
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
53022.2—
2008

Технологии лабораторные клинические
**ТРЕБОВАНИЯ К КАЧЕСТВУ КЛИНИЧЕСКИХ
ЛАБОРАТОРНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ**

Часть 2

**Оценка аналитической надежности методов
исследования (точность, чувствительность,
специфичность)**

Издание официальное

Б3 5—2008/104



Москва
Стандартинформ
2009

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Лабораторией проблем клинико-лабораторной диагностики Московской медицинской академии им. И.М. Сеченова Росздрава, отделом сертификации и контроля качества клинических лабораторных исследований Государственного научно-исследовательского центра профилактической медицины Росмедтехнологий

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 466 «Медицинские технологии»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 18 декабря 2008 г. № 555-ст

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «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

© Стандартинформ, 2009

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	Область применения	1
2	Нормативные ссылки	1
3	Правила оценки аналитической надежности методов клинических лабораторных исследований	2
3.1	Общие положения	2
3.2	Принципы клинической лабораторной аналитики	2
3.3	Общие требования к точности количественных клинико-лабораторных исследований (измерений)	3
3.4	Способ расчета предельно допустимых значений характеристик аналитических погрешностей	5
3.5	Правила оценки аналитической чувствительности методов клинических лабораторных исследований	6
3.6	Правила оценки аналитической специфичности методов клинических лабораторных исследований	6
3.7	Правила оценки аналитической надежности оценочных (полуколичественных) методов клинических лабораторных исследований	7
3.8	Правила оценки аналитической надежности неколичественных методов клинических лабораторных исследований	7
3.9	Правила применения критериев аналитической надежности	7
Приложение А (справочное) Основные принципы аналитических технологий, применяемых в клинической лабораторной аналитике		8
Приложение Б (справочное) База данных для расчета дифференцированных биологически обоснованных критериев (оперативных значений допускаемых погрешностей) правильности и прецизионности результатов лабораторных исследований		11
Библиография		28

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Технологии лабораторные клинические

ТРЕБОВАНИЯ К КАЧЕСТВУ КЛИНИЧЕСКИХ ЛАБОРАТОРНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ

Часть 2

Оценка аналитической надежности методов исследования
(точность, чувствительность, специфичность)

Clinical laboratory technologies. Requirements for quality of clinical laboratory tests. Part 2. Assessment of analytical reliability methods (accuracy, sensitivity, specificity)

Дата введения — 2010—01—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает единые требования при оценке правильности, прецизионности, чувствительности, специфичности клинических лабораторных исследований, выполняемых в клинико-диагностических лабораториях медицинских организаций. Соблюдение этих требований обеспечивает уровень аналитической надежности результатов лабораторных исследований, необходимый для уверенного использования этих результатов при принятии клинических решений.

Настоящий стандарт может использоваться всеми организациями, учреждениями и предприятиями, а также индивидуальными предпринимателями, деятельность которых связана с оказанием медицинской помощи.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р ИСО 5725-1—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 1. Основные положения и определения

ГОСТ Р ИСО 5725-2—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 2. Основной метод определения повторяемости и воспроизводимости стандартного метода измерений

ГОСТ Р ИСО 5725-4—2002 Точность (правильность и прецизионность) методов и результатов измерений. Часть 4. Основные методы определения правильности стандартного метода измерений

ГОСТ Р 53133.2—2008 Технологии лабораторные клинические. Контроль качества клинических лабораторных исследований. Часть 2. Правила проведения внутрилабораторного контроля качества количественных методов клинических лабораторных исследований с использованием контрольных материалов

ГОСТ 8.315—91 Государственная система единства измерений. Стандартные образцы. Основные положения, порядок разработки, аттестации, утверждения, регистрации и применения

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Правила оценки аналитической надежности методов клинических лабораторных исследований

3.1 Общие положения

Современная номенклатура клинических лабораторных исследований насчитывает свыше тысячи лабораторных тестов, позволяющих при условии их оправданного назначения, правильного выполнения и обоснованной интерпретации результатов получить в приемлемые сроки аналитически надежные и клинически высоконформативные сведения.

Аналитическая надежность исследований представляет собой важную составляющую качества исследований, характеризующую степень достоверности лабораторных данных об изучаемом анализите и тем самым определяющую возможность использования их при принятии клинических решений: для установления диагноза, назначения необходимых лечебных мер, оценки тяжести болезни и эффективности проводимого лечения. Для предотвращения предоставления недостоверной лабораторной информации аналитическая надежность лабораторных результатов должна соответствовать определенным требованиям, соблюдение которых обеспечивает их приемлемость для клинического использования.

Настоящий стандарт разработан для установления объективно обоснованных способов и критерии оценки аналитической надежности клинических лабораторных исследований.

3.2 Принципы клинической лабораторной аналитики

Биоматериалы человека представляют собой сложные системы — смеси различных веществ и клеток, являющихся компонентами, то есть очерченными частями системы. В аналитике компоненты системы подразделяются на «аналиты», «конкремитанты» и «растворители»; последние два вида компонентов обозначают как «матрицу». Матрица охватывает все компоненты материальной системы, исключая анализ. Анализ — компонент пробы, указанный в названии исследуемого свойства или измеряемой величины.

В клинической лабораторной аналитике аналиты могут иметь различный характер:

- физических свойств;
- химических элементов, ионов, неорганических молекул;
- органических структур с малой молекулярной массой;
- макромолекул с известной или приблизительно установленной структурой и специфическими биологическими свойствами;
- клеток, их структурных элементов или клеточных систем,
- микроорганизмов, их структуры и свойств;
- паразитарных организмов, их структуры и свойств.

В процессе клинического лабораторного исследования решается несколько аналитических задач:

- разделение биологической смеси веществ/клеток; выделение из нее нужного компонента;
- детекция (идентификация) искомого компонента;
- количественная оценка содержания определенного компонента.

Клинические лабораторные исследования выполняют с применением аналитических технологий (методов исследования). Клинико-лабораторная аналитическая технология — это совокупность процедур, производимых с образцами биоматериала пациента и представляющих собой воздействия физического, химического и биологического характера, направленные на разделение биологической смеси веществ/клеток, обнаружение, идентификацию и/или количественную оценку искомого компонента — анализа.

Аналитическая технология имеет в своей основе определенный аналитический принцип, то есть закономерное взаимодействие используемых для анализа физических, химических или биологических факторов с искомым анализом, обусловленное известными свойствами этого анализа и приводящее к генерации соответствующего сигнала, который может быть воспринят и оценен визуально или с помощью прибора (см. приложение А).

Аналитическая надежность клинических лабораторных исследований характеризуется свойствами методов, которыми они выполняются:

а) для количественных методов:

- 1) точностью (правильностью и прецизионностью) измерений,
- 2) аналитической чувствительностью,
- 3) аналитической специфичностью.

б) для неколичественных (качественных) методов исследования — частотой совпадения обнаружения патологических отклонений изучаемого компонента биоматериала с объективно подтвержденным наличием соответствующего заболевания.

Целевым параметром аналитической надежности клинических лабораторных исследований является их способность достоверно разграничивать свойственные состояниям здоровья и патологии значения содержания определенных анализов в составе биоматериалов. При разграничении значений лабораторных результатов, свойственных состоянию здоровья, от состояния патологии следует учитывать, что результаты лабораторных исследований проб биоматериалов пациентов отражают содержание искомых веществ или клеток в организме обследуемого с некоторой степенью неопределенности, то есть с дисперсией числовых значений. Для уверенного различия отклонений, обусловленных патологией и называемых патологической вариацией, они должны быть дифференцированы от таких колебаний результатов исследований, закономерности которых аналогичны вариации результатов при любой процедуре измерения — аналитической вариации.

Основным фактором неопределенности лабораторных результатов, отличающимся по своему характеру от аналитической вариации, является биологическая вариация, то есть изменения состава биоматериалов человека, отражающие протекание в организме процессов жизнедеятельности, характеризующихся сочетанием устойчивости в определенных рамках постоянства внутренней среды (гомеостаза) и динамических колебаний вокруг точки гомеостаза. Внутрииндивидуальная (персональная) биологическая вариация отражает колебания проявлений физиологических функций вокруг определенных гомеостатических точек у обследуемого лица. Межиндивидуальная или групповая биологическая вариация, подчиняющаяся статистическим закономерностям, представляет собой интервалы колебаний гомеостатических точек групп людей, объединенных по определенному признаку (пол, возраст, этническая или профессиональная принадлежность и т. п.).

Частными проявлениями биологической вариации, отражающими реакцию организма на различные факторы внешней среды, являются преаналитическая вариация, обусловленная влиянием условий подготовки обследуемого к лабораторному тесту и взятия образца биоматериала, и ятрогенная вариация, отражающая различного рода диагностические и лечебные воздействия на пациента перед проведением лабораторного теста.

В качестве основы для оценки точности различия патологической и аналитической вариаций для установления единых требований применительно к каждому аналитику принято имеющее естественную фундаментальную основу свойство состава биоматериалов человека — биологическая вариация в различных комбинациях ее компонентов — внутрииндивидуальной и межиндивидуальной вариаций.

Данные о параметрах биологической вариации анализов, основанные на сведениях, собранных за ряд лет в мировой специальной литературе, приведены в приложении Б.

3.3 Общие требования к точности количественных клинико-лабораторных исследований (измерений)

Точность (правильность и прецизионность) количественных клинических лабораторных исследований (измерений), подобно любым измерениям, характеризуется размерами случайной и систематической погрешности их результатов. Разработка объективно обоснованных требований к точности клинических лабораторных исследований состоит в установлении предельно допустимых значений аналитических погрешностей количественных методов исследований (измерений) физических величин (состава и свойств компонентов биологических материалов, анализов) в образцах биологических материалов, взятых у пациентов.

В соответствии с ГОСТ Р ИСО 5725-1 при оценке точности измерений каждый результат измерений у рассматривают как сумму трех составляющих

$$y = m + B + e, \quad (1)$$

где m — общее среднее значение (математическое ожидание);

B — лабораторная составляющая систематической погрешности в условиях повторяемости;

e — случайная составляющая погрешности каждого результата измерения в условиях повторяемости.

Общее среднее значение совокупности результатов измерений или «принятое опорное значение» используется в условиях, когда истинное значение измеряемой физической величины (эталонное значение измеряемой величины в узаконенных единицах) не может быть установлено из-за отсутствия необходимого эталона, обеспечивающего воспроизведение, хранение и передачу соответствующих значений величин, необходимых для определения погрешности измерений. Оно может быть получено как теоретическое или установленное значение, основанное на научных принципах, или как приписан-

ное (согласованное) или аттестованное значение, основанное на экспериментальных работах, согласно ГОСТ 8.315, а также как среднее значение заданной совокупности результатов измерений. Систематическая погрешность [разность между математическим ожиданием результатов измерений и истинным (принятым опорным) значением] характеризует правильность измерений, то есть степень близости результата измерений к истинному значению измеряемой величины, а на практике — к принятому опорному значению. В реальных условиях измерений в клинико-диагностической лаборатории лабораторная составляющая систематической погрешности (смещение) при выполнении конкретного метода измерений относится к общему среднему результату измерений или к установленному, аттестованному значению.

Случайная составляющая погрешности результата измерения характеризует прецизионность, то есть степень близости друг к другу независимых результатов измерений, полученных в конкретных регламентированных условиях. Она не имеет отношения к истинному или установленному, аттестованному значению измеряемой величины.

Для количественных методов исследований разрабатываются требования к характеристикам повторяемости и прецизионности, отражающим размер случайной погрешности, проявляющейся в дисперсии результатов однородных измерений и выражаемой среднеквадратичным отклонением или коэффициентом вариации (см. ГОСТ Р ИСО 5725-1, раздел 6).

