

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ  
ЦЕНТРАЛЬНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ  
ОРГАНИЗАЦИИ И ИНФОРМАТИЗАЦИИ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор ФГБУ «ЦНИИОИЗ» Минздрава России

\_\_\_\_\_  
Стародубов В.И.

« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 201 \_\_\_\_ г.

## **Паспорт справочника**

### **«Справочник лабораторных тестов»**

**(группа справочников «Федеральный справочник  
лабораторных исследований»)**

РЕГЛАМЕНТНАЯ СЛУЖБА ВЕДЕНИЯ НОРМАТИВНО – СПРАВОЧНОЙ  
ИНФОРМАЦИИ МИНЗДРАВА РОССИИ

МОСКВА 2016 ГОД

## **Введение**

Данный документ составлен согласно ранее разработанной типовой структуре и регламенту ведения справочников системы НСИ (нормативно – справочной информации) Министерства здравоохранения Российской Федерации.

## **ПАСПОРТ СПРАВОЧНИКА**

### Раздел 1. Уникальный идентификатор справочника в формате OID.

OID: 1.2.643.5.1.13.13.11.1080

### Раздел 2. Полное название справочника.

Федеральный справочник лабораторных исследований. Справочник лабораторных тестов.

### Раздел 3. Краткое название справочника.

ФСЛИ. Справочник лабораторных тестов.

### Раздел 4. Группа справочников.

Справочник Минздрава РФ

### Раздел 5. Тип справочника.

Кодификатор

### Раздел 6. Аннотация.

Справочник лабораторных тестов является основным справочником группы Федеральный справочник лабораторных исследований (ФСЛИ), который содержит максимально полный набор лабораторных показателей, которые могут быть выполнены в клиничко-диагностической лаборатории и в качестве результата переданы в электронную медицинскую карту пациента.

Структурной единицей информации в справочнике лабораторных тестов является лабораторный показатель (тест), который может быть

определен в современной клинико-диагностической лаборатории на анализаторе или посредством ручной методики. Степень детализации информации о лабораторном тесте определяется возможностью сопоставления лабораторных показателей между собой.

Раздел 7. Дата публикации первой версии справочника.

11.01.2017

Раздел 8. Дата публикации текущей версии справочника.

*Устанавливается на момент размещения справочника на ресурсах НСИ.*

Раздел 9. Номер текущей версии справочника.

Версия 2.0

Раздел 10. Количество записей в текущей версии справочника.

13232 записей

Раздел 11. История версий с кратким описанием изменений.

Предыдущая версия 1.0. В данной версии справочника произошли следующие изменения:

Дата	Тип правки	Название	Комментарий
16-январь-17	Редактирование	В поле НМУ код A09.18.016 изменен на A09.28.016	Была ошибка, такого кода нет. Изменено 186 записей
23-январь-17	Изменение структуры	Добавлено новое поле "GROUP" для указания группы тестов	По требованию экспертов на СРГ 180117
23-январь-17	Редактирование	Добавлен код LOINC 81638-9 для теста 1000223 (Сухарев) и скорректировано Английское название	Код официально получен у Regenstrief
23-январь-17	Изменение структуры	Добавлено новое поле "SORT" для сортировки лабораторных тестов	Код сортировки с шагом 50

Раздел 12. Срок подтверждения актуальности (верификации).

Срок плановой верификации – 28.02.2017 г.

Раздел 13. Описание структуры справочника.

Перечень полей:

1. ID – уникальный идентификатор, семизначное незначащее целое

число, правый разряд которого контрольное число – текстовое поле (обязательное поле).

2. LOINC – код международного кодификатора клинических и лабораторных терминов LOINC – текстовое поле.

3. FULLNAME – полное наименование лабораторного теста – текстовое поле (обязательное поле).

4. ENGLISHNAME – Английское (латинское) наименование лабораторного теста – текстовое поле (обязательное поле).

5. SHORTNAME – Краткое наименование лабораторного теста – текстовое поле (обязательное поле).

6. SYNONYMS – Возможные варианты названия лабораторного теста – текстовое поле.

7. ANALYTE – один или несколько компонентов, искомых или определяемых в пробе вещества или материала объекта аналитического контроля – текстовое поле (обязательное поле).

8. SPECANALYTE – измеряемая, определяемая, описываемая величина или признак аналита, которая является целью измерения – текстовое поле.

9. UNIT – размерность лабораторного теста – текстовое поле.

10. SPECIMEN – образец - продукт, полученный в результате подготовки пробы, в котором непосредственно проводилось измерение – текстовое поле (обязательное поле).

11. TIMECHAR – временная характеристика образца, определяющая период времени, в течение которого производился набор биологического материала – текстовое поле.

12. METHODTYPE – метод определения лабораторного показателя – текстовое поле.

13. SCALETYPE – тип шкалы, который определяет в каком виде будет представлен результат выполнения лабораторного теста – текстовое поле (обязательное поле).

14. TESTSTATUS – статус лабораторного показателя – текстовое поле (обязательное поле)/

15. NMU – код номенклатуры медицинских услуг – текстовое поле.

16. GROUP – групповая принадлежность лабораторного теста, соответствующая определенному разделу клинико-лабораторной диагностики.

