должно означать, что измерение не надежное. Сообщение о статусе измерения `validated-data` должно означать, что в момент выполнения измерений `CGM` был откалиброван и измерение надежное.

Т а б л и ц а 7 — Атрибуты числового объекта глюкозы

Имя атрибута	Расширенная конфигурация		Стандартная конфигурация (Dev-Configuration-Id = 0x09C4)	
	Значение	Квал.	Значение	Квал.
Handle	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M	1	M

Продолжение таблицы 7

Имя атрибута	Расширенная конфигурация		Стандартная конфигурация (Dev-Configuration-Id = 0x09C4)	
	Значение	Квал.	Значение	Квал.
Type	{MDC_PART_SCADA, MDC_CONC_GLU_ISF, или MDC_CONC_GLU_CAPILLARY_WHOLEBLOOD, или MDC_CONC_GLU_CAPILLARY_PLASMA, или MDC_CONC_GLU_VENOUS_WHOLEBLOOD, или MDC_CONC_GLU_VENOUS_PLASMA, или MDC_CONC_GLU_ARTERIAL_WHOLEBLOOD, или MDC_CONC_GLU_ARTERIAL_PLASMA, или MDC_CONC_GLU_CONTROL, или MDC_CONC_GLU_UNDETERMINED_WHOLEBLOOD, или MDC_CONC_GLU_UNDETERMINED_PLASMA}	M	{MDC_PART_SCADA, MDC_CONC_GLU_ISF}	M
Supplemental-Types	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_FINGER, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_AST, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_EARLOBE, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_CTRLsolution, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_SUBCUTANEOUS, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_UNDETERMINED, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_OTHER} См. стандарт IEEE 11073-20601-2014 и текст ниже	O	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_SUBCUTANEOUS}	M
Metric-Spec-Small	mss-avail-intermittent mss-avail-stored-data mss-acc-agent-initiated mss-cat-calculation	M	mss-avail-intermittent mss-avail-stored-data mss-acc-agent-initiated mss-cat-calculation	M
Measurement-Status	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014 и текст ниже	R	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Unit-Code	MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL или MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L	M	MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL	M
Attribute-Value-Map	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C	MDC_ATTR_NU_VAL_OBS_BASIC, затем MDC_ATTR_TIME_STAMP_BO.	M
Base-Offset-Time	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R	Если используется фиксированный формат и стандартная конфигурация не установлена, то этот атрибут обязательный; иначе применяются условия из стандарта IEEE 11073-20601-2014	M
Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R	Если используется фиксированный формат и стандартная конфигурация не установлена, то этот атрибут обязательный; иначе применяются условия из стандарта IEEE 11073-20601-2014	M

Окончание таблицы 7

Имя атрибута	Расширенная конфигурация		Стандартная конфигурация (Dev-Configuration-Id = 0x09C4)	
	Значение	Квал.	Значение	Квал.
Measurement-Confidence-95	См. текст ниже	○	См. текст ниже	NR
Threshold-Notification-Text-String	См. текст ниже	○	См. текст ниже	NR

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

6.7.2.1 Атрибут Measurement-confidence-95

Атрибут measurement-confidence-95 указывает верхнюю и нижнюю границы диапазона, в пределах которого изготовитель на 95 % уверен в том, что хранится действительное значение измерения. Нижняя и верхняя границы имеют те же единицы, что и измерение. Нижняя граница должна быть меньше или равна верхней границе.

Атрибут measurement-confidence-95 не должен включаться в стандартную конфигурацию и является необязательным для расширенных конфигураций. В таблице 8 приведено определение атрибута measurement-confidence-95.

Таблица 8 — Атрибут measurement-confidence-95 глюкозы

Имя атрибута	ID атрибута	Тип атрибута	Примечание	Квалификаторы
Measurement-Confidence-95	MDC_ATTR_MSMT_CONFIDENCE_95	MeasurementConfidence95	Этот атрибут определяет нижнюю и верхнюю границы диапазона, в пределах которого изготовитель на 95% уверен, что хранится действительное значение. Нижняя и верхняя границы имеют те же единицы, что и измерение	Необязательный Наблюдаемый

Примечание 1 — Определения структуры ACH.1 см. в Приложении В.

6.7.2.2 Атрибуты глюкозы *threshold* и *status*

Один атрибут расширяет числовой объект глюкозы и предоставляется с целью сообщения подробной информации о пороговых значениях глюкозы у агента, а второй атрибут сообщает, достигло ли измерение порогового значения либо вышло за него. Для обеспечения сообщения о статусе порогового значения атрибут Measurement-Status был расширен (совместим с ISO/IEEE 11073-10201:2004 [B8]) по сравнению с определением в стандарте IEEE 11073-20601-2014. Следует помнить, что объекты низких/высоких пороговых значений пациента, а также нижнего и верхнего предела измерений прибора, описанные в 6.7.7 и 6.7.8 соответственно, хранят числовые пороговые значения глюкозы. Дополнительные детали см. в таблице 9.

Таблица 9 — Атрибуты глюкозы *threshold* и *status*

Имя атрибута	ID атрибута	Тип атрибута	Примечание	Квалификаторы
Threshold-Notification-Text-String	MDC_ATTR_THRES_NOTIF_TEXT_STRING	OCTET STRING	Текст, относящийся к текущему уведомлению о пороговом значении	Необязательный Наблюдаемый
Measurement-Status	MDC_ATTR_MSMT_STAT	MeasurementStatus	Динамично отражает, находится ли наблюдаемое значение в пределах или за пределами границ пороговых значений. Если пороговые значения должны использоваться, этот атрибут обязателен. Используйте бит <i>msmt-state-in-alarm</i> (14) для указания, что измерение находится за пределами пороговых значений. Используйте <i>msmt-state-al-inhibited</i> (15) для указания, что индикация пороговых значений не работает и не должна вызывать отображаемое оповещение. Эти биты расширены по сравнению с определением атрибута <i>Measurement-Status</i> , приведенным в ИИЭР 11073-20601. Все остальные биты атрибута <i>MeasurementStatus</i> имеют те же определения, что в стандарте ИИЭР 11703-20601	Необязательный Наблюдаемый

Примечание — Определение отображения битов АСН.1 см. в приложении В.

6.7.3 Калибровка датчика

Как было сказано выше, для калибровки CGM, как правило, требуется измерение уровня глюкозы. Это измерение может исходить от BGM, но их следует сохранять в памяти прибора непрерывного мониторинга глюкозы, чтобы иметь журнал выполненных калибровок. В таблице 10 приведены атрибуты числового объекта калибровки датчика.

Таблица 10 — Атрибуты числового объекта калибровки датчика

Имя атрибута	Расширенная конфигурация	
	Значение	Квалификатор
Type	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CGM_SENSOR_CALIBRATION}	M
Supplemental-Types	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_FINGER или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_AST, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_EARLOBE, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_SUBCUTANEOUS, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_UNDETERMINED, или MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_OTHER } См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	O

Окончание таблицы 10

Имя атрибута	Расширенная конфигурация	
	Значение	Квалификатор
Metric-Spec-Small	mss-avail-stored-data mss-upd-aperiodic mss-acc-agent-initiated mss-cat-manual mss-cat-setting mss-cat-manual устанавливается лишь в том случае, если показания вводятся вручную	M
Measurement-Status	См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014 и текст ниже	R
Unit-Code	MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL или MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE11073-20601-2014	R
Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Числовой объект калибровки датчика не поддерживает каких-либо методов, событий или других сервисов.

Рекомендуется использовать атрибут *measurement-status*. Этот атрибут используется для квалификации калибровки или предоставления дополнительных условий калибровки. Статус измерений *invalid* указывает, что CGM не откалиброван. Статус измерений *validated-data* указывает, что CGM был откалиброван.

Числовое значение калибровки датчика дополнительно определяется атрибутом *supplemental-type*, который указывает часть тела, используемую для калибровочных измерений глюкозы. Если место взятия проб не известно, то должно быть выбрано значение *MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_UNDETERMINED*, а если место отбора проб отсутствует в предоставляемых кодах, то должно быть выбрано значение *MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_OTHER*.

6.7.4 Срок службы датчика

Датчики CGM со временем перестают давать правильные показания вследствие метода выполнения измерений, например датчик, введенный в подкожную фасцию, сталкивается с накоплением. Таким образом, датчики CGM периодически надо заменять, и каждый изготовитель указывает срок службы своего датчика. Числовой объект срока службы датчика указывает предлагаемый период использования датчика CGM. В таблице 11 приведены атрибуты числового объекта срока службы датчика.

Таблица 11 — Атрибуты числового объекта срока службы датчика

Имя атрибута	Расширенная конфигурация	
	Значение	Квалификатор
Type	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CGM_SENSOR_RUN_TIME}	M
Metric-Spec-Small	mss-upd-aperiodic mss-msmt-aperiodic mss-acc-agent-initiated mss-cat-calculation mss-avail-stored-data mss-cat-setting См. IEEE 11073-20601-2014	M
Unit-Code	MDC_DIM_HR	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Числовой объект срока службы датчика не поддерживает никаких методов, событий или других сервисов.

Используя атрибут метки времени в качестве времени начала, а атрибут наблюдаемого значения в качестве продолжительности с единицами измерения в часах, можно вычислить дату и время, когда следует заменить датчик CGM. Как правило, этот объект создается лишь при вставке датчика; но если CGM способен определить качество датчика, то этот объект может быть использован для определения динамического срока службы датчика.

6.7.5 Интервал отбора проб глюкозы

Числовой интервал отбора проб глюкозы указывает частоту выполнения измерений глюкозы прибором CGM. В таблице 12 приведены атрибуты числового объекта интервала отбора проб глюкозы.

Таблица 12 — Атрибуты числового объекта интервала отбора проб глюкозы

Имя атрибута	Значение	Квалификатор
Type	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CGM_SENSOR_SAMPLE_INTERVAL}	M
Metric-Spec-Small	mss-upd-aperiodic mss-acc-agent-initiated mss-avail-stored-data mss-cat-manual mss-cat-setting См. стандарт ИИЭР 11073-20601-2014	M
Unit-Code	MDC_DIM_MIN	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Числовой объект интервала отбора проб глюкозы не поддерживает никаких методов, событий или других сервисов.

Числовым типом интервала отбора проб глюкозы служит DC_CGM_SENSOR_SAMPLE_INTERVAL, а атрибут *unit-code* числового интервала отбора проб глюкозы представляет собой минуты.

6.7.6 Тренд глюкозы

Терапия, используемая для обеспечения гликемического контроля, может учитывать изменение глюкозы крови с течением времени либо ее наклон. Эта метрика обеспечивается числовым объектом тренда глюкозы, атрибуты которого приведены в таблице 13.

Таблица 13 — Атрибуты числового объекта тренда глюкозы

Имя атрибута	Значение	Квалификатор
Type	{MDC_PART_PHD_DM MDC_CONC_GLU_TREND}	M
Metric-Spec-Small	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Unit-Code	MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL_PER_MIN или MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L_PER_MIN	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Threshold-Notification-Text-String	См. текст ниже	O

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Числовой объект тренда глюкозы не поддерживает никаких методов, событий или других сервисов.

Числовым типом интервала отбора проб глюкозы служит MDC_CONC_GLU_TREND, а атрибут units-code имеет значение MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL_PER_MIN или MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L_PER_MIN, в зависимости от ситуации. Наблюдаемое значение представляет собой изменение измерений концентрации глюкозы в минуту.

6.7.6.1 Атрибуты threshold и status тренда глюкозы

Один атрибут, расширяющий числовой объект тренда глюкозы, предоставляется с целью сообщения подробной информации о пороговых значениях скорости изменения глюкозы у агента, а второй атрибут сообщает, находится ли скорость в границах пороговых значений, либо выходит за них.

Для обеспечения сообщения о статусе порогового значения атрибут Measurement-Status был расширен (совместим с ISO/IEEE 11073-10201:2004 [B8]) по сравнению с определением в стандарте IEEE 11073-20601-2014. Следует помнить, что объекты пороговых значений скорости изменения (см. 6.7.9) хранят числовые пороговые значения скорости изменения глюкозы. Дополнительные детали см. в таблице 14.

Таблица 14 — Атрибуты threshold и status тренда глюкозы

Имя атрибута	ID атрибута	Тип атрибута	Примечание	Квалификаторы
Threshold-Notification-Text-String	MDC_ATTR_THRES_NOTIF_TEXT_STRING	OCTET STRING	Текст, относящийся к текущему уведомлению о пороговом значении	Необязательный Наблюдаемый
Measurement-Status	MDC_ATTR_MSMT_STAT	Measurement-Status	Динамично отражает, находится ли наблюдаемое значение в пределах или за пределами границ пороговых значений. Если пороговые значения должны использоваться, этот атрибут обязателен. Используйте бит msmt-state-in-alarm (14) для указания, что измерение находится за пределами пороговых значений. Используйте msmt-state-al-inhibited (15) для указания, что индикация пороговых значений не работает и не должна вызывать отображаемое оповещение. Эти биты расширены по сравнению с определением атрибута MeasurementStatus приведенным в IEEE 11073-20601. Все остальные биты атрибута Measurement-Status имеют те же определения, что в стандарте IEEE 11073-20601	Условный Наблюдаемый

Примечание 1 — Определение отображения битов ASN.1 см. в приложении В.

6.7.7 Нижние/верхние пороговые значения для пациента

Числовые нижние/верхние пороговые значения для пациента представляют собой параметры, используемые для указания диапазона концентрации уровня глюкозы, приемлемого для пациента. Если концентрация глюкозы выходит за рамки этого диапазона, то стандартной реакцией будет уведомление пациента и регистрация события в журнале. В таблице 15 приведены атрибуты числового объекта нижнего/верхнего порогового значения для пациента.

Таблица 15 — Атрибуты числового объекта нижнего/верхнего порогового значения для пациента

Имя атрибута	Значение	Квалификатор
Type	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLDS_LOW_HIGH}	M
Metric-Spec-Small	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Metric-Structure-Small	{ms-struct-compound-fix, 2} См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Metric-Id-List	MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_LOW, затем MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_HIGH	M
Unit-Code	MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL или MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Compound-Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Числовой объект нижнего/верхнего порогового значения для пациента не поддерживает каких-либо методов, событий или других сервисов.

Числовым типом нижних/верхних пороговых значений для пациента служит MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLDS_LOW_HIGH, а атрибут *units-code* имеет значение MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL или MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L, в зависимости от ситуации. Составное наблюдаемое значение атрибута нижнего/верхнего порогового значения для пациента должно содержать сначала нижнее пороговое значение, MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_LOW, а затем верхнее пороговое значение, MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_HIGH.

6.7.8 Критичный диапазон прибора

Числовой объект критичного диапазона прибора представляют собой параметр, указывающий критичный диапазон концентрации глюкозы. В таблице 16 приведены атрибуты числового объекта критичного диапазона прибора.

Таблица 16 — Атрибуты числового объекта критичного диапазона прибора

Имя атрибута	Значение	Квалификатор
Type	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CONC_GLU_THRESHOLDS_HYPO_HYPER}	M
Metric-Spec-Small	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Metric-Structure-Small	{ms-struct-compound-fix, 2} См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Metric-Id-List	MDC_CONC_GLU_THRESHOLD_HYPO, затем MDC_CONC_GLU_THRESHOLD_HYPER	M
Unit-Code	MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL или MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Compound-Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Числовой объект критичного диапазона прибора не поддерживает каких-либо методов, событий или других сервисов.

Числовым типом критичного диапазона прибора служит `MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLDS_HYPO_HYPER`, а атрибут `units-code` имеет значение `MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL` или `MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L`, в зависимости от ситуации. Составное наблюдаемое значение атрибута критичного диапазона измерений прибора должно содержать сначала нижний предел диапазона, `MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_HYPO`, а затем верхний предел, `MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_HYPER`.