При расчете базового (желательного) уровня математически ожидаемого при бесконечно большом числе исследований значения случайной аналитической погрешности, исходят из того, что предельно допустимая случайная аналитическая погрешность, характеризуемая коэффициентом вариации, при незначительном аналитическом смещении должна составлять:

$$CV_a < 0,5 CV_i, \quad (2)$$

где CV_a — коэффициент аналитической вариации;

CV_i — коэффициент биологической внутрииндивидуальной вариации.

Коэффициент вариации результатов исследований не должен превышать половины показателя внутрииндивидуальной вариации.

Требования к правильности, то есть степени отклонения определяемого значения от его истинного значения, основаны на расчете математически ожидаемого при бесконечно большом числе исследований значения систематической аналитической погрешности (смещения — B , bias). При расчете базового (желательного) уровня требований к правильности исследований исходят из того, что предельно допустимая систематическая аналитическая погрешность, характеризуемая относительным аналитическим смещением B , %, при незначительной случайной погрешности должна составлять:

$$B < 0,25 (CV_i^2 + CV_G^2)^{1/2}, \quad (3)$$

где CV_i — коэффициент биологической внутрииндивидуальной вариации;

CV_G — коэффициент биологической межиндивидуальной (групповой) вариации.

Рассчитанные, исходя из этих зависимостей, значения предельно допустимых погрешностей представляют базовый (желательный) уровень требований к точности лабораторных исследований. В связи с тем, что реальные аналитические возможности методов исследований ряда аналитов и характеристики точности доступных измерительных приборов не позволяют во всех случаях обеспечить базовый уровень точности результатов клинических лабораторных исследований, а в отношении других аналитов базовый уровень точности легко превышается во многих лабораториях, допускается использование дифференцированных биологически обоснованных критериев прецизионности и правильности исследований с использованием коэффициентов, повышающих или понижающих уровень требований точности. При повышенном (оптимальном) уровне точности применяется коэффициент 0,25 (вместо 0,5) для расчета общей аналитической вариации и коэффициент 0,125 (вместо 0,25) для относительного аналитического смещения; при пониженном (минимальном) уровне точности коэффициент 0,75 (вместо 0,5) для расчета общей аналитической вариации и коэффициент 0,375 (вместо 0,25) для относительного аналитического смещения. Актуальная база данных для расчетов дифференцированных биологически обоснованных критериев правильности и прецизионности результатов лабораторных исследований приведена в приложении Б.

Способы расчета критериев аналитической точности для отдельных аналитов, а также для применения их при внутрилабораторном контроле исследований приведены в правилах проведения внутрилабораторного контроля качества количественных методов клинических лабораторных исследований с применением контрольных материалов (ГОСТ Р 53133.2).

Решения о применении требований по точности лабораторных исследований в отношении аналитов, требования к которым не установлены, принимаются руководителем учреждения по представлению заведующего лабораторией, исходя из базы данных, приведенной в приложении А. По мере совершенствования оснащения лаборатории и внедрения более точных методов исследования уровень требований к точности лабораторных исследований должен повышаться в процессе постоянного улучшения качества их результатов.

Требования к аналитической точности следует устанавливать с учетом клинических потребностей. Принимая во внимание особенности требований к правильности результатов исследований, предназначенных для целей диагностики, и к их прецизионности при мониторинге течения заболеваний, рекомендуются варианты расчетов предельных допускаемых значений погрешностей.

Для диагностических целей предельные значения систематической погрешности клинико-лабораторных измерений должны соответствовать неравенству

$$B < 0,25 (CV_i^2 + CV_G^2)^{1/2}, \quad (4)$$

а предельные значения случайной погрешности — неравенству

$$CV_a < 0,58 (CV_i^2 + CV_G^2)^{1/2}. \quad (5)$$

При исследованиях, предназначенных для целей мониторинга заболеваний, предельное значение систематической погрешности (ΔSE) должно соответствовать неравенству

$$\Delta SE < 0,33 CV_i, \quad (6)$$

а предельное значение случайной погрешности (CV_a) — неравенству

$$CV_a < 0,5 CV_i. \quad (7)$$

Допускаемая разница значений результатов между двумя методами, используемыми для исследования одной и той же величины в одной лаборатории, например, в отделении критических состояний и в обычном отделении, не должна превышать одну треть от размера внутрииндивидуальной вариации для данного анализа (допускаемая разница $< 1/3 CV_i$).

Требования по качеству при исследовании лекарственных препаратов в процессе лекарственного терапевтического мониторинга с использованием простой теории фармакокинетики должны соответствовать следующему неравенству

$$CV_a < 0,25 [(2^{T/t} - 1) / (2^{T/t} + 1)] 100, \quad (8)$$

где T — интервал между введением доз препарата;

t — полупериод жизни препарата.

3.4 Способ расчета предельно допустимых значений характеристик аналитических погрешностей

При проведении внутрилабораторного контроля качества осуществляется исследование одной — двух проб контрольного материала в каждой серии измерений. При построении контрольной карты используются результаты исследований контрольных проб в первых 10 и 20 аналитических сериях (ГОСТ Р 53133.2). Для расчета предельно допустимых значений аналитических погрешностей должен применяться математический аппарат с учетом этих условий. Предельно допустимое значение коэффициента вариации (показателя прецизионности исследований) рассчитывают по формуле

$$CV_m = \gamma \sqrt{\chi_{m-1}^2 / (m-1)}, \quad (9)$$

где γ — рассчитанное на основе биологической вариации конкретного лабораторного показателя целевое значение коэффициента общей аналитической вариации (CV);

χ_{m-1}^2 — критерий Пирсона с уровнем значимости 0,05 и числом степеней свободы ($m-1$).

При $m = 10$ (то есть для 10 аналитических серий) критерий Пирсона равен 16,92; при $m = 20$ (то есть для 20 аналитических серий) критерий Пирсона равен 30,14.

Поскольку рассчитанное на основе биологической вариации каждого конкретного лабораторного показателя целевое значение (CV) одинаково для любого числа серий, а часть формулы (8), а именно, $[\chi_{m-1}^2 / (m-1)]^{1/2}$, может быть преобразована в коэффициент k_1 , равный в случае 10 аналитических

серий 1,37, а в случае 20 серий 1,26, то расчет предельно допустимых значений для коэффициента общей аналитической вариации может быть упрощен и осуществляться по формуле

$$CV_m = k_1 (CV), \quad (10)$$

то есть для 10 серий $CV_{10} = 1,37\gamma$; для 20 серий $CV_{20} = 1,26\gamma$.

Предельно допустимое значение относительного аналитического смещения (показатель правильности исследований) рассчитывают по формуле

$$B_m = \pm [\delta + 1,96\gamma\sqrt{m}], \quad (11)$$

где δ — целевое значение величины относительного смещения;

γ — целевое значение коэффициента общей аналитической вариации;

1,96 — квантиль стандартного нормального распределения для уровня значимости 0,05.

Часть формулы, а именно, $1,96\cdot\sqrt{m}$ может быть преобразована в коэффициент k_2 , который для 10 аналитических серий равен $(1,96 \cdot 10^{1/2}) = 0,62$, а для 20 серий равен $(1,96 \cdot 20^{1/2}) = 0,438$.

Формула (10) преобразуется в формулу (12):

$$\pm B_m = \pm (\delta + k_2\gamma). \quad (12)$$

3.5 Правила оценки аналитической чувствительности методов клинических лабораторных исследований

Аналитическая чувствительность метода исследования представляет собой способность выявлять наименьшее различие между двумя концентрациями анализируемого компонента. Она характеризуется степенью зависимости изменения значения результата от сигнала, который должен быть измерен, и измеряется частным от деления разницы измеренных значений на единицу концентрации анализируемого компонента. Частное прямо пропорционально чувствительности метода. Аналитическая чувствительность также может быть количественно выражена наклоном точного калибровочного графика и отношением прироста значений измерения на единицу анализируемого компонента в диапазоне линейности калибровочного графика. Линейность метода представлена интервалом значений, в котором ожидаемое значение и действительное значение различаются случайным образом.

Нижний предел чувствительности метода характеризуется концентрацией или активностью анализа в отдельной индивидуальной пробе, при которой исследуемая проба может быть дифференцирована с высокой степенью вероятности от холостой пробы. Количественным выражением нижнего предела чувствительности может быть значение измерения холостой пробы X_{np} , рассчитываемое по формуле

$$X_{np} = X + 3S, \quad (13)$$

где X — значение измерения холостой пробы;

S — среднеквадратическое отклонение для серии из 20 измерений.

Диапазон измерения метода представляет собой интервал значений измерений от нижнего предела чувствительности на протяжении всего линейного участка калибровочного графика.

3.6 Правила оценки аналитической специфичности методов клинических лабораторных исследований

Аналитическая специфичность (способность метода обнаруживать/определять только искомый компонент) по отношению к анализируемой величине (компоненту биоматериала) оценивается по степени влияния различных примесей или матрицы биоматериала на результат анализа. Для проверки специфичности метода используют примеси, которые по своей химической структуре соответствуют веществам, которые в силу физиологических механизмов или как лекарственные препараты могут служить источником аналитической погрешности. В пределах верхней и нижней основных калибровочных точек для исследуемого компонента проводят сравнение между должным и действительным значениями исследуемого компонента при различных концентрациях примесей с интервалом, равным среднеквадратичному отклонению в серии. В качестве сравнительного интервала в верхней и нижней трети диапазона используют соответствующее значение среднеквадратичного отклонения в серии, умноженное на коэффициент 2,10 (для 95 %-ного доверительного интервала) или 2,88 (для 99 %-ного доверительного интервала). Превышение абсолютного значения разницы между должным и действительным значениями анализируемого компонента характеризует воздействие данной концентрации примеси на аналитическую специфичность метода исследования.

3.7 Правила оценки аналитической надежности оценочных (полуколичественных) методов клинических лабораторных исследований

Для полуколичественных методов исследований, при которых результаты выражаются в ординальной шкале, оценка прецизии может быть выражена как пропорция ожидаемых результатов по принятой их классификации: «отрицательные», «1+», «2+», «3+». Эти пропорции имеют 95 %-ный доверительный интервал, рассчитываемый на основе статистических таблиц. При сопоставлении групп с низкой («1+») или среднеповышенной («2+») концентрацией анализаторов могут быть получены более точные результаты, чем при сопоставлении с группой с высокой концентрацией («3+»), которая не имеет четко ограниченного верхнего предела.

Оценка правильности исследований может быть основана на градациях отрицательных и положительных результатов с установлением порога обнаружения и порога подтверждения (на основе сравнения с результатами, полученными при параллельных исследованиях количественным методом).

Пример — Приемлемая правильность определений с помощью полуколичественных тест-полосок характеризуется долей ложноположительных результатов на уровне менее 10 % при пороге обнаружения и долей ложноотрицательных результатов также на уровне менее 10 % при пороге подтверждения. В серой зоне (между порогами обнаружения и подтверждения) доля ложноотрицательных результатов должна сохраняться на уровне менее 30 %.

3.8 Правила оценки аналитической надежности неколичественных методов клинических лабораторных исследований

Требования к аналитической надежности неколичественных методов клинических лабораторных исследований (как правило, визуальных субъективных наблюдений, при микроскопии препаратов биоматериалов, изображений клеток тканей человека, микроорганизмов, паразитарных организмов, корпускулярных компонентов биожидкостей) следует разрабатывать с учетом специфики их аналитических принципов, биологических и морфологических характеристик (особенностей) изучаемых компонентов биологических материалов. В отношении визуальных неколичественных методов применяют оценку по частоте обнаружения с их помощью искомых компонентов биоматериалов, включая компоненты, характерные (по своей морфологии, химическому или биологическому средству с определенными хромофорами, флюорофорами, антителами) для специфических форм патологии, для диагностики которых предназначен данный вид исследования.