17. SORT – код для сортировки лабораторных тестов.

#### Раздел 14. Ответственная организация.

Министерство здравоохранения РФ

#### Раздел 15. Уполномоченная организация.

Федеральное государственное бюджетное учреждение «Центральный научно-исследовательский институт организации и информатизации здравоохранения» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

#### Раздел 16. Нормативно-правовое регулирование.

1. Федеральный закон от 27 июля 2006 г. N 149-ФЗ "Об информации, информационных технологиях и о защите информации".
2. Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации".
3. Постановление Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681 "Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации" (с изменениями и дополнениями) .
4. Приказ Минздравсоцразвития России от 27.12.2011 N 1664н (ред. от 29.09.2016) "Об утверждении номенклатуры медицинских услуг".

5. Приказ Минздрава СССР от 4 октября 1980 г. N 1030 "Об утверждении форм первичной медицинской документации учреждений здравоохранения".
6. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 18 декабря 2015 г. № 933н "О порядке проведения медицинского освидетельствования на состояние опьянения (алкогольного, наркотического или иного токсического)".
7. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 27.01.2006 N 40 "Об организации проведения химико-токсикологических исследований при аналитической диагностике наличия в организме человека алкоголя, наркотических средств, психотропных и других токсических веществ" (вместе с "Положением об организации работы химико-токсикологической лаборатории наркологического диспансера (наркологической больницы)", "Инструкцией по заполнению учетной формы N 452/у-06 "Направление на химико-токсикологические исследования", "Инструкцией по заполнению учетной формы 451/у-06 "Справка о доставке биологических объектов на химико-токсикологические исследования", "Инструкцией по заполнению учетной формы N 454/у-06 "Справка о результатах химико-токсикологических исследований", "Инструкцией по заполнению учетной формы N 453/у-06 "Журнал регистрации химико-токсикологических исследований", "Инструкцией по заполнению отчетной формы N 59 "Отчет о работе химико-токсикологической лаборатории наркологического диспансера (наркологической больницы)") (Зарегистрировано в Минюсте РФ 26.02.2006 N 7544).
8. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 02.10.2006 N 690 "Об утверждении учетной документации по выявлению туберкулеза методом микроскопии".
9. Письмо Минздравсоцразвития РФ от 30.11.2009 N 14-6/242888 <О правомочности действия Приказа Минздрава СССР от 4 октября 1980 г. N 1030.
10. Приказ Минздрава РФ от 25.11.2002 N 363 "Об утверждении

Инструкции по применению компонентов крови".

11. Приказ Минздрава России от 02.04.2013 N 183н "Об утверждении правил клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов".
12. Приказ Минздрава РФ от 21.02.2000 N 64 "Об утверждении Номенклатуры клинических лабораторных исследований".
13. Приказ Минздравмедпрома РФ от 19.01.1995 N 8 (ред. от 25.12.1997) "О развитии и совершенствовании деятельности лабораторий клинической микробиологии (бактериологии) лечебно-профилактических учреждений" (вместе с "Положением о централизованной лаборатории клинической микробиологии (бактериологии), лаборатории клинической микробиологии (бактериологии), отделе клинической микробиологии (бактериологии) клинико-диагностической лаборатории лечебно-профилактического учреждения", "Положением о заведующем лабораторией клинической микробиологии (бактериологии)", "Положением о враче-бактериологе лаборатории (отдела) клинической микробиологии (бактериологии)", "Положением о фельдшере-лаборанте лаборатории (отдела) клинической микробиологии (бактериологии)", "Положением о лаборанте лаборатории (отдела) клинической микробиологии (бактериологии)", "Расчетными нормами времени на проведение микробиологических (бактериологических) исследований в лабораториях клинической микробиологии (бактериологии)").
14. Приказ Минздрава РФ от 25.12.1997 N 380 "О состоянии и мерах по совершенствованию лабораторного обеспечения диагностики и лечения пациентов в учреждениях здравоохранения Российской Федерации" (вместе с "Положением о клинико-диагностической лаборатории лечебно-профилактического учреждения и централизованной клинико-диагностической лаборатории", "Положением о заведующем клинико-диагностической лабораторией", "Положением о враче клинической лабораторной диагностики", "Положением о биологе клинико-

диагностической лаборатории", "Положением о медицинском технологе", "Положением о медицинском лабораторном технике", "Положением о лаборанте клинико-диагностической лаборатории", "Положением о главном внештатном специалисте по клинической лабораторной диагностике территориального органа управления здравоохранением", "Положением о территориальном организационно-методическом и контрольном центре по клинической лабораторной диагностике", "Положением о главном внештатном специалисте по клинической лабораторной диагностике территориального органа управления здравоохранением", "Положением о территориальном организационно-методическом и контрольном центре по клинической лабораторной диагностике", "Методикой расчета себестоимости лабораторного анализа").

15. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 6 июня 2012 г. N 4н г. Москва "Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий"
16. Приказ Росстата от 04.09.2015 N 412 "Об утверждении статистического инструментария для организации Министерством здравоохранения Российской Федерации.
17. ГОСТ Р 52361-2005 Контроль объекта аналитический. Термины и определения.
18. ГОСТ Р ИСО 18113-1-2015 Медицинские изделия для диагностики *in vitro*. Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования.

#### Раздел 17. Типовые регламентные процедуры.

Установленный регламент – типовой (статус В).