6.7.9 Пороговые значения скорости изменения глюкозы

Числовой объект пороговых значений скорости изменения уровня глюкозы представляет собой параметр, указывающий максимальную скорость повышения или понижения уровня глюкозы. В таблице 17 приведены атрибуты числового объекта пороговых значений скорости изменения уровня глюкозы.

Т а б л и ц а 17 — Атрибуты числового объекта пороговых значений скорости изменения уровня глюкозы

Имя атрибута	Значение	Квалификатор
Type	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLDS}	M
Metric-Spec-Small	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Metric-Structure-Small	{ms-struct-compound-fix, 2} См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Metric-Id-List	MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLD_INCREASE, затем MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLD_DECREASE	M
Unit-Code	MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL_PER_MIN или MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L_PER_MIN	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Compound-Basic-Nu-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Числовой объект пороговых значений скорости изменения глюкозы не поддерживает никаких методов, событий или других сервисов.

Числовым типом пороговых значений скорости изменения глюкозы служит `MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLDS`, а атрибут `units-code` имеет значение `MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL_PER_MIN` или `MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L_PER_MIN`, в зависимости от ситуации. Составное наблюдаемое значение атрибута пороговых значений скорости изменения глюкозы должно содержать сначала пороговое значение скорости повышения глюкозы, `MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLD_INCREASE`, а затем пороговое значение скорости понижения глюкозы, `MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLD_DECREASE`.

6.8 Объекты массива считываний в реальном времени

Объекты массива считываний в реальном времени не требуются настоящим стандартом.

6.9 Объекты перечислений

6.9.1 Общие положения

CGM DIM (см. рисунок 2) содержит объекты перечислений, представляющие общий статус прибора, а также специфичный статус CGM. Класс перечисления идентифицируется номенклатурным кодом `MDC_MOC_VMO_METRIC_ENUM`. В подразделах 6.9.2 и 6.9.3 даются точные определения объектов перечисления общего и специфичного статуса CGM. В таблице 18 приведены общие атрибуты всех объектов перечислений.

Объекты перечислений не поддерживают никаких методов, событий или других сервисов.

Т а б л и ц а 18 — Общие атрибуты объекта перечисления

Имя атрибута	Значение	Квалификаторы
Handle	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Type	Определено в подразделах ниже	M
Supplemental-Types	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Metric-Spec-Small	Определено в подразделах ниже	M
Metric-Structure-Small	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Measurement-Status	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Metric-Id	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Metric-Id-List	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Metric-Id-Partition	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Unit-Code	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Attribute-Value-Map	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Source-Handle-Reference	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Label-String	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Unit-LabelString	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Absolute-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Relative-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
HiRes-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Measure-Active-Period	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Enum-Observed-Value-Simple-OID	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Enum-Observed-Value-Simple-Bit-Str	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Enum-Observed-Value-Basic-Bit-Str	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Enum-Observed-Value-Simple-Str	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Enum-Observed-Value	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Enum-Observed-Value-Partition	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

6.9.2 Статус PHD DM

Объект статуса PHD DM позволяет регистрировать общие события прибора, чтобы отслеживать важные для пользователя события и информацию по поиску неисправностей для изготовителей. В случае, если CGM представляет собой несколько физических приборов, например, датчик, передатчик или приемник, и эти события о статусе PHD DM регистрируются в агенте CGM для каждого физического прибора, то должен быть только один экземпляр объекта статуса PHD DM для каждого физического прибора, а для уточнения физического прибора должен использоваться атрибут *Supplemental-Types*.

Не должно быть двух объектов статуса PHD DM с тем же самым значением *supplemental-type*. В таблице 19 приведены определения атрибутов объекта, представляющего статус PHD DM. Объект перечисления статуса PHD DM может поддерживаться агентом CGM.

Т а б л и ц а 19 — Атрибуты объекта перечисления статуса PHD

Имя атрибута	Расширенная конфигурация	Квалификатор
Type	{ MDC_PART_PHD_DM, MDC_PHD_DM_DEV_STAT }	M
Supplemental-Types	{ MDC_PART_PHD_DM, MDC_CGM_DEV_TYPE_SENSOR или MDC_CGM_DEV_TYPE_TRANSMITTER, или MDC_CGM_DEV_TYPE_RECEIVER, или MDC_CGM_DEV_TYPE_OTHER } См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Metric-Spec-Small	mss-avail-intermittent mss-avail-stored-data mss-upd-aperiodic mss-acc-agent-initiated mss-acc-manager-initiated	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Enum-Observed-Value-Simple-Bit-Str	См. текст ниже	M

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Наблюдаемое значение, сообщаемое в данном объекте, является общим статусом объекта.

Поскольку это, по существу, флаги события, то атрибут *Unit-Code* не подходит для данного объекта. Аналогичным образом, *Source-Handle-Reference* тоже не подходит, так как этот объект выполняет мониторинг статуса оборудования.

Явное выражение существования оповещения реализуется с помощью установки соответствующего бита в атрибуте *Enum-Observed-Value-Simple-Bit-Str* в соответствии с определениями, приведенными в таблице 20. Если менеджер поддерживает данный объект, то он должен быть в состоянии интерпретировать весь набор представляемых состояний. Агенту не требуется реализовать все свойства, указанные в таблице 20. Когда изменяется статус какого-либо состояния, мониторинг которого выполняется, то агент должен сообщить статус всех мониторируемых состояний.

Обнаружение изменения состояния может занять некоторое время. В случае задержки в обнаружении начала или остановки состояния информация о событии должна сообщаться с меткой времени, обозначающей время возникновения соответствующего события, а не время сообщения о событии.

Если подходящего существующего бита нет, то должен использоваться бит *device-status-undetermined*. Менеджер должен интерпретировать эти биты только в контексте данного атрибута и только в рамках данной специализации прибора, поскольку другие специализации могут использовать соответствующие термины для других целей.

Т а б л и ц а 20 — Отображение статуса PHD DM в атрибуте объекта *Bit-Str*

Бит	Условие статуса PHD DM	Мнемоника PHDDMStat
0	Агент сообщает, что возникло не определенное, или не поддерживаемое состояние	device-status-undetermined
1	Агент сообщает, что возникла перезагрузка	device-status-reset
5	Агент сообщает, что возник общий отказ	device-status-error
6	Агент сообщает, что возник механический отказ	device-status-error-mechanical
7	Агент сообщает, что возник отказ электроники	device-status-error-electronic
8	Агент сообщает, что возникла ошибка программного обеспечения	device-status-error-software
9	Агент сообщает, что возник отказ батареи	device-status-error-battery

Окончание таблицы 20

Бит	Условие статуса PHD DM	Мнемоника PHDDMStat
15	Агент сообщает, что требуется общее обслуживание	device-status-service
16	Агент сообщает, что требуется синхронизация времени	device-status-service-time-sync-required
17	Агент сообщает, что требуется калибровка	device-status-service-calibration-required
18	Агент сообщает, что требуется пополнение компонента	device-status-service-replenishment-required
25	Агент сообщает, что заряд батареи низкий	device-status-battery-low
26	Агент сообщает, что батарея разряжена	device-status-battery-depleted
27	Агент сообщает, что батарея была заменена	device-status-battery-replaced
28	Агент сообщает, что батарея отсоединялась	device-status-battery-interrupted

Примечание 1 — Биты, перечисленные в таблице 20, имеют значения 0 = Нет (False) и 1 = Да (True).

Примечание 2 — Специфичные отображения битов PHDDMStat определены в Приложении В.

Примечание 3 — Все биты, не определенные в таблице 20 или Приложении В, зарезервированы для будущего использования.

6.9.3 Статус CGM

Объект перечисления статуса CGM позволяет указать специфичный статус функционирования, состояния калибровки, уведомления, ошибки и т. д. для системы CGM. Данный объект перечисления отличается от статуса PHD DM, описанного в 6.9.2, поскольку предоставляет дополнительные коды статуса, специфичные для системы CGM. Объект перечисления удовлетворяет эту потребность. Если данный объект должен быть реализован, то тип объекта и присваивания битов должны быть реализованы в соответствии с описанием. В таблице 21 приведены атрибуты объекта перечисления статуса CGM.

Таблица 21 — Атрибуты статуса прибора для непрерывного мониторинга глюкозы

Имя атрибута	Расширенная конфигурация	
	Значение	Квалификатор
Type	{MDC_PART_PHD_DM, MDC_CGM_DEV_STAT}	M
Metric-Spec-Small	mss-avail-intermittent mss-avail-stored-data mss-upd-a-periodic mss-msmt-a-periodic mss-acc-agent-initiated	M
Base-Offset-Time-Stamp	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	R
Enum-Observed-Value-Simple-Bit-Str	См. текст ниже	R

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Объект перечисления статуса CGM не поддерживает никаких методов, событий или других сервисов.

Агент явным образом выражает существование статуса CGM, устанавливая соответствующие биты в значении атрибута *Enum-Observed-Value-Simple-Bit-Str*, как это описано в таблице 22. Рекомендуется использовать атрибут *Enum-Observed-Value-Simple-Bit-Str*, поскольку число имеющихся в данный момент вариантов статуса превышает то, что позволяет атрибут *Enum-Observed-Value-Basic-Bit-Str*. Следует помнить, что менеджер должен интерпретировать эти биты только в контексте данного атрибута и только в рамках данной специализации прибора, поскольку другие специализации могут использовать соответствующие термины для других целей.

Т а б л и ц а 22 — Отображение статуса прибора, датчика и сигнала в атрибуте объекта *Bit-Str*

Бит	Состояние прибора или датчика	Мнемоника CGMStat
0	Сеанс остановлен	sensor-session-stopped
2	Тип датчика не подходит для прибора	sensor-type-incorrect
3	Неисправность датчика	sensor-malfunction
4	Предупреждение, специфичное для устройства	device-specific-alert
7	Калибровка не разрешена	sensor-calibration-not-allowed
8	Рекомендована калибровка	sensor-calibration-recommended
9	Требуется калибровка	sensor-calibration-required
10	Температура датчика слишком высокая для получения действительного теста/результата на момент измерений	sensor-temp-too-high
11	Температура датчика слишком низкая для получения действительного теста/результата на момент измерений	sensor-temp-too-low
12	Результат датчика меньше нижнего порогового значения для пациента	sensor-result-below-patient-low
13	Результат датчика больше верхнего порогового значения для пациента	sensor-result-above-patient-high
14	Результат датчика меньше нижнего предела критического диапазона	sensor-low-hypo
15	Результат датчика больше верхнего предела критического диапазона	sensor-high-hyper
16	Превышена скорость понижения глюкозы	sensor-rate-decrease-exceeded
17	Превышена скорость повышения глюкозы	sensor-rate-increase-exceeded
18	Результат датчика ниже уровня, который может обработать прибор	sensor-result-too-low
19	Результат датчика выше уровня, который может обработать прибор	sensor-result-too-high
20	Коммуникация датчика за пределами диапазона	sensor-com-out-of-range

Примечание 1 — Биты, перечисленные в таблице 22, имеют значения 0 = Нет (False) и 1 = Да (True).

Примечание 2 — Специфичные отображения битов PHDDMStat определены в приложении В.

Примечание 3 — Все биты, не определенные в таблице 22 или приложении В, зарезервированы для будущего использования.

6.10 Объекты PM-store

6.10.1 Общие положения

В контексте персональных медицинских приборов CGM являются портативными или мобильными приборами и, как правило, физически закреплены на пользователе. Таким образом, агенты CGM могут использоваться для сбора информации измерений или наблюдений в то время, когда они не находятся в сети и ассоциация агента и менеджера не может быть установлена. Достаточно обычна ситуация, при которой определенный набор измерений, выполненных с помощью агентов CGM, требуется передать более чем одному менеджеру, например дома и в медицинском учреждении.

Для поддержки двойного использования агент может иметь две или более конфигурации. В одной конфигурации может использоваться модель кратковременного хранения измерений, при которой самые последние данные загружаются сразу после установления ассоциации (инициированной агентом) с незначительным участием пользователя, которая например может применяться дома обычным пользователем, часто загружающим измерения в персональный компьютер или в мобильное устройство, к примеру сотовый телефон. В другой конфигурации может использоваться модель длительного хранения измерения, при которой данные загружаются по запросу менеджера, который, например, может использоваться терапевтом пациента или другим медицинским специалистом.

Модель долговременного хранения реализуется с помощью объектов PM-store. Любая конфигурация, которая не имеет в своем составе объекта PM-store, для передачи наблюдений использует отчеты о событиях, инициируемые агентом. Использование временно хранящихся данных, определенное в

стандарте IEEE 11073-20601-2014, является наиболее удобным вариантом для небольшого количества измерений, которые подлежат автоматическому удалению после загрузки.

В другом варианте, когда сохраняется большое число измерений либо не используется функция автоматического удаления, должна использоваться конфигурация с объектом PM-store. Любая конфигурация, включающая объект PM-store для постоянного хранения, должна обеспечить доступ к передаче данных, хранящихся в объекте PM-store. Поэтому в настоящем стандарте описывается механизм использования PM-store для более длительного хранения измерений. Для удаления данных, содержащихся в объектах PM-store, необходимы действия пользователя, выполняемые с помощью менеджера или интерфейса пользователя в приборе, и емкость хранения ограничивается лишь количеством памяти.

6.10.2 Модель длительного хранения

Модель PM-store, которая определяется в настоящем стандарте, использует один или несколько сегментов PM-segment для данных каждого объекта, подлежащего длительному хранению (см. в качестве примера рисунок 3). Если объект PM-store реализуется, то в нем должен присутствовать сегмент, содержащий измерения глюкозы. Другие сегменты являются необязательными и хранят наблюдения от реализованных поддерживаемых объектов.

Каждая запись данных должна содержать в заголовке *segm-entry-header* время в одном из форматов, чтобы менеджер мог сопоставлять записи, хранящиеся в различных сегментах. Если конкретный объект не поддерживается, то соответствующий ему сегмент не требуется. Каждый сегмент имеет кратность нуль ко многим или один ко многим, поскольку требуется, чтобы сегменты PM-segment содержали данные для непрерывного периода времени (см. стандарт IEEE 11073-20601-2014). Поэтому изменение времени и/или даты на часах агента, как правило, приводит к созданию новых экземпляров сегментов для поддерживаемых объектов измерений или наблюдений. Далее агент CGM может подразделять данные одного непрерывного периода времени на несколько сегментов с целью дальнейшей кластеризации данных (например, один сегмент на сутки или на непрерывный период времени функционирования CGM). Если конкретный сегмент, создающийся в результате таких изменений времени/даты или объединений в кластеры, не содержит какие-либо записи, то его существование не требуется.

Следует помнить, что объект PM-store не является частью стандартной конфигурации, определенной в настоящем стандарте.

Следование рекомендациям этого стандарта должно позволить разработчику хранения и извлечение данных в рамках данной модели, однако специфика определения конкретного характера расположения данных, а также последующей визуализации, анализа либо иного управления извлеченными данными не входит в область применения настоящего стандарта.