П р и м е ч а н и е — В последнем случае допускается применять критерии диагностической чувствительности и специфичности, применяемые при оценке клинической информативности.

При разработке требований к аналитической надежности визуального метода следует использовать в качестве ориентира результаты исследования образцов биоматериалов, произведенного исследователем, имеющим большой опыт (не менее пяти тысяч исследований) визуального изучения изображений, подтвержденного правильного обнаружения и классификации исследуемых компонентов биоматериалов.

3.9 Правила применения критерииев аналитической надежности

Ответственность за разработку критерииев аналитической надежности клинических лабораторных исследований, выполняемых в данной клинико-диагностической лаборатории, и за их соответствие требованиям настоящего стандарта несет заведующий лабораторией. Критерии аналитической надежности клинических лабораторных исследований, выполняемых в данной лаборатории, утверждает руководитель медицинской организации. Соответствие результатов контроля качества клинических лабораторных исследований установленным критериям аналитической надежности и требованиям настоящего стандарта рассматривается как обязательное условие при сертификации лаборатории, инспекционной проверке деятельности медицинской организации и при проведении клинического аудита.

Приложение А
(справочное)

Основные принципы аналитических технологий, применяемых в клинической лабораторной диагностике

Таблица А.1 — Основные принципы аналитических технологий, применяемых в клинической лабораторной диагностике

Принцип распознавания анализа	Генерация сигнала о характеристиках анализа	Детекция измерение сигнала
Химическое сродство молекул реагентов и анализа, химическая реакция	Предобразование структуры молекул анализа, изменение светопропускания раствора, содержащего анализ	Фотоколориметрия Абсорбционная фотометрия Спектрофотометрия
Сродство структуры соединения (аналита) со структурой фермента, расщепление соединения	То же	Абсорбционная фотометрия Спектрофотометрия
Химическое сродство молекул реагентов и анализа, химическая реакция	Расщепление хромогенного субстрата, изменение светопропускания раствора, содержащего анализ	То же
Сродство структуры фибриногена со структурой фермента — факторов свертывания крови, образование фибринна	Переход молекул анализа в возбужденное состояние. Испускание света. Хемиполярность сцендия	Хемиполяриметрия
Воздействие возбуждающего света определенной длины волн на молекулу анализа	Образование спутника крови, изменение вязкости пробы	Клоптинговые методы коллагенометрии — оптическая, механическая, оптико-химическая регистрация в реальном образовании стука
Воздействие химической ионизации, электронной пушки, тока высокого напряжения, нагревания на молекулы анализа	Переход молекул анализа в возбужденное состояние. Испускание света большей длины волн	Флюориметрия
Воздействие высокотемпературного плавления на молекулу анализа	Образование ионов с различной молекуларной массой и зарядом, разделение их с помощью электрических и магнитных полей. Величина сигнала зависит от количества ионов в определенной зоне	Масс-спектрометрия
Воздействие высокой температуры на молекулу анализа	Ионизация молекул. Испускание света специфической длины волн, окрашивание плавленой массы	Пламеневая фотометрия
Электрохимический процесс на границе раздела фаз на электроде, погруженном в раствор, содержащий анализ	Изменение структуры или концентрации анализатора. Изменение электрического потенциала	Потенциометрия
	Изменение силы проходящего тока	Поларография, вольтамперометрия

Продолжение таблицы А.1

Принцип распознавания аналигта	Генерация сигнала о характеристиках аналига	Детекция измерение сигнала
Электрохимический процесс на границе раздела фаз на электроде, погруженном в раствор, содержащий аналог	Изменение количества вещества, выделяющегося на электроде Изменение количества электричества, проходящего между двумя электродами в электрохимической ячейке	Кулонометрия
То же	Изменение электропроводности между двумя электродами	Кондуктометрия
Специфическое связывание аналита лигандами, имеющими к нему высокое сродство.	Образование агглютинатов. Образование преципитата	Радиальная иммунодиффузия. Иммуноселективный электрофорез. Электрофорез с иммунореакцией. Диагнностический иммунодиффузия.
Иммunoхимическая реакция связывания белка (антигена) специфическим белком (антителом)		Диагностический иммунодиффузия. Иммуноселективный электрофорез. Иммунотурбидиметрия
То же	Эффект связывания с лигандом метки — фермент, флюорифора, радиоактивного изотопа	Иммунодифференциальный анализ. Иммуноблоострический анализ или флюориммунанализ. Радиоммунанализ. Иммуноблоттинг
Спиривание комплексов зондов с однотипной последовательностью нуклеотидов зондов с однотипной последовательностью нуклеотидов ДНК или РНК	Эффект связывания с зондом метки	Гибридизация нуклеиновых кислот. Выявление генетических дефектов
Многоэтапная реликация специфического фрагмента исследуемой ДНК, ограниченного олигонуклеотидными проктограммами, между лемнитарными концевыми участками фрагментов-мишенией	Образование множества зонтичков (зонтическая), Эффект метки	Электрофорез в геле. Регистрация флюоресценции. Выявление генетических дефектов
Избирательная реакция крахмата с отдельными химическими компонентами структур клеток	Избирательная окраска компонентов клетки (цитохимия)	Визуальная детекция, световая микроскопия
Иммunoхимическая связывания белка (антигена) структур клетки специфическим белком (антителом), мененым хромофором или флюорфором	Избирательные свеченные компоненты клетки (иммуноцитохимия)	Визуальная детекция, световая микроскопия, флюоресцентная микроскопия
То же		Световая или флюоресцентная микроскопия, циановая или флюоресцентная микроскопия, комбинированная изображений цветом, компьютрный анализ изображений
Прохождение клеток через апертуру капиллярной трубы, заполненной электропроводящим раствором, между электродами сеть постоянного тока	Изменение электропроводности	Кондуктометрия. Проточная цитометрия

Окончание таблицы А.1

Принцип распознавания анализа	Генерация сигнала о характеристиках анализа	Дегенерация/измерение сигнала
Прохождение клеток через апертуру капиллярной трубки, освещаемую поляризованным лучом лазера, между электродами сети постоянного тока	Изменение электропроводности, рассеяние света лазера	Радиочастотный анализ. Трехмерный анализ пейкцитов. Многолучевая система лазерного светорассеяния
Прохождение клеток, обработанных антиледами, связанными с флюоресцентными красителями, через апертуру капиллярной трубы, освещаемую поляризованным лучом лазера, между электродами сети постоянного тока	Изменение электропроводности, рассеяние света лазера. Специфическое связывание скрещенных структур клеток	Гетточная иммуноцитофлюорометрия. Иммунореактивирование клеток
Способность микробиогенезов размножаться на питательной среде определенного состава, способствующей особенностям метаболизма данного вида микробиогенезов	Образование растущими микробиогенезами колоний определенного вида	Бицветная оценка, светом из микроскопа-поля, счетчиком колоний. Культивальный метод
Способность микробиогенезов с помощью присущих им ферментов вызывать расщепление определенных субстратов	Изменение цвета набора субстратов-хромогенов при контакте с образцом из культуры микробиогенеза	Бицветная оценка цветной цветной реакции. Фотометрия
Способность микробиогенезов вырабатывать образование в организме патогенов специфических антиледов организма патогена специфических антиледов	Специфическое связывание антиледа, образовавшееся в организме патогена под действием патогена, с антиледом или антиледом тест-системы. Образование антигена тест-системы или пречиппита	Иммуносерологические методы. Радиальный иммунодиффузия. Иммунопетрография. Электроиммунодиффузия. Двунаправленный иммуноэлектрофрез, иммунонефелометрия, иммуногемагглютиметрия
Способность антилед тест-системы специфически связываться с антиледами, свойственными микробиогенезу, в образце культивируемых микробиогенезов	Специфическое связывание антиледа, образовавшееся в организме патогена под действием патогена, с менеными антиледами или антиледом тест-системы. Эффект метки	Иммуносерологический анализ. Иммуноселективный анализ. Иммуноблотинг. Радиоиммунобиализм
Спаривание комплементарных последовательностей нуклеотидов зонда с одноклеточным молекулой исследуемой ДНК или РНК образца культивируемых микробиогенезов	Эффект связываний с зондом метки	То же
Многосторонняя реактивация фрагмента ДНК, ограниченного радиомерами, комплементарными концевым участкам мишени, образца микробиогенеза	Образование множества антигенона (ампликации) Эффект метки	Гибридизация нуклеиновых кислот. Генотипирование молекул генома. Регистрация флюoresценции. Идентификация микробиогенеза

Приложение Б
(справочное)**База данных для расчета дифференцированных биологически обоснованных критериев
(оперативных значений допускаемых погрешностей) правильности и прецизионности
результатов лабораторных исследований**

В качестве исходных данных о биологической вариации использован сводный банк данных из большого ряда работ, появившихся в литературе за период с 1951 по 1998 г. [1]. В этом банке данных в качестве наиболее достоверной количественной характеристики биологической вариации приведены медианы коэффициентов межиндивидуальной и внутрииндивидуальной вариации значительного числа анализов, часто исследуемых в практике клинико-диагностических лабораторий. Выбор медианы в качестве интегральной объективной количественной характеристики вариации позволяет избежать влияния экстремальных или выпадающих значений в отдельных пробах.

Пользуясь математическим аппаратом (см. 3.4) и исходя из данных о биологической вариации в формате медиан межиндивидуальной и внутрииндивидуальной вариации, можно рассчитать биологически обоснованные допустимые значения общей аналитической вариации и относительного аналитического смещения для любого аналита. В таблице Б.1 приведены рассчитанные по описанному методу биологически обоснованные допустимые значения для оценки точности исследований ряда анализов, относящихся к сферам клинической биохимии, лабораторной гематологии, иммунологии, ковгупологии. Приведенные в таблице Б.1 целевые значения CV и $\pm B$ могут быть использованы для расчета допустимых значений в тех случаях, когда число аналитических серий отличается от 10 и 20.

