

## ЗМІСТ

	с.
Національний вступ .....	IV
Вступ до ISO 28218:2010 .....	IV
1 Сфера застосування .....	1
2 Нормативні посилання .....	2
3 Терміни та визначення понять .....	2
4 Позначки .....	5
5 Показники проведення .....	6
5.1 Поріг прийняття рішення ( $y^*$ ) і межа виявлення ( $y^\#$ ) .....	6
5.2 Відносне зміщення і критерії проведення зміщення .....	8
5.3 Критерії проведення повторюваності .....	9
6 Критерії проведення радіобіологічного аналізування <i>in vivo</i> .....	10
6.1 Загальні положення .....	10
6.2 Обов'язки замовника, що можуть вплинути на ефективність вимірювальної лабораторії .....	10
6.3 Критерії вимірювальної лабораторії .....	10
6.4 Розпізнавання радіонуклідів .....	11
6.5 Квантифікація .....	11
6.6 Звітування про результати .....	11
6.7 Зберігання документації .....	12
7 Критерії проведення радіобіологічного аналізування <i>in vitro</i> .....	12
7.1 Загальні положення .....	12
7.2 Обов'язки замовника, що можуть вплинути на ефективність вимірювальної лабораторії .....	12
7.3 Аналітична методика .....	13
7.4 Звітування про результати .....	13
7.5 Зберігання документації .....	14
8 Забезпечення якості і контролювання якості в лабораторіях, що проводять радіобіологічне аналізування .....	14
8.1 Загальні положення .....	14
8.2 Забезпечення якості .....	14
8.3 План якості .....	15
8.4 Контролювання якості .....	16
9 Програма виконуваних випробувань .....	17
9.1 Загальні положення .....	17
9.2 Радіобіологічне аналізування <i>in vivo</i> .....	17
9.3 Радіобіологічне аналізування <i>in vitro</i> .....	20
Додаток А Межа виявлення. Моделі для використання .....	22
Додаток В Межа виявлення. Приклади використання .....	24
Бібліографія .....	34
Додаток НА .....	35