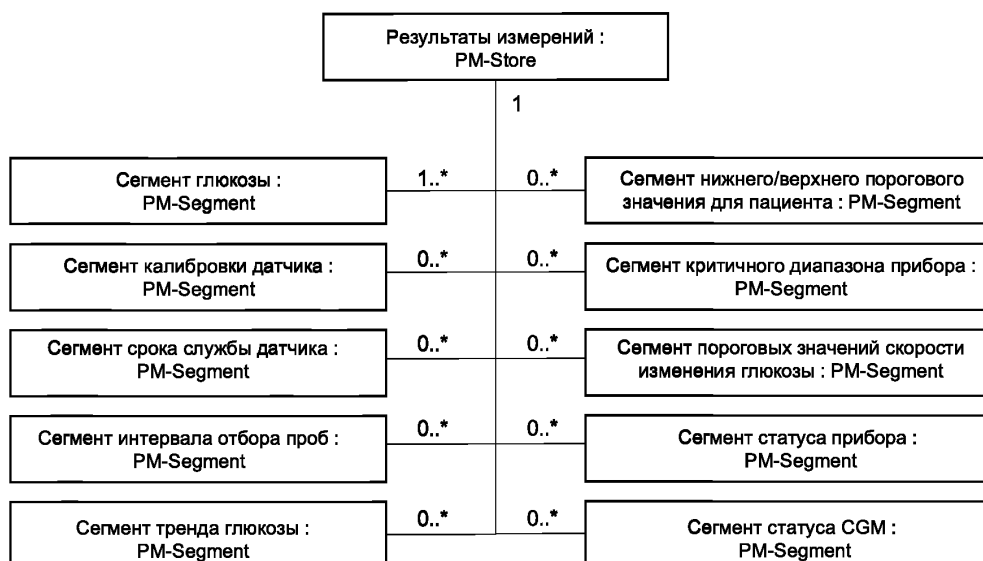


Рисунок 3 — Пример модели длительного хранения данных глюкометра непрерывного действия

6.10.3 Атрибуты объекта PM-store

В таблице 23 перечислены атрибуты объекта PM-store, реализуемого агентом. Объекты PM-store идентифицируются номенклатурным кодом MDC_МOC_VMO_PMSTORE.

Т а б л и ц а 23 — Атрибуты объекта PM-store

Имя атрибута	Расширенная конфигурация	
	Значение	Квалификатор
Handle	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
PM-Store-Capab	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Store-Sample-Algorithm	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Store-Capacity-Count	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Store-Usage-Count	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Operational-State	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
PM-Store-Label	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Sample-Period	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	NR
Number-Of-Segments	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Clear-Timeout	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M

В атрибуте PM-Store-Capab должны устанавливаться следующие биты:

- **pmsc-var-no-of-segm:**

Если агент создает новые сегменты для хранения данных нескольких сеансов или для учета пере-установки времени, как это описано в разделе «Сопоставимое время» (Comparable time) стандарта IEEE 11073-20601-2014, то должен быть установлен бит pmsc-var-no-of-segm.

- **pmsc-epi-seg-entries:**

Бит pmsc-epi-seg-entries должен быть установлен.

- **pmsc-peri-seg-entries:**

Бит pmsc-peri-seg-entries не должен быть установлен.

Остальные биты атрибута PM-Store-Capab специфичны для конкретного агента и должны устанавливаться соответствующим образом.

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

6.10.4 Методы объекта PM-store

В таблице 24 приведены методы объекта PM-store.

Т а б л и ц а 24 — Методы объекта PM-store

Сервис	Имя типа субсервиса	Режим	Тип субсервиса (action-type)	Параметры (action-info-args)	Результаты (action-info-args)
ACTION	Clear-Segments	Подтверждаемый	MDC_ACT_SEG_CLR	SegmSelection	
	Get-Segment-Info	Подтверждаемый	MDC_ACT_SEG_GET_INFO	SegmSelection	SegmentInfoList
	Trig-Segment-Data-Xfer	Подтверждаемый	MDC_ACT_SEG_TRIG_XFER	TrigSegmDataXferReq	TrigSegmDataXferRsp

Clear-Segments

Этот метод позволяет менеджеру удалить все записи данных, хранящиеся в объекте PM-segment. Агент должен поддерживать метод Clear-Segments, устанавливая бит pm-sc-clear-segm-by-all-sup атрибута PM-Store-Capab. Этот метод не гарантирует удаление сегментов PM-segment. См. стандарт IEEE 11073-20601-2014 в части информации о том, что должен ответить агент в том случае, если он решает защитить определенные сегменты от удаления.

Get-Segment-Info

Этот метод позволяет менеджеру извлечь атрибуты объекта PM-segment.

Trig-Segment-Data-Xfer

Этот метод позволяет менеджеру инициировать передачу записей данных, хранящихся в объекте PM-segment. Подробную информацию см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

6.10.5 События объекта PM-store

В таблице 25 приведены определения событий, передаваемых объектами PM-store.

Т а б л и ц а 25 — События объекта PM-store

Сервис	Имя типа субсервиса	Режим	Тип субсервиса (event-type)	Параметры (event-info)	Результаты (event-reply-info)
EVENT REPORT	Segment-Data-Event	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SEGMENT_DATA	SegmentData-Event	SegmentDataResult

Segment-Data-Event

Это событие позволяет агенту передать записи данных, хранящиеся в объекте PM-segment. Оно инициируется менеджером с использованием действия Trig-Segment-Data-Xfer. Подробную информацию см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

6.10.6 Сервисы объекта PM-store

6.10.6.1 Сервис GET

Сервис GET должен предоставляться агентом, реализующим объекты PM-store. Данный сервис должен быть доступен только в том случае, когда агент находится в состоянии «Выполнение» (Operating). Подробную информацию см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

6.10.6.2 Сервис SET

В настоящем стандарте сервисы SET для объектов PM-store не определены.

6.10.7 Объекты PM-segment

В таблице 26 определены атрибуты объекта сегмента PM-segment, создаваемого для периодического сеанса и содержащегося в периодическом объекте PM-store, управляющем хранящимися измерениями или наблюдениями. Класс PM-segment идентифицируется номенклатурным кодом MDC_MOC_PM_SEGMENT.

Т а б л и ц а 26 — Общие атрибуты объекта PM-segment

Имя атрибута	Расширенная конфигурация	
	Значение	Квалификатор
Instance-Number	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
PM-Segment-Entry-Map	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
PM-Seg-Person-Id	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Operational-State	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	M
Sample-Period	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C
Segment-Label	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	O
Segment-Start-Abs-Time	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	C

Окончание таблицы 26

Имя атрибута	Расширенная конфигурация	
	Значение	Квалификатор
Segment-End-Abs-Time	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	С
Date-and-Time-Adjustment	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	С
Segment-Start-BO-Time	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	С
Segment-End-BO-Time	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	С
Segment-Usage-Count	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	М
Segment-Statistics	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	О
Fixed-Segment-Data	Данные сегмента, передаваемые как массив записей в формате, указанном в атрибуте PM-Segment-Entry-Map	М
Confirm-Timeout	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	О
Transfer-Timeout	См. стандарт IEEE 11073-20601-2014	М

Примечание 1 — Информацию о том, является ли атрибут динамическим или статическим, см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

Примечание 2 — Описания квалификаторов см. в 6.3.

Атрибут Fixed-Segment-Data служит контейнером для хранящихся измерений или наблюдений. При передаче атрибута Fixed-Segment-Data в отчете о событии все записи данных форматируются в соответствии со значением атрибута PM-Segment-Entry-Map. Каждая запись данных содержит необязательный заголовок, а также один или несколько элементов. Каждый элемент содержит данные одного или нескольких метрических измерений.

6.11 Объекты класса Scanner

Объекты класса Scanner не требуются в соответствии с настоящим стандартом.

6.12 Объекты расширения класса

В этом стандарте нет объектов расширения класса, определенных в соответствии со стандартом IEEE 11073-20601-2014.

6.13 Правила расширения информационной модели CGM

Информационная модель предметной области CGM, определенная в настоящем стандарте, может быть расширена с помощью включения элементов, которые определены в стандарте IEEE 11073-20601-2014, а также метрик и атрибутов, специфичных для конкретного поставщика. Для любого реализованного расширения объекта или атрибута должны как можно точнее выполняться рекомендации настоящего стандарта.

Агент CGM, имеющий конфигурацию с расширениями за рамки стандартной конфигурации, описанной в настоящем стандарте, должен использовать идентификатор конфигурации в диапазоне идентификаторов, зарезервированном для расширенных конфигураций (см. стандарт IEEE 11073-20601-2014).

7 Сервисная модель глюкометра непрерывного действия

7.1 Общие положения

Сервисная модель определяет концептуальные механизмы сервисов обмена данными. Эти сервисы отображаются на сообщения, которыми обмениваются агент и менеджер. Протокольные сообщения в рамках комплекса стандартов ISO/IEEE 11073 определены в нотации ASN.1. Подробное описание

сервисной модели ПМП см. в стандарте IEEE 11073-20601-2014. В подразделах 7.2 и 7.3 определяются специфичные сервисы доступа к объекту и сервисы отчета о событии для агента CGM, соответствующему настоящему стандарту.

7.2 Сервисы доступа к объекту

Сервисы доступа к объекту стандарта IEEE 11073-20601-2014 используются для доступа к объектам, которые определены в информационной модели предметной области глюкометра.

Следующие общие сервисы доступа к объекту поддерживаются агентом CGM в соответствии с настоящим стандартом:

- Сервис GET: используется менеджером для извлечения значений из системы медицинского прибора агента и атрибутов объекта PM-store. Список атрибутов объекта системы медицинского прибора CGM приведен в 6.6.4.1, а список атрибутов PM Store CGM приведен в 6.10.3.

- Сервис SET: используется менеджером для установки значений атрибутов объекта агента. Настоящий стандарт не определяет никакие настраиваемые атрибуты для агента CGM.

- Сервис отчетов о событиях: используется агентом для передачи менеджеру отчетов о конфигурациях, а также данных измерений. Список отчетов о событиях для специализации прибора CGM приведен в 6.6.3.

- Сервис действий: используется менеджером для вызова действий (или методов), поддерживаемых агентом. Примером служит действие Set-Time, используемое для установки абсолютного времени на часах реального времени агента.

В таблице 27 приведены сервисы доступа к объекту, описанные в настоящем стандарте.

Т а б л и ц а 27 — Сервисы доступа к объекту прибора непрерывного мониторинга глюкозы

Сервис	Имя типа субсервиса	Режим	Тип субсервиса	Параметры	Результат	Примечание
GET	—	<подразумеваемое подтверждение>	—	GetArgumentSimple = (obj-handle = 0), attribute-id-list <необязательный>	GetResultSimple = (obj-handle = 0), attribute-list	Позволяет менеджеру извлечь значение атрибутов объекта системы медицинского прибора агента
	—	<подразумеваемое подтверждение>	—	GetArgumentSimple = (obj-handle = дескриптор объекта PM-store), attribute-id-list <необязательный>	GetResultSimple = (obj-handle = дескриптор объекта PM-store), attribute-list	Позволяет менеджеру извлечь значение атрибутов объекта PM-store агента
EVENT REPORT	MDS-Configuration-Event	Подтверждаемый	MDC_NOTI_CONFIG	ConfigReport	ConfigReportRsp	Отчет о конфигурации с целью информирования менеджера о конфигурации агента
	MDS-Dynamic-Data-Update-Var	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SCAN_REPORT_VAR	ScanReportInfoVar	—	Отчет о данных с целью предоставления динамических данных менеджеру по некоторым или всем объектам агента в переменном формате

Продолжение таблицы 27

Сервис	Имя типа субсервиса	Режим	Тип субсервиса	Параметры	Результат	Примечание
EVENT REPORT	MDS-Dynamic-Data-Update-Fixed	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SCAN_REPORT_FIXED	ScanReportInfoFixed	—	Отчет о данных с целью предоставления динамическим данным менеджеру по некоторым или всем объектам агента в фиксированном формате
	MDS-Dynamic-Data-Update-MP-Var	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SCAN_REPORT_MP_VAR	ScanReportInfo-MPVar	—	То же самое, что и MDS-Dynamic-Data-Update-Var, но позволяет включить данные от нескольких лиц
	MDS-Dynamic-Data-Update-MP-Fixed	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SCAN_REPORT_MP_FIXED	ScanReportInfo-MPFixed	—	То же самое, что и MDS-Dynamic-Data-Update-Fixed, но позволяет включить данные от нескольких лиц
	Segment-Data-Event	Подтверждаемый	MDC_NOTI_SEGMENT_DATA	SegmentDataEvent	SegmentData-Result	Событие объекта PM-store для предоставления агентом менеджеру данных, хранящихся в атрибуте Fixed-Segment-Data сегмента PM-segment
ACTION	Set-Time	Подтверждаемый	MDC_ACT_SET_TIME	SetTimeInvoke	—	Метод менеджера для установки на часах агента требуемого значения времени в формате абсолютного времени
	Set-Base-Offset-Time	Подтверждаемый	MDC_ACT_SET_BO_TIME	SetBOTimeInvoke	—	Метод менеджера для установки на часах агента требуемого значения времени в формате базового смещения времени
	Clear-Segments	Подтверждаемый	MDC_ACT_SEG_CLR	SegmSelection	—	Позволяет менеджеру удалить данные, хранящиеся в избранных сегментах PM-segment агента
	Get-Segment-Info	Подтверждаемый	MDC_ACT_SEG_GET_INFO	SegmSelection	SegmentInfoList	Позволяет менеджеру извлечь значения атрибутов одного или нескольких сегментов PM-segment агента

Окончание таблицы 27

Сервис	Имя типа субсервиса	Режим	Тип субсервиса	Параметры	Результат	Примечание
	Trig-Segment-Data-Xfer	Подтверждаемый	MDC_ ACT_ SEG_ TRIG_ XFER	TrigSegmDataXfer-Req	TrigSegmData-XferRsp	Позволяет менеджеру инициировать передачу атрибута Fixed-Segment-Data сегмента PM-segment агента

7.3 Сервисы отчетов о событиях доступа к объекту

Сервис отчета о событии (event report, см. таблицу 27) используется агентом для передачи его информации (например, измерений). Согласно настоящему стандарту, отчеты о событиях являются свойством системы медицинского прибора (см. таблицу 4), а также объекта PM-store (см. таблицу 25). Отчеты о событиях, используемые в настоящем стандарте, определены в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

В соответствии с настоящим стандартом к агенту CGM применяются следующие требования:

- Отчеты о событиях MDS должны использоваться в подтверждаемом режиме.
- Для передачи данных измерений должен поддерживаться режим, иницируемый агентом.
- Для передачи данных измерений может поддерживаться режим длительного хранения метрик.
- Для передачи данных измерений может поддерживаться режим, иницируемый менеджером.

Агент CGM, предназначенный для работы в среде, где данные могут собираться по нескольким лицам, может использовать один из стилей отчета о событиях по нескольким лицам для передачи всех данных от каждого лица в одном событии. Если такая функциональность не требуется, то агент может использовать стили отчета о событиях по одному лицу, которые имеют пониженную перегрузку.

Менеджер должен поддерживать отчеты о событиях и по одному лицу, и по нескольким лицам. Агент CGM может поддерживать один или оба типа отчетов о событиях (по одному лицу и по нескольким лицам). Форматы отчетов по одному лицу и нескольким лицам описаны в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

8 Коммуникационная модель глюкометра непрерывного действия

8.1 Обзор

В этом разделе описаны общая коммуникационная модель, а также процедуры агента CGM в соответствии с определениями, приведенными в стандарте IEEE 11073-20601-2014. Поэтому соответствующие части стандарта IEEE 11073-20601-2014 не воспроизводятся; скорее будут указаны специфические выборы и ограничения необязательных элементов (например, объектов, атрибутов и действий), а также специфические расширения (например, номенклатурные термины).

Иллюстративный обзор различных транзакций передачи сообщений в процессе типичного сеанса измерений приведен для примера варианта использования в приложении D в форме диаграммы последовательности.

8.2 Характеристики коммуникации

В этом подразделе определены ограничения по размеру блока данных прикладного протокола (application protocol data unit, APDU), передаваемому или получаемому агентом CGM. Небольшие размеры позволяют упростить реализации в терминах низких затрат и малой сложности.