Таблица Б.1 — Дифференцированные биологические обоснованные критерии точности

Наименование аналита	Биологическая вариация						1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень					
	СУ ₁	СУ ₂	Целевые значения, %	Предельно допустимые значения, %			СУ ₁₀	СУ ₂₀	В ₁₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	СУ ₂₀	В ₁₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀				
Аденозиндаминаза, активность в сыворотке	11,7	25,5	8,78	10,52	14,39	15,96	12,02	14,36	5,85	7,01	9,59	10,64	8,01	9,58	2,93	3,51	4,80	5,32	4,01	4,76	4,79			
Азот, количества в моче	13,9	24,2	10,43	10,47	17,10	16,93	14,28	15,03	6,95	6,98	11,40	11,29	9,52	10,02	3,48	3,49	5,70	5,64	4,76	5,01				
Аланинаминотрансфераза, активность в сыворотке	24,3	41,6	18,23	18,07	29,89	29,37	24,97	26,05	12,15	12,04	19,93	19,58	16,65	17,37	6,08	6,02	9,96	9,79	8,32	8,68				
Альбумин, концентрация в сыворотке	3,1	4,2	2,33	1,96	3,81	3,40	3,19	2,98	1,55	1,31	2,54	2,27	2,12	1,98	0,78	0,65	1,27	1,13	1,06	0,99				
Альбумин, концентрация в утренней моче	36,0	55,0	27,00	24,65	44,28	41,39	36,99	36,48	18,00	16,43	29,52	27,59	24,66	24,32	9,00	8,22	14,76	13,80	12,33	12,16				
Альдостерон, концентрация в сыворотке	29,4	40,1	22,05	18,65	36,16	32,32	30,21	28,30	14,70	12,43	24,11	21,54	20,14	18,87	7,35	6,22	12,05	10,77	10,07	9,43				
Альдостерон, концентрация в моче, 24 ч	32,6	39,0	24,45	19,06	40,10	34,22	33,50	29,77	16,30	12,71	26,73	22,81	22,33	19,85	8,15	6,35	13,37	11,41	11,17	9,92				
α-Амилаза, активность в сыворотке	11,7	29,9	8,78	12,04	14,39	17,48	12,02	15,88	5,85	8,03	9,59	11,65	8,01	10,59	2,93	4,01	4,80	5,83	4,01	5,29				
α-Амилаза, активность в сыворотке	9,5	29,8	7,13	11,73	11,69	16,15	9,76	14,85	4,75	7,82	7,79	10,76	6,51	9,90	2,38	3,91	3,90	5,38	3,25	4,85				
α-Амилаза, активность в случайной порции мочи	94,0	46,0	70,50	39,24	115,62	82,95	96,59	70,12	47,00	26,16	77,08	55,30	64,39	46,75	23,50	13,08	38,54	27,65	32,20	23,37				
α-Амилаза, активность в суточной моче	69,5	52,5	52,13	32,66	85,49	64,98	71,41	55,49	34,75	21,78	56,99	43,32	47,61	37,00	17,38	10,89	28,50	21,66	23,80	18,50				
Содерзание аммиака в суточной моче	24,7	27,3	18,53	13,81	30,38	25,29	25,38	21,92	12,35	9,20	20,25	16,86	16,92	14,61	6,18	4,60	10,13	8,43	8,46	7,31				
Андростендион, концентрация в сыворотке	11,5	51,1	8,63	19,64	14,15	24,99	11,82	23,42	5,75	13,09	9,43	16,66	7,88	15,61	2,88	6,55	4,72	8,33	3,94	7,81				

Продолжение таблицы Б.1

Наименование анализа	1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень							
	Биологический анализ			Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %			Предельно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %				
	СУ ₁	СУ ₀	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	В ₂₀	
Анилизитоза эритроцитов, показатели в крови	3,5	5,7	2,63	2,51	4,31	4,14	3,60	3,66	1,75	1,67	2,87	2,76	2,40	2,44	0,83	0,84	1,44	1,38	1,20	1,22
Антителен СА 19,9, концентрация в сыворотке	24,5	93,0	18,38	36,06	30,14	47,46	25,17	44,11	12,25	24,04	20,09	31,64	16,78	29,41	6,13	12,02	10,05	15,82	8,39	14,70
Антителен СА 549	9,1	33,4	6,83	12,98	11,19	17,21	9,35	15,97	4,55	8,65	7,46	11,48	6,23	10,65	2,28	4,33	3,73	5,74	3,12	5,32
Антителен СА-125, концентрация в сыворотке	13,6	46,5	10,20	18,17	16,73	24,49	13,97	22,64	6,80	12,11	11,15	16,33	9,32	15,09	3,40	6,06	5,58	8,16	4,66	7,55
Антителен СА-15-3, концентрация в сыворотке	5,7	42,9	4,28	16,23	7,01	18,88	5,86	18,10	2,85	10,82	4,67	12,59	3,90	12,07	1,43	5,41	2,34	6,29	1,95	6,03
Антителен, ассоциированный с муциноподобной карциномой, концентрация в сыворотке	10,1	39,3	7,58	15,22	12,42	19,91	10,38	18,53	5,05	10,14	8,28	13,28	6,92	12,36	2,53	5,07	4,14	6,64	3,46	6,18
Антитромбин III	5,2	15,3	3,90	6,06	6,40	8,48	5,34	7,77	2,60	4,04	4,26	5,65	3,56	5,18	1,30	2,02	2,13	2,83	1,78	2,59
Антитромбин, концентрация в сыворотке	13,5	18,3	10,13	8,53	16,61	14,81	13,87	12,96	6,75	5,69	11,07	9,87	9,25	8,64	3,38	2,84	5,54	4,94	4,62	4,32
Аполипопротин А-1, концентрация в сыворотке	6,5	13,4	4,88	5,58	8,00	8,61	6,68	7,72	3,25	3,72	5,33	5,74	4,45	5,15	1,63	1,86	2,67	2,87	2,23	2,57
Аполипопротин В, концентрация в сыворотке	6,9	22,8	5,18	8,93	8,49	12,14	7,09	11,20	3,45	5,96	5,66	8,09	4,73	7,47	1,73	2,98	2,83	4,05	2,36	3,73
Аскорбиновая кислота, концентрация в сыворотке	25,8	22,9	19,35	12,94	31,73	24,93	26,51	21,41	12,90	8,62	21,16	16,62	17,67	14,27	6,45	4,31	10,58	8,31	8,84	7,14
Аспарагинотрансфераза, активность в сыворотке	11,9	17,9	8,93	8,06	14,64	13,59	12,23	11,97	5,95	5,37	9,76	9,06	8,15	7,98	2,98	2,69	4,88	4,53	4,08	3,99
Н-ацетилпикозаминидаза, количество в утренней моче	42,4	18,2	31,80	17,30	52,15	37,02	43,57	31,23	21,20	11,54	34,77	24,68	29,04	20,82	10,60	5,77	17,38	12,34	14,52	10,41
Н-ацетилпикозаминидаза, концентрация в утренней моче	52,5	33,5	39,38	23,35	64,58	47,77	53,94	40,60	26,25	15,57	43,05	31,84	35,96	27,07	13,13	7,78	21,53	15,92	17,98	13,53

Наименование аналита	1-й уровень										2-й уровень — базовый										3-й уровень				
	Биологическая вариация					Пределенно допустимые значения, %					Пределенно допустимые значения, %					Целевые значения, %				Пределенно допустимые значения, %					
	СУ ₁	СУ ₂	СУ ₃	СУ ₄	СУ ₅	СУ ₁₀	СУ ₂₀	СУ ₃₀	СУ ₄₀	СУ ₁₀	СУ ₂₀	СУ ₃₀	СУ ₄₀	СУ ₁₀	СУ ₂₀	СУ ₃₀	СУ ₄₀	СУ ₁₀	СУ ₂₀	СУ ₃₀	СУ ₄₀	СУ ₁₀	СУ ₂₀		
АЧТВ	2,7	8,6	2,03	3,38	3,32	4,64	2,77	4,27	1,35	2,25	2,21	3,09	1,85	2,84	0,68	1,13	1,11	1,55	0,92	1,42					
Базофильы, подсчет в крови	28,0	54,0	21,00	22,81	34,44	35,83	28,77	32,01	14,00	15,21	22,96	23,89	19,18	21,34	7,00	7,80	11,48	11,94	9,59	10,67					
Белок общий, гликогеновый	0,9	11,6	0,68	4,36	1,11	4,78	0,92	4,66	0,45	2,91	0,74	3,19	0,62	3,11	0,23	1,45	0,37	1,59	0,31	1,55					
Белок общий, концентрация в сыворотке	2,7	4,0	2,03	1,81	3,32	3,07	2,77	2,70	1,35	1,21	2,21	2,04	1,85	1,80	0,68	0,60	1,11	1,02	0,92	0,90					
Белок общий, количества в суточной моче	35,5	23,7	26,63	16,01	43,67	32,51	36,48	27,67	17,75	10,67	29,11	21,68	24,32	18,45	8,88	5,34	14,56	10,84	12,16	9,22					
Белок общий, концентрация в суточной моче	3,98	17,8	29,70	16,28	48,71	34,70	40,69	29,29	19,80	10,85	32,47	23,13	27,13	19,53	9,90	5,43	16,24	11,57	13,56	9,76					
Белок общий, концентрация в утренней моче	48,4	38,1	36,30	23,10	59,53	45,60	49,73	39,00	24,20	15,40	39,69	30,40	33,15	26,00	12,10	7,70	19,84	15,20	16,58	13,00					
Билирубин, концентрация в сыворотке	25,6	30,5	19,20	14,93	31,49	26,84	26,30	23,34	12,80	9,95	20,99	17,89	17,54	15,56	6,40	4,98	10,50	8,95	8,77	7,78					
Билирубин, связанный, концентрация в сыворотке	36,8	43,2	27,60	21,28	45,26	38,39	37,81	33,37	18,40	14,19	30,18	25,60	25,21	22,25	9,20	7,09	15,09	12,80	12,60	11,12					
Ванилилмандельян кислота, концентрация в суточной моче	22,2	47,0	16,65	19,49	27,31	29,82	22,81	26,78	11,10	12,99	18,20	19,88	15,21	17,86	5,55	6,50	9,10	9,94	7,60	8,93					
Вода в плазме	3,3	0,1	2,48	1,24	4,06	2,77	3,39	2,32	1,65	0,83	2,71	1,85	2,26	1,55	0,83	0,41	1,35	0,92	1,13	0,77					
Гаматобин, концентрация в сыворотке	20,4	36,4	15,30	15,65	25,09	25,13	20,96	22,35	10,20	10,43	16,73	16,76	13,97	14,90	5,10	5,22	8,36	8,38	6,99	7,45					
Гематокрит	2,8	6,4	2,10	2,62	3,44	3,92	2,88	3,54	1,40	1,75	2,30	2,61	1,92	2,36	0,70	0,87	1,15	1,31	0,96	1,18					
Гемоглобин, концентрация в крови	2,8	6,6	2,10	2,69	3,44	3,99	2,88	3,61	1,40	1,79	2,30	2,66	1,92	2,41	0,70	0,90	1,15	1,33	0,96	1,20					
Гемоглобин, среднее содержание в одном эритроците	1,6	5,2	1,20	2,04	1,97	2,78	1,64	2,57	0,80	1,36	1,31	1,86	1,10	1,71	0,40	0,68	0,66	0,93	0,55	0,86					