Агент CGM, реализующий только специализацию данного прибора, не должен передавать какие-либо APDU длиннее N_{tx} и должен быть способен принимать любые APDU длиной вплоть до N_{rx} . В настоящем стандарте N_{tx} составляет 5120 октетов для реализаций, поддерживающих длительное хранение результатов измерений. При отсутствии свойства длительного хранения результатов измерений N_{tx} должно оставлять 896 октетов. Согласно настоящему стандарту N_{rx} должно оставлять 224 октета.

Для агента CGM, реализующего функции для других специализаций прибора, оценка верхней границы длины APDU будет следующей: агент не должен передавать какие-либо APDU длиннее суммы N_{tx} всех реализованных специализаций прибора и должен быть способен получать любые APDU длиной вплоть до суммы N_{rx} всех реализованных специализаций прибора. Если эти числа выше максимального размера, определенного в стандарте IEEE 11073-20601-2014, то должен использоваться последний.

Если ограничение по размеру APDU не позволяет включать определенное количество нескольких ждущих обработки измерений, выполненных агентом, то они передаются с помощью нескольких отчетов о событиях. Максимальное число измерений, разрешенное для включения в один отчет о событии, см. в 8.5.3.

8.3 Процедура ассоциации

8.3.1 Общие положения

Если не заявлено иное, то в соответствии с настоящим стандартом процедура ассоциации агента и менеджера CGM выполняется, как это указано в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

8.3.2 Процедура агента — запрос ассоциации

В запросе ассоциации, передаваемом агентом менеджеру:

- Версия процедуры ассоциации, используемая агентом, должна иметь значение *assoc-version1* (т. е. *assoc-version* = 0x80000000).

- Элемент структуры идентификатора протокола данных *DataProtoList* должен иметь значение *data-proto-id-20601* (т. е. *data-proto-id* = 0x5079).

- Поле *data-proto-info* должно иметь структуру *PhdAssociationInformation*, которая должна содержать следующие значения параметров:

- 1) Агент должен поддерживать *protocol-version2*. Поддержка любой другой версии может быть указана с помощью установки дополнительных битов. Когда используются протоколы выше *protocol-version2*, то агент должен продолжать использование только тех свойств, которые указаны в настоящем стандарте. Когда используются протоколы ниже *protocol-version2*, то агент должен использовать только свойства, определенные в этом протоколе.

- 2) По меньшей мере должны поддерживаться правила кодирования *MDER* (т. е. *encoding-rules* = 0x8000).

- 3) Версия используемой номенклатуры должна иметь значение *nom-version1* (т. е. *nomenclature-version* = 0x80000000).

- 4) Поле *functional-units* может иметь установленными биты тестовой ассоциации, но не должно иметь каких-либо других установленных битов.

- 5) Поле *system-type* должно иметь значение *sys-type-agent* (т. е. *system-type* = 0x00800000).

- 6) Поле *system-id* должно иметь значение атрибута *System-Id* объекта системы медицинского прибора агента. Менеджер может использовать это поле для определения идентичности CGM, с которым он ассоциируется, а также необязательно для реализации простой политики ограничения доступа.

- 7) Поле *dev-config-id* должно иметь значение атрибута *Dev-Configuration-Id* объекта системы медицинского прибора агента.

- 8) Если агент поддерживает только специализацию CGM, то поле, указывающее режимы запроса данных (*data-req-mode-capab*), поддерживаемые агентом CGM, должно иметь значение *data-req-supp-init-agent*.

- 9) Если агент поддерживает только специализацию CGM, то *data-req-init-manager-count* должен иметь значение 0, а *data-req-init-agent-count* — значение 1.

8.3.3 Процедура менеджера — ответ на запрос ассоциации

В сообщении ответа на запрос ассоциации, передаваемом менеджером:

- Поле *result* должно иметь значение соответствующего отклика из числа тех, что определены в стандарте IEEE 11073-20601-2014. Например, если все другие условия протокола ассоциации удовлетворены, то возвращается значение *accepted*, когда менеджер распознал идентификатор конфигурации *dev-config-id* агента, и *accepted-unknown-config* в противном случае.

- В элементе структуры *DataProtoList* идентификатор протокола данных должен иметь значение *data-proto-id-20601* (т. е. *data-proto-id* = 0x5079).

- Поле *data-proto-info* заполняется структурой *PhdAssociationInformation*, содержащей следующие значения параметров:

1) Менеджер, следующий данной специализации, должен поддерживать `protocol-version2`. Менеджер может поддерживать дополнительные версии протокола и выбирать их, если агент их предлагает.

2) Менеджер должен отвечать с помощью одного выбранного правила кодирования, которое поддерживается агентом и менеджером. Менеджер должен поддерживать по меньшей мере правила кодирования MDER.

3) Версия используемой номенклатуры должна иметь значение `nom-version1` (т. е. `nomenclature-version = 0x80000000`).

4) В поле `functional-units` все биты должны быть сброшены, кроме тех, что относятся к тестовой ассоциации.

5) Поле `system-type` должно иметь значение `sys-type-manager` (т. е. `system-type = 0x80000000`).

6) Поле `system-id` должно содержать уникальный системный идентификатор менеджера, который должен быть действительным идентификатором типа EUUI-64.

7) Поле `dev-config-id` должно иметь значение `manager-config-response (0)`.

8) Поле `data-req-mode-capab` должно иметь значение 0.

9) Если агент поддерживает только специализацию CGM, то `data-req-initagent-count` должен иметь значение 1, а `data-req-init-manager-count` должен иметь значение 0.

8.4 Процедура конфигурирования

8.4.1 Общие положения

Агент переходит в состояние «Конфигурирующий» (Configuring), если получает ответ на запрос ассоциации `accepted-unknown-config`. В этом случае должна выполняться процедура конфигурирования, определенная в стандарте IEEE 11073-20601-2014. В подразделе 8.4.2 описаны сообщения уведомления о конфигурации и ответа для агента CGM, имеющего идентификатор стандартной конфигурации 2500 (0x09C4). Как правило, менеджер уже должен знать стандартную конфигурацию. Однако в данном примере предполагается, что он ее не знает.

8.4.2 CGM — стандартная конфигурация (0x09C4)

8.4.2.1 Процедура агента

Агент выполняет процедуру конфигурирования, используя для отправки своей конфигурации менеджеру сообщение «Remote Operation Invoke | Confirmed Event Report» о событии MDC_NOTI_CONFIG (см. стандарт IEEE 11073-20601-2014). Для поля `event-info` используется структура ConfigReport (см. таблицу 4). Для агента CGM с идентификатором стандартной конфигурации 2500 (0x09C4) формат и содержание сообщения уведомления о конфигурации будут следующими:

0xE7	0x00			Тип APDU CHOICE (PrstApdu)
0x00	0x50			CHOICE.length = 80
0x00	0x4E			OCTET STRING.length = 78
0x00	0x02			invoke-id = 2 (начало DataApdu в кодировке. MDER)
0x01	0x01			CHOICE(Remote Operation Invoke Confirmed Event Report)
0x00	0x48			CHOICE.length = 72
0x00	0x00			obj-handle = 0 (объект MDS)
0xFF	0xFF	0xFF	0xFF	event-time (устанавливается равным 0xFFFFFFFF, если RelativeTime не поддерживается)
0x0D	0x1C			event-type = MDC_NOTI_CONFIG
0x00	0x3E			event-info.length = 62 (начало ConfigReport)
0x09	0xC4			config-report-id (значение Dev-Configuration-Id)
0x00	0x01			config-obj-list.count = 1 будет «объявлен» объект Measurement
0x00	0x38			config-obj-list.length = 56
0x00	0x06			obj-class = MDC_MOC_VMO_METRIC_NU
0x00	0x01			obj-handle = 1 (1-е измерение — глюкоза)
0x00	0x05			attributes.count = 5
0x00	0x30			attributes.length = 48
0x09	0x2F			attribute-id = MDC_ATTR_ID_TYPE
0x00	0x04			attribute-value.length = 4
0x00	0x02	0x71	0xD4	MDC_PART_SCADA MDC_CONC_GLU_ISF

0x0A	0x61			attribute-id = MDC_ATTR_SUPPLEMENTAL_TYPES
0x00	0x08			attribute-value.length = 8
0x00	0x01			SupplementalTypeList.count = 1
0x00	0x04			SupplementalTypeList.length = 4
0x00	0x80	0x72	0x39	MDC_PART_PHD_DM MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_SUBCUTANEOUS
0x0A	0x46			attribute-id = MDC_ATTR_METRIC_SPEC_SMALL
0x00	0x02			attribute-value.length = 2
0xC0	0x42			mss-avail-intermittent, mss-avail-stored-data, mss-acc-agent-initiated, mss-cat-calculation
0x09	0x96			attribute-id = MDC_ATTR_UNIT_CODE
0x00	0x02			attribute-value.length = 2
0x08	0x52			MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL
0x0A	0x55			attribute-id = MDC_ATTR_ATTRIBUTE_VALUE_MAP
0x00	0x0C			attribute-value.length = 12
0x00	0x02			AttrValMap.count = 2
0x00	0x08			AttrValMap.length = 8
0x0A	0x4C	0x00	0x02	MDC_ATTR_NU_VAL_OBS_BASIC value length = 2
0x0A	0x82	0x00	0x08	MDC_ATTR_TIME_STAMP_BO value length = 8

8.4.2.2 Процедура менеджера

Менеджер должен ответить на сообщение уведомления о конфигурации, используя сообщение «Remote Operation Response | Confirmed Event Report» о событии MDC_NOTI_CONFIG, в котором поле *event-info* имеет структуру ConfigReportRsp (см. таблицу 4). В качестве отклика на сообщение уведомления о стандартной конфигурации, приведенное в 8.4.2.1, менеджер передает содержание сообщения ответа на уведомление о конфигурации в следующем формате:

0xE7	0x00			APDU CHOICE Type (PrstA pdu)
0x00	0x16			CHOICE.length = 22
0x00	0x14			OCTET STRING.length = 20
0x00	0x02			invoke-id (отличает это сообщение от любых других)
0x02	0x01			CHOICE (Remote Operation Response Confirmed Event Report)
0x00	0x0E			CHOICE.length = 14
0x00	0x00			obj-handle = 0 (объект MDS)
0x00	0x00	0x00	0x00	currentTime = 0
0x0D	0x1C			event-type = MDC_NOTI_CONFIG
0x00	0x04			event-reply-info.length = 4
0x09	0xC4			ConfigReportRsp.config-report-id = 2500
0x00	0x00			ConfigReportRsp.config-result = accepted-config

8.5 Процедура выполнения

8.5.1 Общие положения

Данные измерений и информация о статусе поступают от агента CGM, находящегося в состоянии «Выполнение» (Operating). Если не заявлено иное, то согласно настоящему стандарту процедура выполнения у агента глюкометра должна соответствовать той, что указана в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

8.5.2 Атрибуты сервиса GET системы медицинского прибора CGM

Краткий обзор сервиса GET см. в таблице 5.

Если менеджер оставляет поле *attribute-id-list* в сообщении сервиса roiv-smip-get пустым, то агент CGM должен ответить сообщением сервиса rois-smip-get, в котором *attribute-list* содержит список всех реализованных атрибутов объекта MDS.

Если менеджер запрашивает специфические атрибуты объекта системы медицинского прибора, указанные в элементах поля *attribute-id-list*, и агент поддерживает эту возможность, то агент CGM отве-

чает сообщением сервиса `gors-smip-get`, в котором поле *attribute-list* содержит список тех запрошенных атрибутов объекта системы медицинского прибора, которые реализованы. Не требуется, чтобы агент CGM поддерживал эту возможность. Если она не реализована, то агент CGM отвечает, как это указано в разделе стандарта IEEE 11073-20601-2014, посвященном атрибутам объекта системы медицинского прибора.

8.5.3 Передача данных измерений

Сводку сервисов отчетов по событиям, доступных для передачи данных измерений, см. в таблицах 4 и 25.

Чтобы ограничить количество данных, передаваемых в блоке APDU, агент CGM не должен включать в отчет об одном событии более 25 временно хранящихся измерений. Если для передачи имеются более 25 измерений, то они должны быть переданы с использованием отчетов о нескольких событиях. Если имеется несколько измерений глюкозы, то вплоть до 25 измерений следует передать в отчете об одном событии. Как альтернатива, они могут быть переданы, используя отчет об одном событии для каждого измерения глюкозы. Однако в целях уменьшения общей длины сообщений и расхода производительности рекомендуется использовать предыдущую стратегию.

8.6 Синхронизация времени

Синхронизация времени между CGM и менеджером может использоваться для координации часов, используемых в отчетах о физиологических событиях. Следует помнить, что механизм синхронизации агента с менеджером не входит в область применения настоящего стандарта. Если синхронизация времени используется, это должно сообщаться в атрибуте *Mds-Time-Info* объекта системы медицинского прибора.

9 Тестовые ассоциации

Тестовые ассоциации (Test Association) предоставляет изготовителю механизм тестирования или комплексной демонстрации свойств продукта. В этом разделе определяется поведение стандартного агента CGM в процессе тестовой ассоциации. Поддержка тестовой ассоциации не обязательна.

9.1 Поведение в стандартной конфигурации

Согласно настоящему стандарту агент или менеджер, входящий в состояние тестовой ассоциации с идентификатором стандартной конфигурации CGM, должен войти в состояние «Выполнение» (Operating) в тестовом режиме. Нахождение в тестовом режиме по возможности должно сопровождаться визуальной индикацией любому пользователю. Нормальная функциональность должна быть приостановлена, и любые генерируемые тестовые данные не должны обрабатываться прибором как физиологические данные.

В течение 30 с после входа в состояние «Выполнение» (Operating) агент должен передать одно имитируемое измерение глюкозы 999 мг/дл (значение, никогда не появляющееся при нормальной работе и находящееся за пределами диапазона нормы). Если атрибут `measurement-status` числового объекта реализован, то должен быть установлен бит `test-data`.

Тестовая ассоциация завершается в манере, согласующейся с нормальным поведением агента при завершении ассоциации.

9.2 Поведение в расширенных конфигурациях

Настоящая спецификация не определяет тестовую ассоциацию, использующую расширенную конфигурацию.

10 Соответствие

10.1 Применимость

Настоящий стандарт должен использоваться вместе со стандартом IEEE 11073-20601-2014.

Реализация или система может соответствовать следующим элементам настоящего стандарта:

- иерархии классов информационной модели предметной области и определениям объектов (атрибуты объектов, уведомления, методы и определения типа данных);

- значениям номенклатурных кодов;
- модели протоколов и сервисной модели;
- коммуникационной модели сервиса (ассоциация и конфигурация).

10.2 Спецификация соответствия

В настоящем стандарте предлагаются уровни соответствия по отношению к строгому соблюдению требований к стандартному прибору, а также к использованию следующих расширений:

- Информационная модель конкретного прибора
- Использование атрибутов, диапазонов значений и методов доступа

Поставщик должен указать уровень соответствия реализации, основанной на настоящем стандарте, и предоставить подробную информацию о способе применения определений настоящего стандарта, а также любых расширений.

Спецификации предоставляются в форме набора заявлений о соответствии реализации (implementation conformance statement, ICS), как это детализировано в 10.4.

Настоящий стандарт используется вместе со стандартом IEEE 11073-20601-2014. Рекомендуется, чтобы заявления о соответствии реализации, созданные для стандарта IEEE 11073-20601-2014, могли при возможности ссылаться на заявления о соответствии реализации настоящему стандарту.

10.3 Уровни соответствия

10.3.1 Общие положения

В настоящем стандарте определяются следующие уровни соответствия.