Продолжение таблицы Б.1

Наименование аналита	1-й уровень										2-й уровень — базовый										3-й уровень			
	Биологичекая парацетамол- ческая					Целевые значения, %					Предельно допустимые значения, %					Целевые значения, %					Предельно допустимые значения, %			
	СУ ₁	СУ ₂	Б	СУ ₁₀	Б ₁₀	СУ ₂₀	Б ₂₀	СУ	Б	СУ ₁₀	Б ₁₀	СУ ₂₀	Б ₂₀	СУ	Б	СУ ₁₀	Б ₁₀	СУ ₂₀	Б ₂₀	СУ ₁₀	Б ₁₀	СУ ₂₀	Б ₂₀	
Гемолобин, средняя концентрация в эритро- цитах	1,7	2,8	1,28	2,09	2,02	1,75	1,79	0,85	0,82	1,39	1,35	1,16	1,19	0,43	0,41	0,70	0,67	0,58	0,58	0,60				
Гидроксипротеин- рон-17, концентрация в сыворотке	19,6	52,4	14,70	20,98	24,11	30,08	20,14	27,42	9,80	13,99	16,07	20,06	13,43	18,28	4,90	6,99	8,04	10,03	6,71	9,14				
Гликозамилированный альбумин, концентра- ция в сыворотке	5,2	10,3	3,90	4,33	6,40	6,74	5,34	6,04	2,60	2,88	4,26	4,50	3,56	4,02	1,30	1,44	2,13	2,25	1,78	2,01				
α-1 Глобулин, кон- центрация в сыворотке	11,4	22,6	8,55	9,49	14,02	14,79	11,71	13,24	5,70	6,33	9,35	9,86	7,81	8,82	2,85	3,16	4,67	4,93	3,90	4,41				
α-2 Глобулин, кон- центрация в сыворотке	10,3	12,7	7,73	6,13	12,67	10,92	10,58	9,52	5,15	4,09	8,45	7,28	7,06	6,34	2,58	2,04	4,22	3,64	3,53	3,17				
Глобулин тироксии- связывающий в сыво- ротке	6,0	6,0	4,50	3,18	7,38	5,97	6,17	5,15	3,00	2,12	4,92	3,98	4,11	3,44	1,50	1,06	2,46	1,99	2,06	1,72				
Глобулин общий в сыворотке	5,5	12,9	4,13	5,26	6,77	7,82	5,65	7,07	2,75	3,51	4,51	5,21	3,77	4,71	1,38	1,75	2,26	2,61	1,88	2,36				
Глобулин, связываю- щий половые гормоны, концентрация в сыво- ротке	12,1	42,7	9,08	16,64	14,88	22,27	12,43	20,62	6,05	11,10	9,92	14,85	8,29	13,75	3,03	5,55	4,96	7,42	4,14	6,87				
β-Глобулин, концен- трация в сыворотке	10,1	9,1	7,58	5,10	12,42	9,79	10,38	8,42	5,05	3,40	8,28	6,53	6,92	5,61	2,53	1,70	4,14	3,26	3,46	2,81				
γ-Глобулин, концен- трация в сыворотке	14,6	12,3	10,95	7,16	17,98	13,95	15,00	11,96	7,30	4,77	11,97	9,30	10,00	7,97	3,65	2,39	5,99	4,65	5,00	3,99				
γ-Глутамилтрансфер- аза, активность в сыво- ротке	13,8	41,0	10,35	16,22	16,97	22,64	14,18	20,76	6,90	10,82	11,32	15,09	9,45	13,84	3,45	5,41	5,66	7,55	4,73	6,92				
Глутатион пероксид- аза в крови	7,2	21,7	5,40	8,57	8,86	11,92	7,40	10,94	3,60	5,72	5,90	7,95	4,93	7,29	1,80	2,86	2,95	3,97	2,47	3,65				

Наименование элемента	1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень						
	Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %			
	СУ ₁	СУ ₂	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀₀	В ₁₀₀	СУ ₂₀₀	В ₂₀₀	СУ ₁₀₀₀	В ₁₀₀₀	СУ ₂₀₀₀	В ₂₀₀₀	СУ ₁₀₀₀₀	В ₁₀₀₀₀		
Глюкоза, концентрация в сыворотке	6,5	7,7	4,88	3,78	8,00	6,80	6,68	5,91	3,25	2,52	5,33	4,53	4,45	3,94	1,63	1,26	2,67	2,27	2,23
Глюкозо-6-фосфатдегидрогеназа, активность в эритроцитах	32,8	31,8	24,60	17,13	40,34	32,38	33,70	27,91	16,40	11,42	26,90	21,59	22,47	18,60	8,20	5,71	13,45	10,79	11,23
Гомоцистеин, концентрация в пазме	2,8	6,4	2,10	2,62	3,44	3,92	2,88	3,54	1,40	1,75	2,30	2,61	1,92	2,36	0,70	0,87	1,15	1,31	0,96
Гранулоциты, подсчет в крови	18,3	28,0	13,73	12,54	22,51	21,05	18,80	18,56	9,15	8,36	15,01	14,04	12,54	12,37	4,58	4,18	7,50	7,02	6,27
Двухжгутиковые улсероды, концентрация ваза в крови	4,8	5,3	3,60	2,68	5,90	4,91	4,93	4,26	2,40	1,79	3,94	3,28	3,29	2,84	1,20	0,89	1,97	1,64	1,42
Дегидроэпиандростерон-сульфат, концентрация в сыворотке	3,4	30,0	2,55	11,32	4,18	12,90	3,49	12,44	1,70	7,55	2,79	8,60	2,33	8,29	0,85	3,77	1,39	4,30	1,16
Дезокситиронин-11, концентрация в сыворотке	21,3	31,5	15,98	14,26	26,20	24,16	21,89	21,26	10,65	9,51	17,47	16,11	14,59	14,17	5,33	4,75	8,73	8,05	7,30
Дезокситиронин-11, концентрация в моче	14,7	15,1	11,03	7,90	18,08	14,74	15,10	12,73	7,35	5,27	12,05	9,83	10,07	8,49	3,68	2,63	6,03	4,91	5,03
Дигенитид-пентадиен IV, активность в сыворотке	8,2	14,5	6,15	6,25	10,09	10,06	8,43	8,94	4,10	4,16	6,72	6,71	5,62	5,96	2,05	2,08	3,36	3,35	2,81
Железо, концентрация в сыворотке	26,5	23,2	19,88	13,21	32,60	25,53	27,23	21,91	13,25	8,81	21,73	17,02	18,15	14,61	6,63	4,40	10,87	8,51	9,08
Иммуноглобулин G, концентрация в сыворотке	4,5	16,5	3,38	6,41	5,54	8,51	4,62	7,89	2,25	4,28	3,69	5,67	3,08	5,26	1,13	2,14	1,85	2,84	1,54
Иммуноглобулин A, концентрация в сыворотке	5,0	36,8	3,75	13,93	6,15	16,25	5,14	15,57	2,50	9,28	4,10	10,83	3,43	10,38	1,25	4,64	2,05	5,42	1,71
Иммуноглобулин M, концентрация в сыворотке	5,9	47,3	4,43	17,87	7,26	20,62	6,06	19,81	2,95	11,92	4,84	13,75	4,04	13,21	1,48	5,96	2,42	6,87	2,02

Продолжение таблицы Б.1

Наименование аналига	Биологическая вариация						1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень					
	Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Предельно допустимые значения, %		
	CV ₁	CV ₂	CV ₃	B	CV ₁₀	B ₁₀	CV ₂₀	B ₂₀	CV ₃₀	B ₃₀	CV ₄₀	B ₄₀	CV ₅₀	B ₅₀	CV ₆₀	B ₆₀	CV ₇₀	B ₇₀	CV ₈₀	B ₈₀	CV ₉₀	B ₉₀		
Иммуноглобулинов λ-цепи, концентрация в сыворотке	4,8	18,0	3,60	6,99	5,90	9,22	4,93	8,56	2,40	4,66	3,94	6,15	3,29	5,71	1,20	2,33	1,97	3,07	1,64	2,85				
Инсулин, концентрация в сыворотке	21,1	58,3	15,83	23,25	25,95	33,06	21,68	30,18	10,55	15,50	17,30	22,04	14,45	20,12	5,28	7,75	8,65	11,02	7,23	10,06				
Интерферон α, рецидивы в лейкоцитах крови	14,0	20,0	10,50	9,15	17,22	15,66	14,39	13,75	7,00	6,10	11,48	10,44	9,59	9,17	3,50	3,05	5,74	5,22	4,80	4,58				
Капил, концентрация в сыворотке	4,8	5,6	3,60	2,77	5,90	5,00	4,93	4,34	2,40	1,84	3,94	3,33	3,29	2,90	1,20	0,92	1,97	1,67	1,64	1,45				
Капил, количество в суточной моче	24,4	22,2	18,30	12,37	30,01	23,72	25,07	20,39	12,20	8,25	20,01	15,81	16,71	13,59	6,10	4,12	10,00	7,91	8,36	6,80				
Капил, концентрация в лейкоцитах	13,6	13,4	10,20	7,16	16,73	13,48	13,97	11,63	6,80	4,77	11,15	8,99	9,32	7,75	3,40	2,39	5,58	4,49	4,66	3,88				
Капил, концентрация в суточной моче	27,1	23,2	20,33	13,38	33,33	25,98	27,85	22,28	13,55	8,92	22,22	17,32	18,56	14,85	6,78	4,46	11,11	8,66	9,28	7,43				
Капил, количество в суточной моче	26,2	27,0	19,65	14,11	32,23	26,29	26,92	22,72	13,10	9,41	21,48	17,53	17,95	15,14	6,55	4,70	10,74	8,76	8,97	7,57				
Капил, концентрация в сыворотке	1,9	2,8	1,43	1,27	2,34	2,15	1,95	1,89	0,95	0,85	1,56	1,43	1,30	1,26	0,48	0,42	0,78	0,72	0,65	0,63				
Капил, концентрация в сыворотке	27,5	36,6	20,63	17,17	33,83	29,96	28,26	26,20	13,75	11,45	22,55	19,97	18,84	17,47	6,88	5,72	11,28	9,99	9,42	8,73				
Каппа-цепи иммуноглобулинов κ-цепи, концентрация в сыворотке	4,8	15,3	3,60	6,01	5,90	8,25	4,93	7,59	2,40	4,01	3,94	5,50	3,29	5,06	1,20	1,97	2,75	1,64	2,53					
Капкаротин, концентрация в сыворотке	36,0	39,0	27,00	19,90	44,28	36,64	36,99	31,73	18,00	13,27	29,52	24,43	24,66	21,15	9,00	6,63	14,76	12,21	12,33	10,58				
Катехоламины общие, концентрация в суточной моче	24,0	32,0	18,00	15,00	29,52	26,16	24,66	22,88	12,00	10,00	19,63	17,44	16,44	15,26	6,00	5,00	9,84	8,72	8,22	7,63				
Кислота фосфорная, ак- тивность в сыворотке	8,9	8,0	6,68	4,49	10,95	8,63	9,14	7,41	4,45	2,99	7,30	5,75	6,10	4,94	2,23	1,50	3,65	2,88	3,05	2,47				

Наименование аналита	Биологическая маркировка	1-й уровень				2-й уровень — базовый				3-й уровень										
		Целевые значения, %	Пределы допустимые значения, %			Целевые значения, %	Пределы допустимые значения, %			Целевые значения, %	Пределы допустимые значения, %		Целевые значения, %	Пределы допустимые значения, %						
		СУ ₁	СУ ₂	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀				
Кислый фосфатаза костная, активность в сыворотке	10,8	8,10	6,42	13,28	11,45	11,10	9,97	5,40	4,28	8,85	7,63	7,40	6,65	2,70	2,14	4,43	3,82	3,70	3,32	
Кислый α-1 гликопротеин	11,3	24,9	8,48	10,25	13,90	15,51	11,61	13,97	5,65	6,84	9,27	10,34	7,74	9,31	2,83	3,42	4,63	5,17	3,87	4,66
Компонент комплекса С3, концентрация в сыворотке	5,2	15,6	3,90	6,17	6,40	8,58	5,34	7,87	2,60	4,11	4,26	5,72	3,56	5,25	1,30	2,06	2,13	2,86	1,78	2,62
Компонент комплекса С4, концентрация в сыворотке	8,9	33,4	6,68	12,96	10,95	17,10	9,14	15,89	4,45	8,64	7,30	11,40	6,10	10,59	2,23	4,32	3,65	5,70	3,05	5,30
Кортизол, концентрация в сыворотке	20,9	45,6	15,68	18,81	25,71	28,53	21,47	25,68	10,45	12,54	17,14	19,02	14,32	17,12	5,23	6,27	8,57	9,51	7,16	8,56
Креатинин, концентрация в сыворотке	4,3	12,9	3,23	5,10	5,29	7,10	4,42	6,51	2,15	3,40	3,53	4,73	2,95	4,34	1,08	1,70	1,76	2,37	1,47	2,17
Креатинин, креатинин в сутонной моче	13,6	13,5	10,20	7,19	16,73	13,51	13,97	11,65	6,80	4,79	11,15	9,01	9,32	7,77	3,40	2,40	5,58	4,50	4,66	3,88
Креатинин, концентрация в сутонной моче	11,0	23,0	8,25	9,56	13,53	14,68	11,30	13,17	5,50	6,37	9,02	9,78	7,54	8,78	2,75	3,19	4,51	4,89	3,77	4,39
Креатининаза, активность в сыворотке	24,0	24,5	18,00	12,86	29,52	24,02	24,66	20,75	12,00	8,57	19,68	16,01	16,44	13,83	6,00	4,29	9,84	8,01	8,22	6,92
Креатининаза, массовая концентрация в сыворотке	22,8	40,0	17,10	17,27	28,04	27,87	23,43	24,76	11,40	11,51	18,70	18,58	15,62	16,50	5,70	5,76	9,35	9,29	7,81	8,25
Креатининаза-МВ, в сыворотке	18,4	61,2	13,80	23,96	22,63	32,52	18,91	30,01	9,20	15,98	15,09	21,68	12,60	20,01	4,60	7,99	7,54	10,84	6,30	10,00
Креатининаза-МВ, активность в сыворотке	18,4	61,2	13,80	23,96	22,63	32,52	18,91	30,01	9,20	15,98	15,09	21,68	12,60	20,01	4,60	7,99	7,54	10,84	6,30	10,00
Лактат, концентрация в сыворотке	27,2	16,7	20,40	11,97	33,46	24,62	27,95	20,90	13,60	7,98	22,30	16,41	18,63	13,94	6,80	3,99	11,15	8,21	9,32	6,97