10.3.2 Уровень соответствия 1: базовое соответствие

В приложении используются элементы информационной модели, сервисной модели и коммуникационной модели (иерархия объекта, действия, отчеты о событиях, а также определения типов данных), а также номенклатурная схема, определенная в стандартах IEEE 11073-20601-2014 и ISO/IEEE 11073-104zz. Реализованы все обязательные свойства, приведенные в таблицах определений объектов, а также в таблице заявлений о соответствии реализации. Кроме того, любые условно обязательные, рекомендованные или необязательные реализованные свойства должны отвечать требованиям стандартов IEEE 11073-20601-2014 и ISO/IEEE 11073-104zz.

10.3.3 Уровень соответствия 2: расширенная номенклатура (ACH.1 и/или ISO/IEEE 11073-10101:2004 [B6])

Уровень соответствия 2 удовлетворяет уровню соответствия 1, но также использует или добавляет расширения по меньшей мере в одной из моделей (информационную, сервисную, коммуникационную, номенклатурную). Расширения номенклатурных кодов должны соответствовать положениям стандарта ИСО/ИИЭР 11073-10101:2004 [B6] и располагаться в диапазоне местных расширений номенклатуры (0xF000 — 0xFFFF).

Расширения информационной или сервисной модели должны быть полностью определены в нотации ACH.1, где это уместно, и их поведение должно быть полностью описано в соответствии с положениями стандарта IEEE 11073-20601-2014 и/или ISO/IEEE 11073-20101:2004 [B8]. Все расширения должны быть описаны и включать ссылки на определения расширений, а если открытая ссылка на расширение отсутствует, то определение расширения следует приложить к заявлению о соответствии.

10.4 Заявления о соответствии реализации

10.4.1 Общий формат

Заявления о соответствии реализации предоставляются как общий документ о соответствии, представляющий собой набор таблиц, формы которых приведены в виде шаблонов в следующих подразделах.

В каждой таблице Заявления о соответствии реализации имеются следующие графы:

Индекс		Свойство	Ссылка	Запрос/Статус	Поддержка	Комментарии
--------	--	----------	--------	---------------	-----------	-------------

Заголовки граф таблицы имеют следующее значение:

- индекс: идентификатор (например, метка) специфического свойства.

- Свойство: кратко описывает характеристики, для которых было сделано заявление о соответствии.
- Ссылка: на пункт/раздел настоящего документа, или на внешний источник с целью определения свойства (может быть не заполненной).
- Запрос/Статус: указывает требование о соответствии (например, обязательный или рекомендуемый) — в некоторых случаях в настоящем стандарте не указаны требования о соответствии, однако запрашивается статус конкретного предоставляемого свойства.
- Поддержка: указывает на наличие или отсутствие свойства и дает какое-либо описание характеристик свойства в реализации. Эта графа должна заполняться разработчиком.
- Комментарий: содержит любую дополнительную информацию о свойстве. Эта графа должна заполняться разработчиком.

В 10.4.2—10.4.6 указаны форматы конкретных таблиц Заявления о соответствии реализации.

10.4.2 Общее заявление о соответствии реализации

В общем заявлении о соответствии реализации указаны версии/редакции, поддерживаемые реализацией, и описано высокоуровневое поведение системы. Общие заявления о соответствии реализации приведены в таблице 28.

Т а б л и ц а 28 — IEEE 11073-10425, таблица общих заявлений о соответствии реализации

Индекс ^a	Свойство	Ссылка	Запрос/Статус	Поддержка	Комментарии
GEN11073-10425-1	Описание реализации	—	Идентификация прибора/приложения. Описание функциональности		
GEN11073-10425-2	Стандарты и их редакции, которым следует реализация	(Документы стандартов)	(Набор существующих редакций)	(Набор поддерживаемых редакций)	
GEN11073-10425-3	Используемый номенклатурный документ и его редакция	(Документы стандартов)	(Набор существующих редакций)	(Набор поддерживаемых редакций)	
GEN11073-10425-4	Соблюдение соответствия — Уровень 1	См. 10.3.3	Базовая декларация соответствия о том, что прибор выполняет следующие требования соответствия стандарту IEEE 11073-10425: а) Все обязательные требования должны быть реализованы. б) Если реализованы условно обязательные, рекомендуемые и необязательные требования, то они должны соответствовать стандарту	Да/Нет («Нет» не предполагается, поскольку «Нет» подразумевает, что реализация не соответствует требованиям)	
GEN11073-10425-5	Соблюдение соответствия — Уровень 2	См. 6.3	В дополнение к GEN 11073-10425-4, если прибор реализует расширения и/или дополнения, то они должны соответствовать номенклатурным кодам из ACH.1 и/или положениям стандарта ISO/IEEE 11073-10101. Эти расширения также следует определить в таблицах заявлений о соответствии реализации, указывая на их ссылки	Да/Нет	

Окончание таблицы 28

Индекс ^а	Свойство	Ссылка	Запрос/Статус	Поддержка	Комментарии
GEN11073-10425-6	Дерево вложенности объектов	См. 6.3	Предоставляет диаграмму вложенности объекта (Object Containment Diagram), показывающую отношения между экземплярами объектов, используемыми приложением. Реализация, соответствующая стандарту, использует только отношения объектов, определенные в информационной модели предметной области		
GEN11073-10425-7	Используемый номенклатурный документ и его редакция	(Документы стандартов)	(Набор существующих редакций)	(Набор поддерживаемых редакций)	
GEN11073-10425-8	Кодирование структур данных	—	—	Описание методов кодирования структур данных ASN.1	
GEN11073-10425-9	Использование местных объектов	—	Используются ли в реализации объекты, которые не определены в информационной модели предметной области?	Да/Нет (Если «да», то объяснить в таблице 29)	
GEN11073-10425-10	Использование местных расширений номенклатуры	—	Использует ли реализация местные расширения номенклатуры (т.е. коды 0xF000-0xFFFF из ISO/IEEE 11073-10101:2004 [B6])? Местные расширения номенклатуры разрешены <i>лишь в том случае</i> , если стандартная номенклатура не содержит специфичные термины, требуемые приложению	Да/Нет (Если «да»: объяснить в Таблице 32)	
GEN11073-10425-11	Соответствие 11073-20601		Обеспечивает отчет по соответствию, требуемый стандартом IEEE 11073—20601:2014		
^а Префикс GEN11073-10425- используется как индекс в общей таблице заявлений о соответствии реализации.					

10.4.3 Заявление о соответствии реализации управляемого класса объекта информационной модели предметной области

Заявление о соответствии реализации управляемого класса объекта информационной модели предметной области определяет, какие объекты реализованы. Информация по каждому объекту должна предоставляться отдельной строкой в шаблоне таблицы 29.

Т а б л и ц а 29 — Шаблон таблицы заявления о соответствии реализации управляемого класса объекта информационной модели предметной области

Индекс	Свойство	Ссылка	Запрос/Статус	Поддержка	Комментарии
МОС- <i>л</i>	Описание объекта	Ссылка на пункт стандарта или другое место, где определен объект.	Реализован	Указать ограничения, например, максимальное количество поддерживаемых экземпляров	

Буква *л* в графе «Индекс» должна быть дескриптором объекта для реализации, имеющей предвзительно определенные объекты. В противном случае колонка «Индекс» должна просто быть уникальным номером (1..*m*).

Все местные объекты должны быть указаны и содержать либо ссылку на определение объекта, или, при отсутствии публично доступной ссылки, определение объекта должно быть добавлено к заявлению о соответствии.

Графа «Поддержка» должна указывать на любые ограничения на реализацию объекта.

Диаграмму включения объекта (диаграмму экземпляра класса) следует представить, как часть заявления о соответствии реализации управляемого класса объекта информационной модели предметной области.

10.4.4 Заявление о соответствии реализации атрибутов управляемых классов объектов

Заявление о соответствии реализации атрибутов управляемых классов объектов определяет, какие атрибуты, включая любые унаследованные атрибуты, используются/поддерживаются в каждом объекте реализации. Информация о каждом атрибуте объекта должна быть предоставлена в отдельной строке шаблона таблицы 30. Отдельное заявление о соответствии реализации атрибутов управляемых классов объектов должно предоставляться по каждому объекту.

Т а б л и ц а 30 — Шаблон таблицы заявления о соответствии реализации атрибутов управляемых классов объектов

Индекс	Свойство	Ссылка	Запрос/Статус	Поддержка	Комментарии
ATTR- <i>л-х</i>	Имя атрибута. Расширенные атрибуты также должны иметь идентификатор атрибута	Заполнить ссылку на структуру АСН.1, если атрибут не определен в настоящем стандарте	M = Mandatory (обязательный)/ C = Conditional (условно обязательный)/ R = Recommended (рекомендуемый)/ O = Optional (необязательный) (в соответствии с определением в таблицах определений атрибутов)	Реализован? Да/Нет Статический/Динамический Указать ограничения (например, диапазоны значений). Описать, как осуществляется доступ к атрибуту (например, Get, Set, передается в отчете о событии конфигурирования, передается в отчете о событии с данными). Описать любые специфичные ограничения	

Все местные атрибуты должны быть указаны и должны содержать ссылку на определение атрибута. При отсутствии публично доступной ссылки определение атрибута должно быть добавлено к заявлению о соответствии.

В графе «Поддержка» должно быть указано, реализован ли атрибут; а для расширенных атрибутов — является ли значение атрибута статическим или динамическим; любые диапазоны значений; ограничения по доступу к атрибуту или доступности атрибута; а также любая другая информация.

Буква *л* в графе «Индекс» обозначает идентификатор управляемого объекта, для которого предоставляется таблица (т. е. индекс управляемого объекта, указанный в заявлении о соответствии реализации управляемого класса объекта). Для каждого управляемого объекта имеет отдельная таблица.

Буква *х* в графе «Индекс» обозначает уникальный порядковый номер (1..*m*).

10.4.5 Заявление о соответствии реализации уведомлений управляемых классов объектов

В заявлении о соответствии реализации уведомлений управляемых классов объектов указываются все реализованные уведомления (как правило, в форме сервиса отчета о событии), выдаваемые

агентом. Таблица 31 задает используемый шаблон. Для каждого управляемого объекта, поддерживающего специальные объектные уведомления, должна предоставляться отдельная таблица.

Т а б л и ц а 31 — Шаблон таблицы заявления о соответствии реализации уведомлений управляемых классов объектов

Индекс	Свойство	Ссылка	Запрос/ Статус	Поддержка	Комментарии
NOTI- <i>l</i> - <i>x</i>	Имя и идентификатор уведомления	Ссылка на пункт стандарта или другое место, где определено событие		В графе «Поддержка» указывается, как передается уведомление, а также приводятся любые ограничения	

Буква *l* в графе «Индекс» обозначает идентификатор управляемого объекта, для которого предоставляется таблица (т. е. индекс управляемого объекта, указанный в заявлении о соответствии реализации управляемого класса объекта). Для каждого управляемого объекта, поддерживающего специальные уведомления (т. е. события), имеется отдельная таблица.

Буква *x* в графе «Индекс» обозначает уникальный порядковый номер (1..*m*).

Все местные уведомления должны быть указаны и должны содержать ссылку на определение уведомления. При отсутствии публично доступной ссылки определение уведомления должно быть добавлено к заявлению о соответствии.

10.4.6 Заявление о соответствии номенклатуры управляемых классов объектов

Заявление о соответствии номенклатуры управляемых классов объектов указывает все нестандартные номенклатурные коды, используемые агентом. Таблица 32 задает используемый шаблон. Для каждого элемента номенклатуры должна использоваться одна строка таблицы.

Т а б л и ц а 32 — Шаблон для таблицы заявления о соответствии номенклатуры управляемых классов объектов

Индекс	Свойство	Ссылка	Запрос/Статус	Поддержка	Комментарии
NOME- <i>n</i>	Имя и значение номенклатуры	Ссылка на пункт стандарта или другое место, где определена или использована номенклатура		Описывает, как используется номенклатура. Описывает любые специфические ограничения	

Буква *n* в колонке «Индекс» обозначает уникальный порядковый номер (1..*m*).

Приложение А
(справочное)

Библиография

Библиографические ссылки являются ресурсами, предоставляющими дополнительный или полезный материал, но не требующие понимания или использования с целью реализации настоящего стандарта. Ссылки на эти ресурсы даны только с целью информирования.

- [B1] IEC 60601-1:2005, Ed. 3, Medical electrical equipment — Part 1: General requirements for basic safety and essential performance (Из. 3, Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности с учетом основных функциональных характеристик)¹
- [B2] IEC 60601-2, Medical electrical equipment — Part 2: Particular requirements for the basic safety and essential performance for specific device (See the entire series of standards, Part 2-1 through Part 2-51) (Изделия медицинские электрические. Часть 2. Частные требования к безопасности с учетом основных функциональных характеристик специального оборудования (См. всю серию стандартов, Часть 2-1 до Часть 2-51))
- [B3] IEC 62304:2006/EN 62304:2006, Medical device software — Software life cycle processes (Изделия медицинские. Программное обеспечение. Процессы жизненного цикла)²
- [B4] IEC 80001-1:2010, Application of risk management for IT-networks incorporating medical devices — Part 1: Roles, responsibilities, and activities (Информатизация здоровья. Менеджмент рисков в информационно-вычислительных сетях с медицинскими приборами. Часть 1. Роли, ответственности и действия)
- [B5] ISO 14971:2007, Medical devices — Application of risk management to medical devices (Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям)³
- [B6] ISO/IEEE 11073-10101:2004, ISO/IEEE 11073-10101:2004, Health informatics — Point-of-care medical device communication — Part 10101: Nomenclature (Информатизация здоровья. Информационное взаимодействие с персональными медицинскими приборами. Часть 10101. Номенклатура)
- [B7] ISO/IEEE 11073-10201:2004, Health informatics — Point-of-care medical device communication — Part 10201: Domain information model (Информатизация здоровья. Информационное взаимодействие с персональными медицинскими приборами. Часть 10201. Информационная модель предметной области)
- [B8] ISO/IEEE 11073-20101:2004, Health informatics — Point-of-care medical device communication — Part 20101: Application profiles — Base standard (Информационное взаимодействие с персональными медицинскими приборами. Часть 20101. Прикладные профили. Базовый стандарт)
- [B9] ITU-T Rec. X.680-2002, Information technology — Abstract Syntax Notation One (ASN.1): Specification of basic notation (Информационная технология. Абстрактная синтаксическая нотация версии один (ASN.1). Спецификация основной нотации)

⁸⁾ Публикации МЭК ЕС можно получить в Международной электротехнической комиссии (<http://www.iec.ch/>). Публикации МЭК также можно получить в США в Американском национальном институте стандартов (<http://www.ansi.org/>).

⁹⁾ Публикации ЕН по европейским стандартам можно получить в Европейском комитете по стандартизации (СЕН) (<http://www.cen.eu/>).

¹⁰⁾ Публикации ИСО можно получить в Центральном секретариате ИСО (<http://www.iso.org/>). Публикации ИСО также можно получить в США в Американском национальном институте стандартов (<http://www.ansi.org/>).

¹¹⁾ Публикации ISO/IEEE можно получить в Центральном секретариате ИСО, 1, ch. de la Voie-Creuse, Case Postale 56, CH-1211, Geneva 20, Switzerland (<http://www.iso.ch/>). Публикации ISO/IEEE также можно получить в Институте инженеров по электротехнике и радиоэлектронике (<http://standards.ieee.org/>).

¹²⁾ Публикации МСЭ можно получить в Международном союзе электросвязи (<http://www.itu.int/>). Данную спецификацию можно найти по адресу <http://www.itu.int/ITU-T/studygroups/com17/languages/X.680-0207.pdf>.