Продолжение таблицы Б.1

Наименование аналита	Биологический						1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень					
	Целевые			Пределы допустимые			Целевые			Пределы допустимые			Целевые			Пределы допустимые			Целевые					
	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %	значения, %			
Лактатдегидрогеназа, активность в сыворотке	6,6	14,7	4,95	6,04	8,12	9,11	6,78	8,21	3,30	4,03	5,41	6,07	4,52	5,47	1,65	2,01	2,71	3,04	2,26	2,74				
Лактатдегидрогеназа-1, активность в сыворотке	6,3	10,2	4,73	4,50	7,75	7,43	6,47	6,57	3,15	3,00	5,17	4,95	4,32	4,38	1,58	1,50	2,58	2,48	2,16	2,19				
Лактатдегидрогеназа-2, активность в сыворотке	4,9	4,3	3,68	2,44	6,03	4,72	5,03	4,05	2,45	1,63	4,02	3,15	3,36	2,70	1,23	0,81	2,01	1,57	1,68	1,35				
Лактатдегидрогеназа-3, активность в сыворотке	4,8	5,5	3,60	2,74	5,90	4,97	4,93	4,31	2,40	1,83	3,94	3,31	3,29	2,88	1,20	0,91	1,97	1,66	1,64	1,44				
Лактатдегидрогеназа-4, активность в сыворотке	9,4	9,0	7,05	4,88	11,56	9,25	9,66	7,97	4,70	3,25	7,71	6,17	6,44	5,31	2,35	1,63	3,85	3,08	3,22	2,66				
Лактатдегидрогеназа-5, активность в сыворотке	12,4	13,4	9,30	6,85	15,25	12,61	12,74	10,92	6,20	4,56	10,17	8,41	8,49	7,28	3,10	2,28	5,08	4,20	4,25	3,64				
Лактоферрин, концентрация в плазме	11,8	23,7	8,85	9,93	14,51	15,42	12,12	13,80	5,90	6,62	9,68	10,28	8,08	9,20	2,95	3,31	4,84	5,14	4,04	4,60				
Лейкоциты, подсчет в крови	10,9	19,6	8,18	8,41	13,41	13,48	11,20	11,99	5,45	5,61	8,94	8,99	7,47	7,99	2,73	2,80	4,47	4,49	3,73	4,00				
Лимфоциты, подсчет в крови	10,4	27,8	7,80	11,13	12,79	15,97	10,69	14,55	5,20	7,42	8,53	10,64	7,12	9,70	2,60	3,71	4,26	5,32	3,56	4,85				
Липаза в сыворотке	23,1	33,1	17,33	15,14	28,41	25,88	23,74	22,72	11,55	10,09	18,94	17,25	15,82	15,15	5,78	5,05	9,47	8,63	7,91	7,57				
Липопротеин (а), концентрация в сыворотке	8,5	85,8	6,38	32,33	10,46	36,29	8,73	35,12	4,25	21,56	6,97	24,19	5,82	23,42	2,13	10,78	3,49	12,10	2,91	11,71				
ЛПН-рецептор к митотондриальной РНК	21,5	13,6	16,13	9,54	26,45	19,54	22,09	16,60	10,75	6,36	17,63	13,03	14,73	11,07	5,38	3,18	8,82	6,51	7,36	5,53				
Лютеинизирующий гормон, концентрация в сыворотке	14,5	27,8	10,88	11,76	17,84	18,50	14,90	16,52	7,25	7,84	11,89	12,33	9,93	11,01	3,63	3,92	5,95	6,17	4,97	5,51				
Магний, концентрация в сыворотке	3,6	6,4	2,70	2,75	4,43	4,43	3,70	3,94	1,80	1,84	2,95	2,95	2,47	2,62	0,90	0,92	1,48	1,48	1,23	1,31				
Магний, концентрация в лейкоцитах	18,3	16,4	13,73	9,22	22,51	17,72	18,80	15,23	9,15	6,14	15,01	11,82	12,54	10,15	4,58	3,07	7,50	5,91	6,27	5,08				

Наименование аналита	Биологическая вариация						1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень						
	Целевые значения, %			Пределенно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Пределенно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Пределенно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Пределенно допустимые значения, %			
	СV ₁	СV ₂	В	СV ₁₀	В ₁₀	СV ₂₀	В ₂₀	СV ₁₀₀	В ₁₀₀	СV ₂₀₀	В ₂₀₀	СV ₁₀₀₀	В ₁₀₀₀	СV ₂₀₀₀	В ₂₀₀₀	СV ₁₀₀₀₀	В ₁₀₀₀₀	СV ₂₀₀₀₀	В ₂₀₀₀₀	СV ₁₀₀₀₀₀	В ₁₀₀₀₀₀	СV ₂₀₀₀₀₀	В ₂₀₀₀₀₀		
Магний, концентрация в эритроцитах	5,6	11,3	4,20	4,73	6,89	7,33	5,75	6,57	2,80	3,15	4,59	4,89	3,84	4,38	1,40	1,58	2,30	2,44	1,92	1,92	2,19				
Магний, количество в суточной моче	38,4	37,6	28,80	20,15	47,23	38,01	39,46	32,77	19,20	13,44	31,49	25,34	26,30	21,85	9,60	6,72	15,74	12,67	13,15	10,92					
Магний, количество в суточной порции мочи	38,3	37,6	28,73	20,13	47,11	37,94	39,35	32,71	19,15	13,42	31,41	25,29	26,24	21,81	9,58	6,71	15,70	12,65	13,12	10,90					
Магний, концентрация в случайной порции мочи	57,4	33,0	43,05	24,83	70,60	51,52	58,98	43,68	28,70	16,55	47,07	34,35	39,32	29,12	14,35	8,28	23,53	17,17	19,66	14,56					
Магний, концентрация в суточной моче	45,4	37,4	34,05	22,06	55,84	43,17	46,65	36,97	22,70	14,71	37,23	28,78	31,10	24,65	11,35	7,35	18,61	14,39	15,55	12,32					
Магний, концентрация в утренней моче	47,2	37,0	35,40	22,49	58,06	44,44	48,50	38,00	23,60	14,99	38,70	29,63	32,33	25,33	11,80	7,50	19,35	14,81	16,17	12,67					
Магний/хроматин, отношение концентраций в суточной моче	35,0	24,0	26,25	15,91	43,05	32,19	35,96	27,41	17,50	10,61	28,70	21,46	23,98	18,27	8,75	5,30	14,35	10,73	11,99	9,14					
Магний/хроматин, отношение концентраций в утренней моче	35,0	34,0	26,25	18,30	43,05	34,57	35,96	29,80	17,50	12,20	28,70	23,05	23,98	19,86	8,75	6,10	14,35	11,52	11,99	9,93					
Макролобулин α-2, концентрация в сыворотке	3,1	18,7	2,33	7,11	8,55	3,19	8,13	1,55	4,74	2,54	5,70	2,12	5,42	0,78	2,37	1,27	2,85	1,06	2,71						
Медь, концентрация в плазме	8,0	19,0	6,00	7,73	9,84	11,45	8,22	—	4,00	—	6,56	—	5,48	—	2,00	2,58	3,28	3,82	2,74	3,45					
Медь, концентрация в сыворотке	4,9	13,6	3,68	5,42	6,03	7,70	5,03	7,03	2,45	3,61	4,02	5,13	3,36	4,69	1,23	1,81	2,01	2,57	1,68	2,34					
Макролобулин α-1, концентрация в утренней моче	33,0	58,0	24,75	25,02	40,59	40,37	33,91	35,86	16,50	16,68	27,06	26,91	22,61	23,91	8,25	8,34	13,53	13,46	11,30	11,95					
Макролобулин α-2, концентрация в утренней моче	29,0	32,0	21,75	16,19	35,67	29,68	29,80	25,72	14,50	10,80	23,78	19,79	19,87	17,15	7,25	5,40	11,89	9,89	9,93	8,57					

Продолжение таблицы Б.1

Наименование аналита	Биологическая сыворотка, концентрация в сыворотке						1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень								
	Целевые значения			Пределено допустимые значения			Целевые значения			Пределено допустимые значения			Целевые значения			Пределено допустимые значения			Целевые значения			Пределено допустимые значения					
	СУ ₁	СУ ₂	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀		
Мицротрубоплен-Ф-2, концентрация в сыворотке	5,9	15,5	4,43	6,22	7,26	8,96	6,06	8,16	2,95	4,15	4,84	5,98	4,04	5,44	1,48	2,07	2,42	2,99	2,02	2,72							
Мицробин в сыворотке	13,9	29,6	10,43	12,26	17,10	18,73	14,28	—	6,95	—	11,40	—	9,52	—	3,48	4,09	5,70	6,24	4,76	5,61							
Моноциты, доли в фракции лейкоцитов	9,8	13,6	7,35	6,29	12,05	10,84	10,07	9,51	4,90	4,19	8,04	7,23	6,71	6,34	2,45	2,10	4,02	3,61	3,36	3,17							
Моноциты, подсчет в крови	17,8	49,8	13,35	19,83	21,89	28,11	18,29	25,68	8,90	13,22	14,60	18,74	12,19	17,12	4,45	6,61	7,30	9,37	6,10	8,56							
Мочевая кислота, концентрация в суточной моче	24,7	22,1	18,53	12,43	30,38	23,91	25,38	20,54	12,35	8,29	20,25	15,94	16,92	13,70	6,18	4,14	10,13	7,97	8,46	6,85							
Мочевая кислота, концентрация в сыворотке	8,6	17,2	6,45	7,21	10,58	11,21	8,84	10,04	4,30	4,81	7,05	7,47	5,89	6,69	2,15	2,40	3,53	3,74	2,95	3,35							
Мочевая кислота, концентрация в суточной моче	18,5	14,4	13,88	8,79	22,76	17,39	19,01	14,87	9,25	5,86	15,17	11,60	12,67	9,91	4,63	2,93	7,59	5,80	6,34	4,96							
Мочевина, концентрация в сыворотке	12,3	18,3	9,23	8,27	15,13	13,99	12,64	12,31	6,15	5,51	10,09	9,33	8,43	8,21	3,08	2,76	5,04	4,66	4,21	4,10							
Мочевина, количество в суточной моче	17,4	25,4	13,05	11,55	21,40	19,64	17,88	17,26	8,70	7,70	14,27	13,09	11,92	11,51	4,35	3,85	7,13	6,55	5,96	5,75							
Мочевина, концентрация в суточной моче	22,7	25,9	17,03	12,91	27,92	23,47	23,32	20,37	11,35	8,61	18,61	15,65	15,55	13,58	5,68	4,30	9,31	7,82	7,77	6,79							
Натрий, концентрация в сыворотке	0,7	1,0	0,53	0,46	0,86	0,78	0,72	0,69	0,35	0,31	0,57	0,52	0,48	0,46	0,18	0,15	0,29	0,26	0,24	0,23							
Натрий, концентрация в лейкоцитах	51,0	36,4	38,25	23,50	62,73	47,21	52,40	40,25	25,50	15,66	41,82	31,47	34,94	26,83	12,75	7,83	20,91	15,74	17,47	13,42							
Натрий, концентрация в эритроцитах	1,8	12,4	1,35	4,70	2,21	5,54	1,85	5,29	0,90	3,13	1,48	3,69	1,23	3,53	0,45	1,57	0,74	1,85	0,62	1,76							
Натрий, количество в суточной моче	28,7	18,6	21,53	12,83	35,30	26,17	29,49	22,25	14,35	8,55	23,53	17,45	19,66	14,84	7,18	4,28	11,77	8,72	9,83	7,42							
Натрий, концентрация в суточной моче	24,0	26,8	18,00	13,49	29,52	24,65	24,66	21,37	12,00	8,99	19,68	16,43	16,44	14,25	6,00	4,50	9,84	8,22	8,22	7,12							

Продолжение таблицы Б1

Наименование аналита	Биологическая вариация						1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень							
	СУ ₁	СУ ₂	Целевые значения, %	Предельно допустимые значения, %			СУ ₁	СУ ₂	Целевые значения, %	Предельно допустимые значения, %			СУ ₁	СУ ₂	Целевые значения, %	Предельно допустимые значения, %			СУ ₁	СУ ₂	Целевые значения, %	Предельно допустимые значения, %				
				СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀		
Нейтрофилы, подсчет в крови	16,1	32,8	12,08	13,70	19,80	21,19	16,54	18,99	8,05	9,13	13,20	14,13	11,03	12,66	4,03	4,57	6,60	7,06	5,51	6,33						
Нуклеотиаз-5, активность в сыворотке	23,2	19,9	17,40	11,46	28,54	22,25	23,84	19,08	11,60	7,64	19,02	14,83	15,89	12,72	5,80	3,82	9,51	7,42	7,95	6,36						
Оксалат, количество в суточной моче	42,5	19,9	31,88	17,60	52,28	37,36	43,67	31,56	21,25	11,73	34,85	24,91	29,11	21,04	10,63	5,87	17,43	12,45	14,56	10,52						
Оксалат, концентрация в суточной моче	44,0	18,0	33,00	17,83	54,12	38,29	45,21	32,28	22,00	11,88	36,08	25,52	30,14	21,52	11,00	5,94	18,04	12,76	15,07	10,76						
Оксимонолипосус-ная 5 кислота, концентрация в суточной моче	20,3	33,2	15,23	14,59	24,97	24,03	20,86	21,26	10,15	9,73	16,65	16,02	13,91	14,17	5,08	4,86	8,32	8,01	6,95	7,09						
Оксипролин, экскреция в минуту в ионной моче	36,1	38,8	27,08	19,87	44,40	36,66	37,09	31,73	18,05	13,25	29,60	24,44	24,73	21,16	9,03	6,62	14,80	12,22	12,36	10,58						
Оsmолальность сыворотки	1,3	1,2	0,98	0,66	1,60	1,27	1,34	1,09	0,65	0,44	1,07	0,85	0,89	0,73	0,33	0,22	0,53	0,42	0,45	0,36						
Остеокальцин, концентрация в сыворотке	6,3	23,1	4,73	8,98	7,75	11,91	6,47	11,05	3,15	5,99	5,17	7,94	4,32	7,37	1,58	2,99	2,58	3,97	2,16	3,68						
Парциальное давление CO ₂	4,8	5,3	3,60	2,68	5,90	4,91	4,93	4,26	2,40	1,79	3,94	3,28	3,29	2,84	1,20	0,89	1,97	1,84	1,84	1,42						
Пиуват, концентрация в сыворотке	15,2	13,0	11,40	7,50	18,70	14,57	15,62	12,49	7,60	5,00	12,46	9,71	10,41	8,33	3,80	2,50	6,23	4,86	5,21	4,16						
Преальбумин, концентрация в сыворотке	10,9	19,1	8,18	8,25	13,41	13,32	11,20	11,83	5,45	5,50	8,94	8,88	7,47	7,88	2,73	2,75	4,47	4,44	3,73	3,84						
Проплактин, концентрация в сыворотке (мужчины)	6,9	61,2	5,18	23,10	8,49	26,30	7,09	25,36	3,45	15,40	5,66	17,54	4,73	16,91	1,73	7,70	2,83	8,77	2,36	8,45						
Пропиандолептида-за, активность в плазме	16,8	13,9	12,60	8,18	20,66	15,99	17,26	13,70	8,40	5,45	13,78	10,66	11,51	9,13	4,20	2,73	6,89	5,33	5,75	4,57						
Простатический специфический антиген	14,0	72,4	10,50	27,65	17,22	34,16	14,39	32,25	7,00	18,44	11,48	22,78	9,59	21,50	3,50	9,22	5,74	11,39	4,80	10,75						

Продолжение таблицы Б.1

Наименование анализа	1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень							
	Биологическая активация			Целевые значения, %			Пределенно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Пределенно допустимые значения, %			Целевые значения, %				
	CV ₁	CV ₂	CV	CV ₁₀	CV ₂₀	B ₁₀	CV ₁₀	CV ₂₀	B ₂₀	CV ₁₀	CV ₂₀	B ₁₀	CV ₁₀	CV ₂₀	B ₂₀	CV ₁₀	CV ₂₀	B ₂₀		
Протеин S	5,8	63,4	4,35	23,87	7,13	26,57	5,96	25,78	2,90	15,92	4,76	17,71	3,97	17,19	1,45	7,96	2,38	8,86	1,99	8,59
Протеин C	5,8	55,2	4,35	20,81	7,13	23,51	5,96	22,72	2,90	13,88	4,76	15,67	3,97	15,15	1,45	6,94	2,38	7,84	1,99	7,57
Протромбиновое время	4,0	6,8	3,00	2,96	4,92	4,82	4,11	4,27	2,00	1,97	3,28	3,21	2,74	2,85	1,00	0,99	1,64	1,61	1,37	1,42
Раковоэмбриональный антиген, концентрация в сыворотке	9,3	55,6	6,98	21,14	11,44	25,46	9,56	24,19	4,65	14,09	7,63	16,98	6,37	16,13	2,33	7,05	3,81	8,49	3,19	8,06
Ревматоидные факторы, концентрация в сыворотке	8,5	24,5	6,38	9,72	10,46	13,68	8,73	12,52	4,25	6,48	6,97	9,12	5,82	8,34	2,13	3,24	3,49	4,56	2,91	4,17
Ретиноп, концентрация в сыворотке	14,8	18,3	11,10	8,83	18,20	15,71	15,21	13,69	7,40	5,88	12,14	10,47	10,14	9,13	3,70	2,94	6,07	5,24	5,07	4,56
pH плазмы крови	3,5	2,0	2,63	1,51	4,31	3,14	3,60	2,66	1,75	1,01	2,87	2,09	2,40	1,77	0,88	0,50	1,44	1,05	1,20	0,89
Свертываемость фактор VII	6,8	19,4	5,10	7,71	8,36	10,87	6,99	9,94	3,40	5,14	5,58	7,25	4,66	6,63	1,70	2,57	2,79	3,62	2,33	3,31
Свертываемость фактор VIII	4,8	19,1	3,60	7,39	5,90	9,62	4,93	8,96	2,40	4,92	3,94	6,41	3,29	5,97	1,20	2,46	1,97	3,21	1,64	2,99
Селен, концентрация в крови	12,0	12,0	9,00	6,36	14,76	11,94	12,33	10,31	6,00	4,24	9,84	7,96	8,22	6,87	3,00	2,12	4,92	3,98	4,11	3,44
Селен, концентрация в плазме	12,0	14,0	9,00	6,91	14,76	12,49	12,33	10,86	6,00	4,61	9,84	8,33	8,22	7,24	3,00	2,30	4,92	4,16	4,11	3,62
С-пептид, концентрация в сыворотке	9,3	13,3	6,98	6,09	11,44	10,41	9,56	9,14	4,65	4,06	7,63	6,94	6,37	6,09	2,33	2,03	3,81	3,47	3,19	3,05
С-протеинид, тип 1, тромбопластин, концентрация в сыворотке	8,2	17,6	6,15	—	10,09	3,81	8,43	2,69	4,10	4,85	6,72	7,40	5,62	6,65	2,05	2,43	3,36	3,70	2,81	3,32
С-реактивный белок, концентрация в сыворотке	52,6	84,4	39,45	37,29	64,70	61,75	54,05	54,57	26,30	24,86	43,13	41,17	36,03	36,38	13,15	12,43	21,57	20,58	18,02	18,19
С-теплопептид, тип 1, тромбопластин, концентрация в сыворотке	8,0	28,8	6,00	11,21	9,84	14,93	8,22	13,84	4,00	7,47	6,56	9,95	5,48	9,22	2,00	3,74	4,98	2,74	4,61	
Супероксиддисмутаза, активность в сыворотке	17,1	10,5	12,83	7,52	21,03	15,48	17,57	13,14	8,55	5,02	14,02	10,32	11,71	8,76	4,28	2,51	7,01	5,16	5,86	4,38

Продолжение таблицы Б1

Наименование аналита	1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень							
	Целевые значения, %			Пределно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Пределно допустимые значения, %			Целевые значения, %			Пределно допустимые значения, %				
	СУ ₁	СУ ₂	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	
Т3-захват	4,5	4,5	3,38	2,39	5,54	4,48	4,62	3,86	2,25	1,59	3,69	2,99	3,08	2,58	1,13	0,80	1,85	1,49	1,54	1,29
Тестостерон, концентрация в сыворотке	8,8	21,3	6,60	8,64	10,82	12,73	9,04	11,53	4,40	5,76	7,22	8,49	6,03	7,69	2,20	2,88	3,61	4,24	3,01	3,84
Тестостерон, концентрация в сплюне	17,3	28,8	12,98	12,60	21,28	20,64	17,78	18,28	8,65	8,40	14,19	13,76	11,85	12,19	4,33	4,20	7,09	6,88	5,93	6,09
Тиролобулин, концентрация в сыворотке	13,0	25,0	9,75	10,57	15,99	16,61	13,36	14,84	6,50	7,04	10,66	11,07	8,91	9,89	3,25	3,52	5,33	5,54	4,45	4,95
Тироксин свободный, концентрация в сыворотке	7,6	12,2	5,70	5,39	9,35	8,92	7,81	7,89	3,80	3,59	6,23	5,95	5,21	5,26	1,90	1,80	3,12	2,97	2,60	2,63
Тироксин, концентрация в сыворотке	6,0	12,1	4,50	5,06	7,38	7,85	6,17	7,04	3,00	3,38	4,92	5,24	4,11	4,69	1,50	1,69	2,46	2,62	2,08	2,35
Тиротронин, концентрация в сыворотке	19,7	27,2	14,78	12,59	24,23	21,75	20,24	19,07	9,85	8,40	16,15	14,50	13,49	12,71	4,93	4,20	8,08	7,25	6,75	6,36
Тканевой полипептид специфический антиген, концентрация в сыворотке	28,3	133,0	21,23	50,99	34,81	64,15	29,08	60,29	14,15	33,99	23,21	42,77	19,39	40,19	7,08	17,00	11,60	21,38	9,69	20,10
Тканевой полипептидный антиген, концентрация в сыворотке	28,7	40,4	21,53	18,58	35,30	31,93	29,49	28,01	14,35	12,39	23,53	21,29	19,66	18,67	7,18	6,19	11,77	10,64	9,83	9,34
α-Токоферол, концентрация в сыворотке	13,8	13,3	10,35	7,19	16,97	13,60	14,18	11,72	6,90	4,79	11,32	9,07	9,45	7,81	3,45	2,40	5,66	4,53	4,73	3,91
Трансферрин, концентрация в сыворотке	3,0	4,3	2,25	1,97	3,69	3,36	3,08	2,95	1,50	1,31	2,46	2,24	2,06	1,97	0,75	0,66	1,23	1,12	1,03	0,98
Трансферрин липидная активность в сыворотке	32,2	36,0	24,15	18,11	39,61	33,09	33,09	28,69	16,10	12,07	26,40	22,06	19,13	8,05	6,04	13,20	11,03	11,03	9,56	
Тримицелламиды, концентрация в сыворотке	21,0	37,2	15,75	16,02	25,83	25,78	21,58	22,92	10,50	10,68	17,22	17,19	14,39	15,28	5,25	5,34	8,61	8,59	7,19	7,64