Приложение В
(обязательное)

Дополнительные определения АСН.1

В.1 Статус PHD DM, статус CGM, а также отображения битов статуса измерений

Расширение класса перечислений для статуса PHD DM требует следующего определения структуры в нотации АСН.1:

```
PHDDMStat ::= BITS-32 {
  device-status-undetermined (0),
  device-status-reset (1),
  — зарезервирован для будущего расширения (2),
  — зарезервирован для будущего расширения (3),
  — зарезервирован для будущего расширения (4),
  device-status-error (5),
  device-status-error-mechanical (6),
  device-status-error-electronic (7),
  device-status-error-software (8),
  device-status-error-battery (9),
  — зарезервирован для будущего расширения (10),
  — зарезервирован для будущего расширения (11),
  — зарезервирован для будущего расширения (12),
  — зарезервирован для будущего расширения (13),
  — зарезервирован для будущего расширения (14),
  device-status-service (15),
  device-status-service-time-sync-required (16)
  device-status-service-calibration-required (17),
  device-status-service-replenishment-required (18),
  — зарезервирован для будущего расширения (19),
  — зарезервирован для будущего расширения (20),
  — зарезервирован для будущего расширения (21),
  — зарезервирован для будущего расширения (22),
  — зарезервирован для будущего расширения (23),
  — зарезервирован для будущего расширения (24),
  device-status-battery-low (25),
  device-status-battery-depleted (26),
  device-status-battery-replaced (27),
  device-status-battery-interrupted (28),
  — зарезервирован для будущего расширения (29),
  — зарезервирован для будущего расширения (30),
  — зарезервирован для будущего расширения (31)
}
```

Объект перечисления для статуса CGM требует следующего определения структуры в нотации АСН.1:

```
CGMStat ::= BITS-32 {
  sensor-session-stopped(0),
  sensor-type-incorrect(2),
  sensor-malfunction(3),
  device-specific-alert(4),
  sensor-calibration-not-allowed(7),
  sensor-calibration-recommended(8),
  sensor-calibration-required(9),
  sensor-temp-too-high(10),
  sensor-temp-too-low(11),
  sensor-result-below-patient-low(12),
  sensor-result-above-patient-high(13),
```

```
sensor-low-hypo(14),  
sensor-high-hyper(15),  
sensor-rate-decrease-exceeded(16),  
sensor-rate-increase-exceeded(17),  
sensor-result-too-low(18),  
sensor-result-too-high(19),  
sensor-com-out-of-range(20)  
}
```

Расширение атрибута Metric Measurement-Status требует следующего определения структуры в нотации

ASN.1:

```
MeasurementStatus ::= BITS-16 {  
invalid(0),  
questionable(1),  
not-available(2),  
calibration-ongoing(3),  
test-data(4),  
demo-data(5),  
validated-data(8),  
early-indication(9),  
msmt-ongoing(10),  
msmt-state-in-alarm(14),  
msmt-state-al-inhibited(15)  
}
```

В.2 Числовое расширение для доверия к измерению

Расширения объекта глюкозы, характеризующие доверие к измерению, требуют следующего определения структуры в нотации ASN.1:

```
--  
-- Атрибут Measurement-Confidence-95 определяет нижнюю и верхнюю границы диапазона,  
-- в котором изготовитель на 95 % уверен, что значения измерений действительны  
--  
-- П р и м е ч а н и е — Единица измерения для нижних и верхних границ та же, что и для измерений.  
--  
MeasurementConfidence95 ::= SEQUENCE {  
lower-bound SFLOAT-type,  
upper-bound SFLOAT-type  
}
```

Приложение С
(обязательное)

Присвоение идентификаторов

С.1 Общие положения

В этом приложении приведены номенклатурные коды, используемые в настоящем документе и отсутствующие в стандарте IEEE 11073-20601-2014. Нормативные определения, отсутствующие в данном приложении, можно найти в стандарте IEEE 11073-20601-2014.

С.2 Определение терминов и кодов

Использованная ниже форма позаимствована из стандарта ISO/IEEE 11073-10101:2004 [B6].

* Из блока «Коммуникационная инфраструктура» (MDC_PART_INFRA)

```
#define MDC_DEV_SPEC_PROFILE_CGM          4122 /* Профиль специализации глюкометра непрерывного действия*/
```

* Из блока «Медицинское диспетчерское управление и сбор данных» (MDC_PART_SCADA)

```
#define MDC_CONC_GLU_CAPILLARY_WHOLEBLOOD 29112 /* Концентрация глюкозы
```

в капиллярной цельной крови */

```
#define MDC_CONC_GLU_CAPILLARY_PLASMA     29116 /* Концентрация глюкозы
```

в капиллярной плазме */

```
#define MDC_CONC_GLU_VENOUS_WHOLEBLOOD    29120 /* Концентрация глюкозы
```

в венозной цельной крови */

```
#define MDC_CONC_GLU_VENOUS_PLASMA        29124 /* Концентрация глюкозы
```

в венозной плазме */

```
#define MDC_CONC_GLU_ARTERIAL_WHOLEBLOOD  29128 /* Концентрация глюкозы
```

в артериальной цельной крови */

```
#define MDC_CONC_GLU_ARTERIAL_PLASMA      29132 /* Концентрация глюкозы
```

в артериальной плазме */

```
#define MDC_CONC_GLU_CONTROL              29136 /* Концентрация глюкозы
```

в контрольном растворе */

```
#define MDC_CONC_GLU_ISF                  29140 /* Концентрация глюкозы
```

в тканевой жидкости*/

```
#define MDC_CONC_GLU_UNDETERMINED_WHOLEBLOOD 29292 /* Концентрация глюкозы
```

в не определенной цельной крови */

```
#define MDC_CONC_GLU_UNDETERMINED_PLASMA  29296 /* Концентрация глюкозы
```

в не определенной плазме */

* Из блока «Управление заболеванием с помощью персонального медицинского прибора» (MDC_PART_PHD_DM)

```
#define MDC_PHD_DM_DEV_STAT                20000 /* Общее управление
```

заболеванием с помощью ПМП. Статус прибора */

```
#define MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_UNDETERMINED 29237 /* Контекст измерения
```

глюкозы, указывающий, что место образца не определено */

```
#define MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_OTHER    29238 /* Контекст измерения
```

глюкозы, указывающий, что место образца другое (не совпадает с имеющимися вариантами) */

```
определить DC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_FINGER 29240 /* Контекст измерения
```

глюкозы, указывающий, что место взятия проб — палец*/

<code>#define MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_SUBCUTANEOUS</code>	29241	<i>/* Контекст измерения</i>
<code>глюкозы, указывающий, что место взятия проб — подкожное*/</code>		
<code>#define MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_AST</code>	29244	<i>/* Контекст измерения</i>
<code>глюкозы, указывающий, что место взятия проб — альтернативное</code>		
<code>*/</code>		
<code>#define MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_EARLOBE</code>	29248	<i>/* Контекст измерения</i>
<code>глюкозы, указывающий, что место взятия проб — мочка уха*/</code>		
<code>#define MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_CTRL SOLUTION</code>	29252	<i>/* Контекст измерения</i>
<code>глюкозы, указывающий, что место взятия проб — контрольный</code>		
<code>раствор */</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_TREND</code>	29400	<i>/* Выявление тренда</i>
<code>концентрации глюкозы */</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLDS_LOW_HIGH</code>	29404	<i>/* Нижнее и верхнее</i>
<code>пороговое значение концентрации глюкозы для пациента */</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_LOW</code>	29405	<i>/* Нижнее пороговое</i>
<code>значение концентрации глюкозы для пациента */</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_HIGH</code>	29406	<i>/* Верхнее пороговое</i>
<code>значение концентрации глюкозы для пациента */</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_THRESHOLDS_HYPO_HYPER</code>	29408	<i>/* Критичный</i>
<code>диапазон концентрации глюкозы */</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_THRESHOLD_HYPO</code>	29409	<i>/* Нижнее</i>
<code>критичное значение концентрации глюкозы*/</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_THRESHOLD_HYPER</code>	29410	<i>/* Верхнее</i>
<code>критичное значение концентрации глюкозы*/</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLDS</code>	29412	<i>/* Пороговые значения</i>
<code>скорости изменения концентрации глюкозы*/</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLD_INCREASE</code>	29413	<i>/* Пороговое значение</i>
<code>скорости возрастания концентрации глюкозы */</code>		
<code>#define MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLD_DECREASE</code>	29414	<i>/* Пороговое значение</i>
<code>скорости убывания концентрации глюкозы */</code>		
<code>#define MDC_CGM_SENSOR_CALIBRATION</code>	29428	<i>/* Калибровка датчика</i>
<code>непрерывного мониторинга концентрации глюкозы*/</code>		
<code>#define MDC_CGM_SENSOR_RUN_TIME</code>	29432	<i>/* Срок службы</i>
<code>датчика непрерывного мониторинга концентрации глюкозы*/</code>		
<code>#define MDC_CGM_SENSOR_SAMPLE_INTERVAL</code>	29436	<i>/* Интервал отбора</i>
<code>проб датчиком непрерывного мониторинга концентрации глюкозы*/</code>		
<code>#define MDC_CGM_DEV_STAT</code>	29452	<i>/* Статус прибора</i>
<code>непрерывного мониторинга концентрации глюкозы */</code>		
<code>#define MDC_CGM_DEV_TYPE_SENSOR</code>	29460	<i>/* Тип датчика</i>
<code>прибора мониторинга */</code>		
<code>#define MDC_CGM_DEV_TYPE_TRANSMITTER</code>	29461	<i>/* Тип передатчика</i>
<code>прибора мониторинга */</code>		
<code>#define MDC_CGM_DEV_TYPE_RECEIVER</code>	29462	<i>/* Тип приемника</i>
<code>прибора мониторинга */</code>		
<code>#define MDC_CGM_DEV_TYPE_OTHER</code>	29463	<i>/* Другой тип</i>
<code>прибора мониторинга (не совпадает с имеющимися вариантами)</code>		
<code>*/</code>		
<code>/* Из блока «Инфраструктура объекта» (MDC_PART_OBJ)</code>		
<code>*****</code>		
<code>#define MDC_ATTR_THRES_NOTIF_TEXT_STRING</code>	2696	<i>/* Атрибут числового</i>
<code>объекта — текстовая строка уведомления о пороговом значении</code>		
<code>*/</code>		

```

#define MDC_ATTR_MSMT_CONFIDENCE_95                2700      /* Атрибут числового
объекта — доверие к измерению */
/*****
* Из блока «Размерности» (MDC_PART_DIM)
*****/

#define MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL                      2130      /* Общая размерность
мг/дл */
#define MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L                   4722      /* Общая размерность
мкмоль/л */
#define MDC_DIM_HR                                  2240      /* Общая размерность
час */
#define MDC_DIM_MIN                                  2208      /* Общая размерность
минута */
#define MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL_PER_MIN             4724      /* Общая размерность
мг/дл в минуту */
#define MDC_DIM_MILLI_MOLE_PER_L_PER_MIN           4728      /* Общая размерность
мк моль/л в минуту */

```

С.3 Систематическое создание терминов и кодов

Систематическое создание терминов и кодов описано в таблице С.1.

Т а б л и ц а С.1 — Систематическое создание терминов и кодов

Систематическое имя	Общий термин	Обозначение	Описание/ определение	ID ссылки	Код
Disease Management Device Status Personal Health Device	Статус PHD DM		Объект, содержащий общий статус прибора при управлении заболеванием с помощью ПМП	MDC_PHD_DM_DEV_STAT	20000
Glucose Concentration Trend	Тренд глюкозы		Объект, содержащий тренд концентрации глюкозы	MDC_CONC_GLU_TREND	29400
Glucose Concentration Thresholds Patient Low High	Нижнее и верхнее пороговое значение глюкозы для пациента		Объект, содержащий нижнее и верхнее пороговое значение концентрации глюкозы для пациента	MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLDS_LOW_HIGH	29404
Glucose Concentration Threshold Patient Low	Нижнее пороговое значение глюкозы для пациента		Нижнее пороговое значение концентрации глюкозы для пациента	MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_LOW	29405
Glucose Concentration Threshold Patient High	Верхнее пороговое значение глюкозы для пациента		Верхнее пороговое значение концентрации глюкозы для пациента	MDC_CONC_GLU_PATIENT_THRESHOLD_HIGH	29406
Glucose Concentration Thresholds Hypo Hyper	Критичный диапазон концентрации глюкозы		Объект, содержащий гипогликемические и гипергликемические пороговые значения концентрации глюкозы	MDC_CONC_GLU_THRESHOLDS_HYPO_HYPER	29408
Glucose Concentration Threshold Hypo	Нижний предел критичного диапазона концентрации глюкозы		Гипогликемическое пороговое значение концентрации глюкозы	MDC_CONC_GLU_THRESHOLD_HYPO	29409

Продолжение таблицы С.1

Систематическое имя	Общий термин	Обозначение	Описание/ определение	ID ссылки	Код
Glucose Concentration Threshold Hyper	Верхний предел критического диапазона концентрации глюкозы		Гипергликемическое пороговое значение концентрации глюкозы	MDC_CONC_GLU_THRESHOLD_HYPER	29410
Glucose Concentration Rate Thresholds	Пороговые значения скорости изменения глюкозы		Объект, содержащий пороговые значения скорости изменения концентрации глюкозы.	MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLDS	29412
Glucose Concentration Rate Threshold Increase	Пороговое значение скорости повышения глюкозы		Пороговое значение скорости повышения концентрации глюкозы	MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLD_INCREASE	29413
Glucose Concentration Rate Threshold decrease	Пороговое значение скорости понижения глюкозы		Пороговое значение скорости понижения концентрации глюкозы	MDC_CONC_GLU_RATE_THRESHOLD_DECREASE	29414
CGM Sensor Calibration	Калибровка датчика CGM		Объект, содержащий характеристику калибровки датчика CGM	MDC_CGM_SENSOR_CALIBRATION	29428
CGM Sensor Run Time	Срок службы датчика CGM		Объект, содержащий срок службы датчика CGM	MDC_CGM_SENSOR_RUN_TIME	29432
CGM Sensor Sampling Interval	Интервал отбора проб датчика CGM		Объект, содержащий интервал отбора проб датчика CGM	MDC_CGM_SENSOR_SAMPLE_INTERVAL	29436
CGM Device Status	Статус прибора CGM		Объект, содержащий статус прибора CGM	MDC_CGM_DEV_STAT	29452
CGM Device Type Sensor	Датчик CGM		Тип датчика прибора CGM	MDC_CGM_DEV_TYPE_SENSOR	29460
CGM Device Type Transmitter	Передачик CGM		Тип передатчика прибора CGM	MDC_CGM_DEV_TYPE_TRANSMITTER	29461
CGM Device Type Receiver	Приемник CGM		Тип приемника прибора CGM	MDC_CGM_DEV_TYPE_RECEIVER	29462
CGM Device Type Other	Иной тип прибора CGM		Иной тип прибора CGM. Используется, когда тип прибора не совпадает с имеющимися вариантами	MDC_CGM_DEV_TYPE_OTHER	29463
Attribute Threshold Notification	Текстовая строка уведомления о пороговом значении		Атрибут числового объекта, содержащий описательную текстовую строку, сопровождающую уведомление о пороговом значении	MDC_ATTR_THRES_NOTIFICATION_TEXT_STRING	2696

Окончание таблицы С.1

Систематическое имя	Общий термин	Обозначение	Описание/определение	ID ссылки	Код
Attribute Measurement Confidence	Границы 95 %-ного доверия к измерению		Атрибут числового объекта, содержащий нижнюю и верхнюю границу диапазона, в котором изготовитель на 95 % уверен в действительности фактического значения измерения	MDC_ATTR_MSMT_CONFIDENCE_95	2700

Приложение D
(справочное)

Примеры последовательности сообщений

На рисунке D.1 показана диаграмма последовательности процедуры обмена сообщениями, соответствующей следующему варианту использования. Пользователь агента прибора CGM намерен впервые подсоединить его к менеджеру. CGM способен измерять глюкозу.

а) Когда пользователь подсоединяет CGM, то менеджер не распознает конфигурацию агента и передает ответ на запрос ассоциации, поступивший от агента, с результатом *accepted-unknown-config*.