Продолжение таблицы Б.1

Наименование аналита	Биологическая вариация				1-й уровень				2-й уровень — базовый				3-й уровень							
	СУ ₁	СУ ₂	СУ ₃	СУ ₄	Целевые значения, %	Предельно допустимые значения, %	Целевые значения, %	Предельно допустимые значения, %	Целевые значения, %	Предельно допустимые значения, %	ЦУ ₁₀	ЦУ ₂₀	ЦУ ₃₀	ЦУ ₄₀	ЦУ ₅₀	ЦУ ₆₀				
Трийодтиронин свободный, концентрация в сыворотке	8,7	14,4	6,53	6,31	10,70	10,35	8,94	9,17	4,35	4,21	7,13	6,90	5,96	6,11	2,18	2,10	3,57	3,45	2,98	3,06
Тромбоциты, подсчет в крови	9,1	21,9	6,83	8,89	11,19	13,12	9,35	11,88	4,55	5,93	7,46	8,75	6,23	7,92	2,28	2,96	3,73	4,37	3,12	3,96
Тромбоциты, средний объем клетки	4,3	8,1	3,23	3,44	5,29	5,44	4,42	4,85	2,15	2,29	3,53	3,63	2,95	3,23	1,08	1,15	1,76	1,81	1,47	1,62
Фактор Виллебранда в сыворотке	0,0	23,8	0,00	8,93	0,00	8,93	0,00	8,93	0,00	5,95	0,00	5,95	0,00	5,95	0,00	2,98	0,00	2,98	0,00	2,98
Фактор деградации гемолизина Г6	32,8	31,8	24,60	17,13	40,34	32,38	33,70	27,91	16,40	11,42	26,90	21,59	22,47	18,60	8,20	5,71	13,45	10,79	11,23	9,30
Ферритин, концентрация в сыворотке	14,9	13,5	11,18	7,54	18,33	14,47	15,31	12,43	7,45	5,03	12,22	9,65	10,21	8,29	3,73	2,51	6,11	4,82	5,10	4,14
Фибриноген, концентрация в плазме	10,7	15,8	8,03	7,16	13,16	12,13	10,99	10,67	5,35	4,77	8,77	8,09	7,33	7,11	2,68	2,39	4,39	4,04	3,66	3,56
Фолиевая кислота, концентрация в сыворотке	10,1	32,0	7,58	12,58	12,42	17,28	10,38	15,90	5,05	8,39	8,28	11,52	6,92	10,60	2,53	4,19	4,14	5,76	3,46	5,30
Фосфат анонимного канальца ресорбции	2,7	3,3	2,03	1,60	3,32	2,85	2,77	2,49	1,35	1,07	2,21	1,90	1,85	1,66	0,68	0,53	1,11	0,95	0,92	0,83
Фосфолипиды, концентрация в сыворотке	6,5	11,1	4,88	4,82	8,00	7,85	6,68	6,96	3,25	3,22	5,33	5,23	4,45	4,64	1,63	1,61	2,67	2,62	2,23	2,32
Фосфор неорганический, концентрация в сыворотке	8,5	9,4	6,38	4,75	10,46	8,70	8,73	7,54	4,25	3,17	6,97	5,80	5,82	5,03	2,13	1,58	3,49	2,50	2,91	2,51
Фосфор неорганический, концентрация в сыворотке	18,0	22,6	13,50	10,83	22,14	19,20	18,50	16,75	9,00	7,22	14,76	12,80	12,33	11,17	4,50	3,61	7,38	6,40	6,17	5,58
Фосфор неорганический, концентрация в сыворотке	26,4	26,5	19,80	14,03	32,47	26,30	27,13	22,70	13,20	9,35	21,65	17,54	18,08	15,13	6,60	4,68	10,82	8,77	9,04	7,57

Наименование аналита	Биологическая вариация						1-й уровень						2-й уровень — базовый						3-й уровень					
	СУ ₁	СУ ₂	СУ	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В	СУ ₂₀	В ₂₀		
Фруктозамил, концентрация в сыворотке	3,4	5,9	2,55	4,18	4,13	3,49	3,67	1,70	1,70	2,79	2,76	2,33	2,45	0,85	0,85	1,39	1,38	1,16	1,16	1,22	1,22	1,22	1,22	
Холестерин, концентрация в сыворотке	1,2	1,5	0,90	0,72	1,48	1,28	1,23	1,11	0,60	0,48	0,98	0,85	0,82	0,74	0,30	0,24	0,49	0,43	0,41	0,37	0,37	0,37	0,37	
Холестерин, концентрация в сыворотке	6,0	15,2	4,50	6,13	7,38	8,92	6,17	8,10	3,00	4,09	4,92	5,95	4,11	5,40	1,50	2,04	2,46	2,97	2,06	2,70	2,70	2,70	2,70	
Холестерин ЛПВП-1, концентрация в сыворотке	7,1	19,7	5,33	7,85	8,73	11,15	7,30	10,18	3,55	5,24	5,82	7,44	4,86	6,79	1,78	2,62	2,91	3,72	2,43	3,39	3,39	3,39	3,39	
Холестерин ЛПВП-2, концентрация в сыворотке	15,7	40,7	11,78	16,36	19,31	23,66	16,13	21,52	7,85	10,91	12,87	15,77	10,75	14,34	3,93	5,45	6,44	7,89	5,38	7,17	7,17	7,17	7,17	
Холестерин ЛПВП-3, концентрация в сыворотке	7,0	14,3	5,25	5,97	8,61	9,23	7,19	8,27	3,50	3,98	5,74	6,15	4,80	5,51	1,75	1,99	2,87	3,08	2,40	2,76	2,76	2,76	2,76	
Холестерин ЛПНП, концентрация в сыворотке	8,3	25,7	6,23	10,13	10,21	13,99	8,53	12,85	4,15	6,75	6,81	9,32	5,69	8,57	2,08	3,38	3,40	4,66	2,84	4,28	4,28	4,28	4,28	
Холинестераза, активность в сыворотке	9,7	10,9	7,28	5,47	11,93	9,98	9,97	8,66	4,85	3,65	7,95	6,64	5,77	2,43	1,82	3,98	3,33	3,32	2,89	2,89	2,89	2,89	2,89	
Царулоплазмин	5,7	11,1	4,28	4,68	7,01	7,33	5,86	6,55	2,85	3,12	4,67	4,89	3,90	4,37	1,43	1,56	2,34	2,44	1,95	2,18	2,18	2,18	2,18	
Цинк, концентрация в сыворотке	9,3	9,4	6,98	4,96	11,44	9,28	9,56	8,01	4,65	3,31	7,63	6,19	6,37	5,34	2,33	1,65	3,81	3,09	3,19	2,67	2,67	2,67	2,67	2,67
Цинк, концентрация в плазме	11,0	14,0	8,25	6,68	13,53	11,79	11,30	10,29	5,50	4,45	9,02	7,86	7,54	6,86	2,75	2,23	4,51	3,93	3,77	3,43	3,43	3,43	3,43	3,43

Окончание таблицы Б.1

Наименование аналита	1-й уровень										2-й уровень — базовый										3-й уровень			
	Биологическая вариация					Целевые значения, %					Предельно допустимые значения, %					Целевые значения, %				Предельно допустимые значения, %				
	СУ ₁	СУ ₂	СУ	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ	В	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀	СУ ₁₀	В ₁₀	СУ ₂₀	В ₂₀		
Цистеин, концентрация в сыворотке	5,9	12,3	4,43	5,12	7,26	7,86	6,06	7,05	2,95	3,41	4,84	5,24	4,04	4,70	1,48	1,71	2,42	2,62	2,02	2,02	2,35			
Щелочная фосфатаза — активность в сыворотке	6,4	24,8	4,80	9,60	7,87	12,58	6,58	11,71	3,20	6,40	5,25	8,39	4,38	7,80	1,60	3,20	2,62	4,19	2,19	3,90				
Щелочная фосфатаза костная, активность в сыворотке	6,6	35,6	4,95	13,58	8,12	16,65	6,78	15,75	3,30	9,05	5,41	11,10	4,52	10,50	1,65	4,53	2,71	5,55	2,26	5,25				
Эластаза РJ	13,6	16,4	10,20	7,99	16,73	14,31	13,97	12,46	6,80	5,33	11,15	9,54	9,32	8,30	3,40	2,68	5,58	4,77	4,66	4,15				
Эозинофилы, количество в крови	21,0	76,4	15,75	29,71	25,83	39,48	21,58	36,61	10,50	19,81	17,22	26,32	14,39	24,41	5,25	9,90	8,61	13,16	7,19	12,20				
Эритроциты, подсчет в крови	3,2	6,1	2,40	2,58	3,94	4,07	3,29	3,63	1,60	1,72	2,62	2,71	2,19	2,42	0,80	0,86	1,31	1,26	1,10	1,21				
Эритроциты, средний объем клетки	1,3	4,8	0,98	1,86	1,60	2,47	1,34	2,29	0,65	1,24	1,07	1,65	0,89	1,53	0,33	0,62	0,53	0,82	0,45	0,76				
Эстрадиол, концентрация в сыворотке	22,6	24,4	16,95	12,47	27,80	22,98	23,22	19,90	11,30	8,31	18,53	15,32	15,48	13,26	5,65	4,16	9,27	7,66	7,74	6,63				

Библиография

- [1] Ricos C., Alvarez V., Cava F., Garcia-Lario J.V., Hernandez A., Jimenez C.V., Minchinela J., Perich C., Simon M. Current databases on biological variation: pros, cons and progress. (Современная база данных по биологической вариации. за, против и дальнейшее развитие). Scand.J.Clin.Lab.Invest., 1999, 59: 491-500

УДК 61:006.354

ОКС 11.020

Р20

Ключевые слова: технологии лабораторные клинические, обеспечение качества лабораторных исследований, аналитическая вариация, биологическая вариация, точность, правильность, прецизионность, аналитическая чувствительность, аналитическая специфичность

Редактор *Л.В. Коротникова*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *В.Е. Нестеров*
Компьютерная верстка *Л.А. Круговой*

Сдано в набор 30.04.2009. Подписано в печать 26.08.2009. Формат 60 × 84 1/8. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 3,72. Уч.-изд. л. 3,10. Тираж 136 экз. Зак. 544.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.