б) В связи с этим агент передает менеджеру информацию о своей конфигурации. После получения подтверждения от менеджера о приеме конфигурации агента, прибор агента готов передавать измерения. Оба прибора переходят в состояние «Выполнение» (Operating).

с) После этого менеджер может запросить атрибуты объекта системы медицинского прибора агента, отправив сообщение с данными, содержащими команду «Remote Operation Invoke | Get» (вызов удаленной операции | получить). Следует помнить, что менеджер может запросить атрибуты объекта системы медицинского прибора, как только агент перейдет в состояние «Ассоциирован» (Associated), включая подсостояния «Конфигурирующий» (Configuring) и «Выполнение» (Operating). В качестве ответа агент передает менеджеру свои атрибуты объекта системы медицинского прибора, используя сообщение с данными, содержащими команду «Remote Operation Response | Get».

д) На следующем шаге пользователь прибора агента выполняет несколько измерений в течение определенного времени. Данные измерений передаются менеджеру, используя не подтверждаемые отчеты о событиях.

е) Пользователь завершает сеанс измерений (например, нажимая соответствующую кнопку на приборе или просто не используя прибор дольше определенного периода времени). В результате агент прекращает ассоциацию с менеджером, посылая запрос на завершение ассоциации. Менеджер возвращает ответ на завершение ассоциации.

ф) Когда агент запрашивает установление ассоциации с менеджером в следующем сеансе измерений (например, на следующий день), то результатом в ответе менеджера будет *accepted*, поскольку он уже знает конфигурацию агента из предыдущего сеанса измерений. Оба прибора переходят непосредственно в состояние «Выполнение».

г) В заключение, два последних показанных шага аналогичны шагу пункта д) и пункта е). Пользователь выполняет несколько неподтверждаемых измерений, за которыми следует разъединение связи.

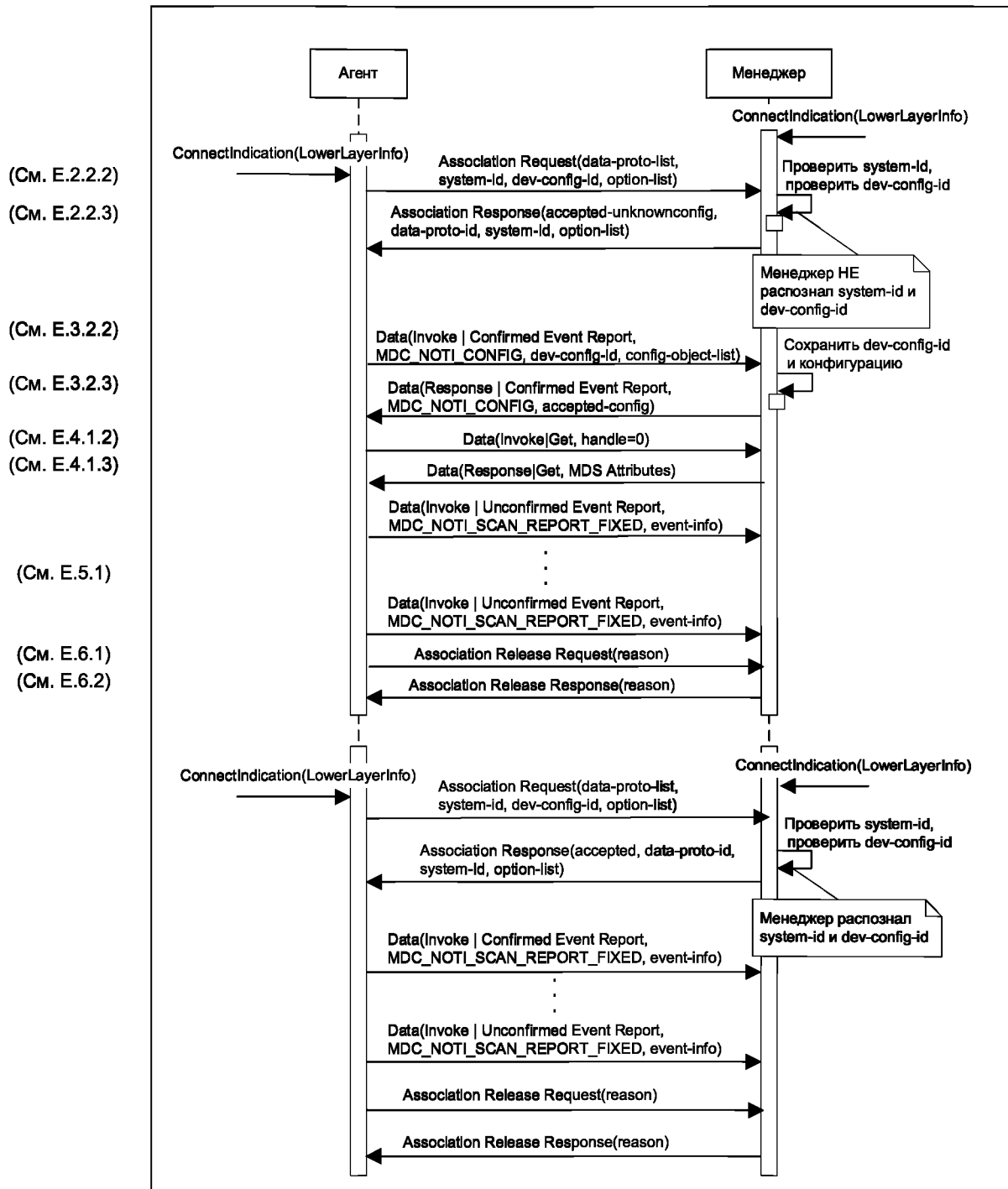


Рисунок D.1 — Диаграмма последовательности для примера варианта использования глюкометра непрерывного действия

Приложение Е
(справочное)

Примеры блока данных протокола

Е.1 Общие положения

В этом приложении показаны двоичные примеры сообщений, которыми обмениваются агент CGM и менеджер. Три различных сценария, описывающих обмена информацией об ассоциации и конфигурации, представлены в Е.2 и Е.2.4. Первый сценарий иллюстрирует вариант, когда агент намеревается работать с использованием расширенной конфигурации. При этом у менеджера нет конфигурации, объявленной агентом при предыдущей ассоциации. Во втором сценарии показано, что агента представляет менеджеру ту же самую расширенную конфигурацию, а у менеджера сохранилась ранее переданная конфигурация. В последнем сценарии агент представляет менеджеру стандартную конфигурацию, и менеджер располагает этой конфигурацией, поскольку она была у него заранее запрограммирована.

Е.2 Обмен информацией об ассоциации

Е.2.1 Общие положения

Когда установлено транспортное соединение между менеджером и агентом, то они оба переходят в состояние «Не ассоциирован (Unassociated)». Когда агент передает запрос ассоциации, то менеджер и агент переходят в состояние «Ассоциирующий» (Associating).

Е.2.2 Расширенная конфигурация

Е.2.2.1 Общие положения

В этом обмене агент посылает запрос ассоциации, намереваясь использовать расширенную конфигурацию в процессе передачи измерений. Однако у менеджера нет этой конфигурации.

Е.2.2.2 Запрос ассоциации

Агент CGM посылает следующее сообщение менеджеру. Агент собирается ассоциироваться с использованием расширенной конфигурации.

0xE2	0x00								APDU CHOICE Type (AarqApu)
0x00	0x32								CHOICE.length = 50
0x80	0x00	0x00	0x00						assoc-version
0x00	0x01	0x00	0x2A						data-proto-list.count = 1 length = 42
0x50	0x79								data-proto-id = data-proto-id-20601
0x00	0x26								data-proto-info length = 38
0x80	0x00	0x00	0x00						protocolVersion
0x80	0x00								правила кодирования = MDER
0x80	0x00	0x00	0x00						nomenclatureVersion
0x00	0x00	0x00	0x00						functionalUnits — возможность тестовой ассоциации отсутствует
0x00	0x80	0x00	0x00						systemType = sys-type-agent
0x00	0x08								system-id length = 8 и значение (специфичны для изготовителя и прибора)
0x11	0x22	0x33	0x44	0x55	0x66	0x77	0x88		dev-config-id — расширенная конфигурация
0x40	0x00								data-req-mode-flags
0x01	0x00								data-req-init-agent-count = 1 data-req-init-manager-count = 0
0x00	0x00	0x00	0x00						optionList.count = 0 optionList.length = 0

Е.2.2.3 Ответ на запрос ассоциации

Менеджер отвечает агенту, что он может ассоциироваться, но не имеет расширенной конфигурации CGM (т. е. агенту необходимо послать свою конфигурацию).

0xE3	0x00								APDU CHOICE Type (AareApu)
0x00	0x2C								CHOICE.length = 44
0x00	0x03								result = accepted-unknown-config
0x50	0x79								data-proto-id = 20601

0x00	0x26							data-proto-info length = 38
0x80	0x00	0x00	0x00					protocolVersion
0x80	0x00							правила кодирования = MDER
0x80	0x00	0x00	0x00					nomenclatureVersion
0x00	0x00	0x00	0x00					functionalUnits — нормальная ассоциация
0x80	0x00	0x00	0x00					systemType = sys-type-manager
0x00	0x08							system-id length = 8 и значение (специфичны для изготовителя и прибора)
0x88	0x77	0x66	0x55	0x44	0x33	0x22	0x11	
0x00	0x00							Ответ менеджера на config-id всегда 0
0x00	0x00	0x00	0x00					Ответ менеджера на data-req-mode-cap всегда 0
0x00	0x00	0x00	0x00					optionList.count = 0 optionList.length = 0

Е.2.3 Ранее известная расширенная конфигурация

Е.2.3.1 Общие положения

Данный обмен иллюстрирует транзакцию, имеющую место после сеанса, начатого обменом наподобие описанного в Е.2.2.

Е.2.3.2 Запрос ассоциации

Агент СGM посылает следующее сообщение менеджеру. Агент собирается ассоциироваться с использованием расширенной конфигурации.

0xE2	0x00							APDU CHOICE Type (AarqApdu)
0x00	0x32							CHOICE.length = 50
0x80	0x00	0x00	0x00					assoc-version
0x00	0x01	0x00	0x2A					data-proto-list.count = 1 length = 42
0x50	0x79							data-proto-id = data-proto-id-20601
0x00	0x26							data-proto-info length = 38
0x80	0x00	0x00	0x00					protocolVersion
0x80	0x00							правила кодирования = MDER
0x80	0x00	0x00	0x00					nomenclatureVersion
0x00	0x00	0x00	0x00					functionalUnits — отсутствует возможность тестовой ассоциации
0x00	0x80	0x00	0x00					systemType = sys-type-agent
0x00	0x08							system-id length = 8 и значение (специфичны для изготовителя и прибора)
0x11	0x22	0x33	0x44	0x55	0x66	0x77	0x88	
0x40	0x00							dev-config-id — расширенная конфигурация
0x00	0x01							data-req-mode-flags
0x01	0x00							data-req-init-agent-count = 1 data-req-init-manager-count = 0
0x00	0x00	0x00	0x00					optionList.count = 0 optionList.length = 0

Е.2.3.3 Ответ на запрос ассоциации

Менеджер отвечает агенту, что он может ассоциироваться, распознает, принимает и имеет расширенную конфигурацию СGM (т.е. агенту не нужно передавать свою конфигурацию).

0xE3	0x00							APDU CHOICE Type (AareApdu)
0x00	0x2C							CHOICE.length = 44
0x00	0x00							result = accepted
0x50	0x79							data-proto-id = 20601
0x00	0x26							data-proto-info length = 38
0x80	0x00	0x00	0x00					protocolVersion
0x80	0x00							правила кодирования = MDER
0x80	0x00	0x00	0x00					nomenclatureVersion
0x00	0x00	0x00	0x00					functionalUnits — нормальная ассоциация
0x80	0x00	0x00	0x00					systemType = sys-type-manager
0x88	0x77	0x66	0x55	0x44	0x33	0x22	0x11	
0x00	0x00							Ответ менеджера на config-id всегда 0
0x00	0x00	0x00	0x00					Ответ менеджера на data-req-mode-cap всегда 0
0x00	0x00	0x00	0x00					optionList.count = 0 optionList.length = 0

E.2.4 Стандартная конфигурация

E.2.4.1 Общие положения

Данная транзакция может произойти, если агент представит запрос ассоциации, содержащий идентификатор dev-config-id, соответствующий стандартной конфигурации. Менеджер имеет конфигурацию, поскольку он запрограммирован на эту конфигурацию в соответствии с информацией, представленной в настоящем стандарте.

E.2.4.2 Запрос ассоциации

Агент CGM посылает следующее сообщение менеджеру. Агент собирается ассоциироваться с использованием стандартной конфигурации. Агент хочет войти в тестовую ассоциацию, как указано в разделе 9.

0xE2	0x00							APDU CHOICE Type (AarqApu)
0x00	0x32							CHOICE.length = 50
0x80	0x00	0x00	0x00					assoc-version
0x00	0x01	0x00	0x2A					data-proto-list.count = 1 length = 42
0x50	0x79							data-proto-id = 20601
0x00	0x26							data-proto-info length = 38
0x80	0x00	0x00	0x00					protocolVersion
0x80	0x00							правила кодирования = MDER
0x80	0x00	0x00	0x00					nomenclatureVersion
0x80	0x00	0x00	0x00					functionalUnits = может войти в тестовую ассоциацию
0x00	0x80	0x00	0x00					systemType = sys-type-agent
0x00	0x08							system-id length = 8 и значение (специфичны для изготовителя и прибора)
0x11	0x22	0x33	0x44	0x55	0x66	0x77	0x88	
0x09	0xC4							dev-config-id : 2500
0x00	0x01							data-req-mode-flags
0x01	0x00							data-req-init-agent-count = 1 data-req-init-manager-count=0
0x00	0x00	0x00	0x00					optionList.count = 0 optionList.length = 0

E.2.4.3 Ответ на запрос ассоциации

Менеджер отвечает агенту, что может ассоциироваться, распознает, принимает и имеет стандартную конфигурацию CGM (т.е. агенту не нужно передавать свою конфигурацию). Менеджер не начинает тестовую ассоциацию.

0xE3	0x00							APDU CHOICE Type (AareApu)
0x00	0x2C							CHOICE.length = 44
0x00	0x00							result = accepted
0x50	0x79							data-proto-id = 20601
0x00	0x26							data-proto-info length = 38
0x80	0x00	0x00	0x00					protocolVersion
0x80	0x00							правила кодирования = MDER
0x80	0x00	0x00	0x00					nomenclatureVersion
0x00	0x00	0x00	0x00					functionalUnits — нормальная ассоциация
0x80	0x00	0x00	0x00					systemType = sys-type-manager
0x00	0x08							system-id length = 8 и значение (специфичны для изготовителя и прибора)
0x88	0x77	0x66	0x55	0x44	0x33	0x22	0x11	
0x00	0x00							Ответ менеджера на config-id всегда 0
0x00	0x00	0x00	0x00					Ответ менеджера на data-req-mode-cap всегда 0
0x00	0x00	0x00	0x00					optionList.count = 0 optionList.length = 0

E.3 Обмен информацией о конфигурации

E.3.1 Общие положения

Если ассоциация не отклонена или не прекращена, то агент и менеджер переходят из состояния «Ассоциирующий» (Associating) в одно из двух состояний. Если менеджер возвращает код результата ассоциирования «accepted», то агент и менеджер переходят в состояние «Выполнение» (Operating). Если менеджер возвращает код результата ассоциирования «accepted-unknown-config», то агент и менеджер переходят в состояние «Конфигурирующий» (Configuring).

Е.3.2 Расширенная конфигурация

Е.3.2.1 Общие положения

Данный обмен имеет место, когда менеджер возвращает код результата ассоциирования «accepted-unknown-config». Агент предоставляет описание своей конфигурации, соответствующей идентификатору dev-config-id, который он представил в запросе ассоциации.

Е.3.2.2 Вызов удаленной операции события отчета о конфигурации

Агент CGM передает описание своей расширенной конфигурации. Он делает это с помощью передачи подтверждаемого отчета о событии типа MDC_NOTI_CONFIG.

0xE7	0x00			APDU CHOICE Type (PrstApdu)
0x00	0x9C			CHOICE.length = 156
0x00	0x9A			OCTET STRING.length = 154
0x43	0x21			invoke-id = 0x4321 (начало DataApdu, кодировка MDER)
0x01	0x01			CHOICE(Remote Operation Invoke Confirmed Event Report)
0x00	0x96			obj-handle = 0 (объект MDS)
0x00	0x00			event-time = 0xFFFFFFFF
0xFF	0xFF	0xFF	0xFF	event-type = MDC_NOTI_CONFIG
0x0D	0x1C			event-info.length = 142 (начало ConfigReport)
0x00	0x8E			config-report-id = идентификатор расширенной конфигурации
0x40	0x00			config-obj-list.count = 3 Объекты измерений будут «объявлены»
0x00	0x03			config-obj-list.length = 138
0x00	0x8A			config-obj-list.length = 138
0x00	0x06			obj-class = MDC_MOC_VMO_METRIC_NU
0x00	0x01			obj-handle = 1 (1-е измерение — глюкоза)
0x00	0x05			attributes.count = 5
0x00	0x30			attributes.length = 48
0x09	0x2F			attribute-id = MDC_ATTR_ID_TYPE
0x00	0x04			attribute-value.length = 4
0x00	0x02	0x71	0xD4	MDC_PART_SCADA MDC_CONC_GLU_ISF
0x0A	0x61			attribute-id = MDC_ATTR_SUPPLEMENTAL_TYPES
0x00	0x08			attribute-value.length = 8
0x00	0x01			SupplementalTypeList.count = 1
0x00	0x04			SupplementalTypeList.length = 4
0x00	0x80	0x72	0x39	MDC_PART_PHD_DM MDC_CTXT_GLU_SAMPLELOCATION_SUBCUTANEOUS
0x0A	0x46			attribute-id = MDC_ATTR_METRIC_SPEC_SMALL
0x00	0x02			attribute-value.length = 2
0xC0	0x42			mss-avail-intermittent, mss-avail-stored-data, mss-acc-agent-initiated, mss-cat-calculation
0x09	0x96			attribute-id = MDC_ATTR_UNIT_CODE
0x00	0x02			attribute-value.length = 2
0x08	0x52			MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL
0x0A	0x55			attribute-id = MDC_ATTR_ATTRIBUTE_VALUE_MAP
0x00	0x0C			attribute-value.length = 12
0x00	0x02			AttrValMap.count = 2
0x00	0x08			AttrValMap.length = 8
0x0A	0x4C	0x00	0x02	MDC_ATTR_NU_VAL_OBS_BASIC длина значения = 2
0x0A	0x82	0x00	0x08	MDC_ATTR_TIME_STAMP_BO длина значения = 8
0x00	0x06			obj-class = MDC_MOC_VMO_METRIC_NU
0x00	0x02			obj-handle = 2 (2-е измерение — калибровка датчика)
0x00	0x04			attributes.count = 4
0x00	0x24			attributes.length = 36
0x09	0x2F			attribute-id = MDC_ATTR_ID_TYPE
0x00	0x04			attribute-value.length = 4
0x00	0x80	0x72	0xF0	MDC_PART_PHD_DM MDC_CGM_SENSOR_CALIBRATION

0x0A	0x46			attribute-id = MDC_ATTR_METRIC_SPEC_SMALL
0x00	0x02			attribute-value.length = 2
0x60	0x4C			mss-avail-stored-data, mss-upd-aperiodic, mss-acc-agent-initiated, mss_cat_manual, mss_cat_setting
0x09	0x96			attribute-id = MDC_ATTR_UNIT_CODE
0x00	0x02			attribute-value.length = 2
0x08	0x52			MDC_DIM_MILLI_G_PER_DL
0x0A	0x55			attribute-id = MDC_ATTR_ATTRIBUTE_VAL_MAP
0x00	0x0C			attribute-value.length = 12
0x00	0x02			AttrValMap.count = 2
0x00	0x08			AttrValMap.length = 8
0x0A	0x4C	0x00	0x02	MDC_ATTR_NU_VAL_OBS_BASIC длина значения = 2
0x0A	0x82	0x00	0x08	MDC_ATTR_TIME_STAMP_BO длина значения = 8
0x00	0x05			obj-class = MDC_MOC_VMO_METRIC_ENUM
0x00	0x03			obj-handle = 3 (3-е измерение — статус CGM)
0x00	0x03			attributes.count = 3
0x00	0x1E			attributes.length = 30
0x09	0x2F			attribute-id = MDC_ATTR_ID_TYPE
0x00	0x04			attribute-value.length = 4
0x00	0x80	0x72	0xE4	MDC_PART_PHD_DM MDC_CGM_DEV_STAT
0x0A	0x46			attribute-id = MDC_ATTR_METRIC_SPEC_SMALL
0x00	0x02			attribute-value.length = 2
0xF0	0x40			mss-avail-intermittent, mss-avail-stored-data, mss-upd-aperiodic, mss-msmt-aperiodic, mss-acc-agent-initiated
0x0A	0x55			attribute-id = MDC_ATTR_ATTRIBUTE_VAL_MAP
0x00	0x0C			attribute-value.length = 12
0x00	0x02			AttrValMap.count = 2
0x00	0x08			AttrValMap.length = 8
0x0A	0x82	0x00	0x08	MDC_ATTR_TIME_STAMP_BO длина значения = 8
0x0A	0x66	0x00	0x04	MDC_ATTR_ENUM_OBS_VAL_BASIC_BIT_STR длина значения = 4

Е.3.2.3 Ответ на удаленную операцию события отчета о конфигурации

Менеджер отвечает, что может использовать конфигурацию агента. Менеджер выполняет это с помощью передачи ответа на подтверждаемый отчет о событии, в котором поле config-result имеет значение «accepted-config».

0xE7	0x00			APDU CHOICE Type (PrstApdu)
0x00	0x16			CHOICE.length = 22
0x00	0x14			OCTET STRING.length = 20
0x43	0x21			invoke-id = 0x4321 (зеркально отражается из вызова)
0x02	0x01			CHOICE (Remote Operation Response Confirmed Event Report)
0x00	0x0E			CHOICE.length = 14
0x00	0x00			obj-handle = 0 (объект MDS)
0x00	0x00	0x00	0x00	currentTime = 0
0x0D	0x1C			event-type = MDC_NOTI_CONFIG
0x00	0x04			event-reply-info.length = 4
0x40	0x00			ConfigReportRsp.config-report-id = 0x4000
0x00	0x00			ConfigReportRsp.config-result = accepted-config

Е.3.3 Известная конфигурация

Е.3.3.1 Общие положения

Данный обмен имеет место, когда менеджер возвращает код результата ассоциирования «accepted», поскольку менеджер ранее получил и обработал конфигурацию, соответствующую идентификатору dev-config-id, переданному агентом. В этом случае обмен информацией о конфигурации отсутствует, и менеджер с агентом переходят в состояние «Выполнение» (Operating).

Е.3.3.2 Вызов удаленной операции события отчета о конфигурации

Поскольку менеджеру уже известна конфигурация агента, то состояние «Конфигурирующий» (Configuring) пропущено, и агент не инициирует отчет о событии.

Е.3.3.3 Ответ на удаленную операцию события отчета о конфигурации

Состояние «Конфигурирующий» (Configuring) было пропущено. Агентом не инициировал отчет о событии, поэтому менеджер не генерирует никакого ответа.

Е.3.4 Стандартная конфигурация**Е.3.4.1 Общие положения**

Данный обмен имеет место, когда менеджер возвращает код результата ассоциирования «accepted», поскольку менеджер был запрограммирован с документированной стандартной конфигурацией, соответствующей идентификатору dev-config-id, переданному агентом. В этом случае отсутствует обмен информацией о конфигурации, и менеджер с агентом переходят в состояние «Выполнение» (Operating).

Е.3.4.2 Вызов удаленной операции события отчета о конфигурации

Поскольку конфигурация агента была запрограммирована в менеджере, то состояние «Конфигурирующий» (Configuring) пропущено, и агент не инициирует отчет о событии.

Е.3.4.3 Ответ на удаленную операцию события отчета о конфигурации

Состояние «Конфигурирующий» (Configuring) было пропущено. Агентом не инициировал отчет о событии, поэтому менеджер не генерирует никакого ответа.

Е.4 Сервис GET для получения атрибутов MDS**Е.4.1.1 Общие положения**

Сервис GET для получения атрибутов MDS вызывается в любое время, пока агент находится в состоянии «Ассоциирован» (Associated).

Е.4.1.2 Запрос на получение всех атрибутов системы медицинского прибора

Менеджер запрашивает у агента атрибуты его объекта MDS.

0xE7	0x00	APDU CHOICE Type (PrstApdu)
0x00	0x0E	CHOICE.length = 14
0x00	0x0C	OCTET STRING.length = 12
0x34	0x56	invoke-id = 0x3456 (начало DataApdu, кодировка MDER)
0x01	0x03	CHOICE (Remote Operation Invoke Get)
0x00	0x06	CHOICE.length = 6
0x00	0x00	handle = 0 (MDS object)
0x00	0x00	attribute-id-list.count = 0 (все атрибуты)
0x00	0x00	attribute-id-list.length = 0

Е.4.1.3 Ответ сервиса GET на запрос всех атрибутов MDS

Агент CGM возвращает менеджеру свои атрибуты. Кроме того, сообщаются некоторые необязательные поля.

0xE7	0x00	APDU CHOICE Type (PrstApdu)
0x00	0x6A	CHOICE.length = 106
0x00	0x68	OCTET STRING.length = 104
0x34	0x56	invoke-id = 0x3456 (зеркально отражается из запроса)
0x02	0x03	CHOICE (Remote Operation Response Get)
0x00	0x62	CHOICE.length = 98
0x00	0x00	handle = 0 (объект MDS)
0x00	0x06	attribute-list.count = 6
0x00	0x5C	attribute-list.length = 92
0x0A	0x5A	attribute id = MDC_ATTR_SYS_TYPE_SPEC_LIST
0x00	0x08	attribute-value.length = 8
0x00	0x01	system-type-spec-list.count = 1
0x10	0x04	system-type-spec-list.length = 4
0x10	0x1A	type = MDC_DEV_SPEC_PROFILE_CGM
0x00	0x01	version = версия 1 специализации
0x09	0x28	attribute id = MDC_ATTR_ID_MODEL

ГОСТ Р 58501—2019

0x00	0x16				attribute-value.length = 22
0x00	0x0A	0x54	0x68		string length = 10 «TheCompany»
0x65	0x43	0x6F	0x6D		
0x70	0x61	0x6E	0x79		
0x00	0x08	0x54	0x68		string length = 8 «TheCGMX10»
0x65	0x43	0x47	0x4D	0x58	0x00
0x09	0x84				attribute-id = MDC_ATTR_SYS_ID
0x00	0x0A				attribute-value.length = 10
0x00	0x08	0x88	0x77		octet string length = 8 EUI-64
0x66	0x55	0x44	0x33	0x22	0x11
0x0A	0x44				attribute-id = MDC_ATTR_DEV_CONFIG_ID
0x00	0x02				attribute-value.length = 2
0x40	0x00				dev-config-id = 0x4000 (extended-config-start)
0x09	0x2D				attribute id = MDC_ATTR_ID_PROD_SPECN
0x00	0x12				attribute-value.length = 18
0x00	0x01				ProductionSpec.count = 1
0x00	0x0E				ProductionSpec.length = 14
0x00	0x01				ProdSpecEntry.spec-type = 1 (serial-number)
0x00	0x00				ProdSpecEntry.component-id = 0
0x00	0x08	0x44	0x45		
0x31	0x32	0x34	0x35		
0x36	0x37				
0x0A	0x81				attribute id = MDC_ATTR_TIME_BO
0x00	0x08				attribute-value.length = 8
0x51	0x3F	0x46	0x38		Base-Offset-Time-Stamp = 2013-03-12T15:14:00.00
0x00	0x00	0x00	0x00		

Е.5 Предоставление данных

Е.5.1 Не подтверждаемая передача данных измерений

Агент передает менеджеру спонтанный отчет о событии с измеренными наблюдениями.

0xE7	0x00				APDU CHOICE Type (PrstApdu)
0x00	0x28				CHOICE.length = 40
0x00	0x26				OCTET STRING.length = 38
0x12	0x36				invoke-id = 0x1236
0x01	0x01				CHOICE(Remote Operation Invoke Confirmed Event Report)
0x00	0x20				CHOICE.length = 32
0x00	0x00				obj-handle = 0 (объект MDS)
0xFF	0xFF	0xFF	0xFF		event-time = 0xFFFFFFFF
0x0D	0x1D				event-type = MDC_NOTI_SCAN_REPORT_FIXED
0x00	0x16				event-info.length = 22
0xF0	0x00				ScanReportInfoFixed.data-req-id = 0xF000 (agent-initiated)
0x00	0x00				ScanReportInfoFixed.scan-report-no = 0

0x00	0x01			ScanReportInfoFixed.obs-scan-fixed.count = 1
0x00	0x0E			ScanReportInfoFixed.obs-scan-fixed.length = 14
0x00	0x01			ScanReportInfoFixed.obs-scan-fixed.value[0].obj-handle = 1
0x00	0x0A			ScanReportInfoFixed.obs-scan-fixed.value[0].obs-val-data.length = 10
0x4D	0x66			Basic-Nu-Observed-Value = 6.7 mmol/L
0x52	0x9C	0xA3	0xB8	Base-Offset-Time-Stamp = 2013-03-12T15:14:00.00
0x00	0x00	0x00	0x00	

E.6 Завершение ассоциации

E.6.1 Запрос на завершение ассоциации

Агент CGM посылает менеджеру следующее сообщение.

0xE4	0x00	APDU CHOICE Type (RlrqA pdu)	
0x00	0x02	CHOICE.length = 2	
0x00	0x00	причина = нормальная	

E.6.2 Ответ на запрос завершения ассоциации

Менеджер отвечает агенту, что он может завершить ассоциацию.

0xE5	0x00	APDU CHOICE Type (RlreA pdu)	
0x00	0x02	CHOICE.length = 2	
0x00	0x00	причина = нормальная	

Приложение ДА
(справочное)Сведения о соответствии ссылочных международных стандартов национальным
и межгосударственным стандартам

Таблица ДА.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Степень соответствия	Обозначение и наименование соответствующего национального/межгосударственного стандарта
ISO/IEE 11073-20601:2010	—	*
IEE 11073-20601a-2010	—	*

* Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его принятия рекомендуется использовать перевод на русский язык данного международного стандарта.

УДК 004:61:006.354

ОКС 35.240.80

Ключевые слова: здравоохранение, информатизация здоровья, персональные медицинские приборы, обмен данными

БЗ 10—2019/131

Редактор *П.К. Одинцов*
Технический редактор *И.Е. Черепкова*
Корректор *И.А. Королева*
Компьютерная верстка *А.Н. Золотаревой*

Сдано в набор 11.09.2019. Подписано в печать 15.10.2019. Формат 60 × 84¹/₈. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 8,84. Уч.-изд. л. 7,96.
Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта

Создано в единичном исполнении во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»
для комплектования Федерального информационного фонда стандартов,
117418 Москва, Нахимовский пр-т, д. 31, к. 2.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru