MetidaNCA - Руководство по эксплуатации

Владимир Арнаутов

2025-07-02

Содержание

| 1 | Введение 1.1 Что такое NCA? 1.2 MetidaNCA 1.3 Преимущества MetidaNCA 1.4 Julia | 3 3 3 4 |
|----------|--|--|
| 2 | Требования 2.1 Цикл разработки MetidaNCA | 5 |
| 3 | Установка 3.1 Установка Julia | 7 7 8 |
| | | |
| 4 | Описание фармакокинетических параметров | 9 |
| | Описание фармакокинетических параметров Основные шаги при работе с пакетом MetidaNCA 5.1 Импорт данных | 11 12 12 13 |
| 5 | Основные шаги при работе с пакетом MetidaNCA 5.1 Импорт данных | 11 12 12 13 14 15 15 |
| 5 | Основные шаги при работе с пакетом MetidaNCA 5.1 Импорт данных | 11 12 12 13 14 15 15 |

| | | 8.2.1 Cmax | | | |
|-----------------------------------|------------------|---|----|--|--|
| | | 8.2.2 Tmax | | | |
| | | 8.2.3 AUC / AUMC | 17 | | |
| | 8.3 | Пропущенные значения и интерполяция | 17 | | |
| | | 8.3.1 Правило линейной интерполяции | 17 | | |
| | | 8.3.2 Правило лог-интерполяции | 17 | | |
| | | 8.3.3 MRTlast | 17 | | |
| | | 8.3.4 Kel | 17 | | |
| | | 8.3.5 HL | 17 | | |
| | | 8.3.6 AUCinf | 18 | | |
| | | 8.3.7 AUMCinf | 18 | | |
| | | 8.3.8 AUCpct | 18 | | |
| | 8.4 | Параметры равновесной концентрации (если указано т) | 18 | | |
| | | 8.4.1 AUCtau | 18 | | |
| | | 8.4.2 AUMCtau | 18 | | |
| | | 8.4.3 Ctau | 18 | | |
| | | 8.4.4 :Ctaumin | 18 | | |
| | | 8.4.5 Cavg | 18 | | |
| | | 8.4.6 Fluc | 18 | | |
| | | 8.4.7 Fluctau | 18 | | |
| | | 8.4.8 Accind | 19 | | |
| | | 8.4.9 MRTtauinf | 19 | | |
| | | 8.4.10MRTtauinf_pred | 19 | | |
| | | 8.4.11Swing | 19 | | |
| | | 8.4.12Swingtau | 19 | | |
| 9 | Вал | идация | 20 | | |
| 10Типичные ошибки и их устранение | | | | | |
| 11 | LГло | ссарий | 20 | | |
| 12 | 12Ссылки | | | | |
| 1 3 | 1306natuag cegas | | | | |

1 Введение

1.1 Что такое NCA?

Некомпартментный анализ (NCA) — это метод оценки фармакокинетических параметров без предположений о структуре компартментной модели. Он основан на прямом анализе данных концентрации лекарственного препарата во времени, что делает анализ интуитивно понятным простым и быстрым.

1.2 MetidaNCA

MetidaNCA позволяет проводить пакетное вычисление фармакокинетических (ФК) параметров с использованием некомпартментных методов (NCA - Non-Compartmental Analysis). Данный метод обработки данных выполняется в хоте анализа результатов клинических исследований лекарственных средств. MetidaNCA обеспечивает:

- Импорт данных (фармакокинетический профилей);
- Вычисление фармакокинетических параметров: площадь под кривой концентрация-время (AUC), максимальная концентрация (Cmax), время достижения максимальной концентрации (Tmax), константа элиминации (Kel), период полувыведения (HL), среднее время удержания (MRT) и др.;
- Вычисление фармакокинетических параметров для исследования концентраций в моче: количество выведенного препарата (AR), площадь под кривой концентрация-время (AUC), максимальная концентрация (Cmax), время достижения максимальной концентрации (Tmax);
- Вычисление фармакодинамических параметров;
- Вывод графиков;
- Вывод данных в табличном виде.

Пакет MetidaNCA может применяться на всех системах, которые поддерживаются языком Julia: x86-64, ARMv8, i686.

Язык программирования: Julia.

Автоматически обновляемая докуентация доступна по ссылкам:

- Версия в разработке: https://pharmcat.github.io/MetidaNCA.jl/dev/
- Стабильный релиз: https://pharmcat.github.io/MetidaNCA.jl/stable/

Сборка руководства по эксплуатации выполнена в окружении:

- Julia version: v"1.11.5"
- Current machine: "x86 64-linux-gnu"
- MetidaNCA: ver

1.3 Преимущества MetidaNCA

• Бесплатность и открытый код.

- Наличие документации и примеров использования.
- Интеграция с экосистемой Julia для сложных вычислений.
- Высокая скорость обработки данных благодаря Julia.

1.4 Julia

Julia — высокоуровневый свободный язык программирования с динамической типизацией, созданный для математических вычислений, имеет встроенную поддержку многопоточности и распределённых вычислений, реализованные в том числе в стандартных конструкциях. Julia применяется как язык программирования и среда вычисления на различных платформах, таких как Российская платформа математических вычислений и динамического моделирования Engee и др.

Сайт: https://julialang.org/

2 Требования

• Установленная Julia 1.8 (и выше) для Операционной системы/Архитектуры в Тир 1 (Tier 1) списке (см. Supported platforms).

Tier 1: Julia is guaranteed to build from source and pass all tests on these platforms when built with the default options. Official binaries are always available and CI is run on every commit to ensure support is actively maintained.

Для использования MetidaNCA могут потребоваться пакеты для работы с табличными данными (DataFrames), CSV таблицами (CSV) и графиками (Plots). При этом пакеты DataFrames и CSV не являются зависимостями для MetidaNCA. Предполагается, что MetidaNCA работоспособна с пакетами, которые поддерживают интерфейс Tables (для таблиц) и RecipeBase (для графиков).

2.1 Цикл разработки MetidaNCA

Обычный выпуск обновлений выполняется следующим образом:

- Разработка программы (дополнений)
- Разработка тестировочных процедур
- Проверка на локальной машине
- Релиз ветви разработчика
- Pull request в основную ветвь
- Проведение тестировочных процедур при помощи GitHub Actions
- При успешном тестировании слияние с основной ветвью (при необходимости)
- Релиз новой версии (при необходимости)

2.2 Версии

- X.Y.Z patch release (без критических изменений, нет значимых функциональных изменений если X := 0)
- X.Y.0 minor release (возможны критические изменения если X = 0)
- X.0.0 major release (критические изменения, возможны изменения API)
- 0.#.# данные версии не гарантируют неизменность АРІ
- 1.#.# or higher стабильный публичный API (переход на слкдующую версию не гарантирует полное сохранение API, тем не менее стабильность API является приоритетов при разработке последующих релизов)

2.3 Поддержка

Тестироваочные процедуры с использованием GitHub Actions выполняются для следующих комбинаций версий Julia/Операционной системы/Архитектуры:

• julia-version: 1.8, 1

• julia-arch: x64

• os: ubuntu-latest, macOS-latest, windows-latest

Где "1" - последняя стабильная версия Julia. Проведение тестироваочных процедур для версии "1.8" не исключает, что MetidaNCA не будет работоспособна на более ранних версиях. Однако, тестирование MetidaNCA для систем не включенных в список полностью в зоне ответственности пользователя.

3 Установка

3.1 Установка Julia

Установка Julia зависит от операционной системы ползователя согласно руководству: Install julia

3.2 Установка MetidaNCA

MetidaNCA устанавливается из регистра пакетов Julia путем выполнения следующей команды в REPL:

```
import Pkg; Pkg.add("MetidaNCA")
```

Непосредственно с сайта GitVerse.ru:

```
import Pkg; Pkg.add(url="https://gitverse.ru/PharmCat/MetidaNCA.jl.git")
```

Непосредственно с сайта GitHub.com:

```
import Pkg; Pkg.add(url="https://github.com/PharmCat/MetidaNCA.jl.git")
```

Совет: Убедитесь, что у вас установлены пакеты CSV, DataFrames и Plots для импорта CSV файлов, работы с данными и графиками. Импорт данных может быть выполнен из различных источников, к примеру используя фалы Microsoft EXCEL и пакет XLSX.jl.

Работа с данными может выполняться с использованием любых пакетов, которые поддерживают интерфейс Tables.jl.

3.3 Пользовательская валидация

MetidaNCA поставляется с набором валидационных (тестировочных) процедур, которые направлены на проверку работоспособности программы в конкретном окружении.

При проведении тестирования выполняются стандартные функции пакета MetidaNCA с последующим сравнением с заранее известными значениями (значения вычисленных параметров получены с использованием других программных продуктов предназначенных для вычисления фармакокинетических параметров: Phoenix WinNonlin и др.).

Для запуска валидационных процедур выполнить:

```
import Pkg; Pkg.test("MetidaNCA")
```

3.4 Покрытие

Покрытие кода тестами контролируется с использованием ресурса: Codecov.io

• Цель: покрытие >= 90.0%

3.5 Данные для тестирования

Поставляются с пакетом (./test/csv/*.csv).

Описание фармакокинетических параметров

Следующие фармакокинетические параметры могут быть получены в ходе анализа ФК профилей:

| Название | Описание(EN) | Описание(RU) |
|--------------------|-----------------------------------|------------------------------------|
| Cmax | Maximum concentration | Максимальная концентрация |
| Tmax | Time at Cmax | Время достижения Стах |
| Cdose Co | oncentration at dose time | Концентрация в момент дозирования |
| Clast | Last non-zero | Последняя ненулевая концентрация |
| | concentration | |
| AUClast | AUC to Clast | AUC до Clast |
| AUMClast | AUMC to Clast | AUMC до Clast |
| AUCall | AUC with all values | AUC с включением всех |
| | | концентраций |
| Rsq | r square | Коэффициент r квадрат |
| ARsq | Adjusted r square | Коэффициент г квадрат с поправкой |
| Kel | Terminal elimination | Терминальная константа элиминации |
| | constant | _ |
| HL · =· · | Half live or T1/2 | Период полувыведения |
| LZint | Intercept | Intercept (свободный член) |
| Clast_pred | Predicted Clast | Предсказанная Clast |
| AUCinf | AUC extrapolated to | AUC экстраполированная до |
| ALIC:nf nro | infinity | бесконечности |
| AUCinf_pre | | AUC экстраполированная до |
| ALICnet | infinity using Clast_pred | бесконечности используя Clast_pred |
| AUCpct | Percentage AUClast from AUCinf | Доля AUClast в AUCinf (%) |
| MRTlast | Mean Residence Time | Среднее время удержания (Clast) |
| | (last) | shall as he Alleh a Care, |
| MRTinf M | ean Residence Time (inf) | Среднее время удержания (inf) |
| Clinf | Clearence | Клиренс (кажущийся) |
| Vzinf | Volume of distribution | Объем распределения (кажущийся) |
| Ctaumin | Minimum concentration | Минимальная концентрация и |
| | between dose time and | интервале от времени дозирования |
| | dose time + Tau | до времени дозирования + Tau |
| Cavg | AUCtau divided by Tau. | AUCtau разделенная на Tau. |
| Accind | Accumulation Index | Индекс аккумуляции |
| Fluc | Fluctuation | Флуктуация |
| MRTtauinf | MRT based on Tau | MRT в границах Tau |
| MRTtauinf <u>l</u> | predicted based on Tau | MRT (inf) в границах Tau |
| AUCtau | AUC in Tau range | AUC в границах Tau |
| AUMCtau | AUMC in Tau range | AUMC в границах Tau |
| MRTtauinf | MRT based on Tau | MRT в границах Tau |
| | /rR€dinf) predicted based | MRT в границах Таи используя |
| | on Tau | AUCinf pred |
| | 5 144 | , to cpred |

| Название | Описание(EN) | Описание(RU | | |
|----------------|--|---|--|--|
| Cltau Vztau | Clearence in Tau range Volume of distribution in Tau range | Клиренс в границах Tau Объем распределения Tau | | |

Таблица: Описание параметров

5 Основные шаги при работе с пакетом MetidaNCA

Стандартные сценарии использования пакета MetidaNCA обычно предполагают следующие этапы:

- Импорт данных
- Модификация импортированных данных (при необходимости)
- Получение параметров
- Построение графиков
- Экспорт результатов

Пример загрузки табличных данных:

```
# Загрузка данных

pkdata2 = CSV.File(joinpath(dirname(pathof(MetidaNCA)),
"..", "test", "csv", "pkdata2.csv")) |> DataFrame
```

| 160×4 Row | DataFrame Subject Int64 | Formulation String1 | Time Float64 | Concentration Float64 |
|------------------|-------------------------------|------------------------|-----------------|--------------------------|
| 1 | 1 | Т | 0.0 | 0.0 |
| 2 | 1 | T | 0.5 | 178.949 |
| 3 | 1 | T | 1.0 | 190.869 |
| 4 | 1 | Τ | 1.5 | 164.927 |
| 5 | 1 | T | 2.0 | 139.962 |
| 6 | 1 | T | 2.5 | 129.59 |
| 7 | 1 | Τ | 3.0 | 131.369 |
| 8 | 1 | T | 4.0 | 150.854 |
| | | | | |
| 154 | 10 | R | 6.0 | 107.557 |
| 155 | 10 | R | 8.0 | 120.479 |
| 156 | 10 | R | 10.0 | 124.171 |
| 157 | 10 | R | 12.0 | 106.476 |
| 158 | 10 | R | 24.0 | 116.508 |
| 159 | 10 | R | 48.0 | 45.204 |
| 160 | 10 | R | 72.0 | 42.191 |
| 145 rows omitted | | | | |

Подробная информация о работе с табличными данными при помощи пакета DataFrames: DataFrames

Пример табличных данных:

```
pkdata2[1:15, :]

15×4 DataFrame
Row | Subject Formulation Time Concentration
Int64 String1 Float64 Float64
```

| 1 | 1 T | 0.0 | 0.0 |
|----|-----|------|---------|
| 2 | 1 T | 0.5 | 178.949 |
| 3 | 1 T | 1.0 | 190.869 |
| 4 | 1 T | 1.5 | 164.927 |
| 5 | 1 T | 2.0 | 139.962 |
| 6 | 1 T | 2.5 | 129.59 |
| 7 | 1 T | 3.0 | 131.369 |
| 8 | 1 T | 4.0 | 150.854 |
| 9 | 1 T | 5.0 | 121.239 |
| 10 | 1 T | 6.0 | 139.229 |
| 11 | 1 T | 8.0 | 128.52 |
| 12 | 1 T | 10.0 | 143.243 |
| 13 | 1 T | 12.0 | 144.964 |
| 14 | 1 T | 24.0 | 133.16 |
| 15 | 1 T | 48.0 | 137.271 |

5.1 Импорт данных

Для пакетного импорта данных таблица должна содержать следующие поля:

- Время (Float64) уникальное в пределах SubjectID;
- Концентрация (Float64);
- Уникальный идентификатор субъекта (SubjectID) (если субъектов > 1) одно или несколько полей.

```
# Импорт данных

ds = pkimport(pkdata2, :Time, :Concentration, [:Subject, :Formulation];

Error: ParseError:
# Error @ /home/runner/work/MetidaNCA.jl/MetidaNCA.jl/docs/manual_ru.jmd:4:

ds = pkimport(pkdata2, :Time, :Concentration, [:Subject, :Formulation];

# ___ Expected `)`
```

5.2 Выполнение вычислений

Для одного субъекта:

```
dsnca1 = nca!(ds[1], adm = :ev, calcm = :lint, verbose = 1)
```

Error: UndefVarError: `ds` not defined in `Main.var"##WeaveSandBox#230"` Suggestion: check for spelling errors or missing imports.

Для всего набора данных:

```
dsnca = nca!(ds, adm = :ev, calcm = :lint)
dsnca[3:4]
```

Один субъект

Рис. 1: Один субъект

Набор субъектов

Рис. 2: Набор субъектов

Error: UndefVarError: `ds` not defined in `Main.var"##WeaveSandBox#230"` Suggestion: check for spelling errors or missing imports.

Основные ключевые слова для функции 'nca!' определяют свойства анализа:

- adm тип приема плекарственного препарата: :ev экстраваскулярный,:iv внутрисосудисто болюсно;
- calcm метод вычисления трапеций: :lint линейные трапеции, :luld - линейные трапеции для восходящих и лог-трапеции для нисходящих отрезков, :luldt - линейные трапеции для восходящих и лог-трапеции для нисходящих отрезков после Tmax, :logt лог-трапеции после Tmax;
- intpm метод интерполяции: :lint линейный,:luld линейный для восходящих и логарифмический для нисходящих отрезков, :luldt линейный для восходящих и логарифмический для нисходящих отрезков после Tmax,:logt - огарифмический после Tmax, :calcm - тотже что указан для метод вычисления трапеций;

5.3 Построение графиков

Построение графиков выполняется с исползованием пакета RecipesBase. Это значит, что для построения могут быть использованы пакеты совместимые с RecipesBase.jl (на данный момент - Plots.jl).

Для субъекта:

```
pkplot(ds[1])
```

Для набора данных:

```
pkplot(ds; typesort = :Subject, pagesort = MetidaNCA.NoPageSort(),
sort = Dict(:Formulation => "R"))
```

При использовании ключевого слова pagesort - возможно выведение сгруппированных графиков:

```
plt = pkplot(ds; typesort = :Subject, pagesort = :Formulation)
nothing
```

Препарат 1

Рис. 3: Препарат 1

Препарат 1

Рис. 4: Препарат 1

5.4 Экспорт результатов

Для экспорта таблиц может быть использован пакет DataFrames.jl:

```
dsnca = DataFrame(dsnca)
show(latexify(dsnca[1:6, 1:6]; latex=false))
```

Error: UndefVarError: `dsnca` not defined in `Main.var"##WeaveSandBox#230"` Suggestion: check for spelling errors or missing imports.

С последующим сохранением в виде CSV или XLSX файла (CSV.jl, XLSX.jl)

CSV.write("nca_export.csv", dsnca)

6 Дополнительные функции

6.1 LimitRule

Правила для замены наблюдений ниже LLOQ и неопределенных значений (NaN).

```
lr = LimitRule(;lloq = 0.5, btmax = 0.0, atmax = NaN,
nan = NaN, rm = true)
applylimitrule!(ds, lr)
```

6.2 DoseTime

Установка дозы и времени дозирование.

```
dt = DoseTime(dose = 110, time = 2.1, tau = 10)
setdosetime!(ds[1], dt)
```

6.3 ElimRange

Установка границ для расчета константы элиминации:

```
kr = ElimRange(kelstart = 4, kelend = 12)
setkelrange!(ds, kr; kelauto = true)
```

7 API

Подробное описание API составляется автоматически при релизе новой версии и доступно по адресу: API.

8 Методы вычисление параметров фармакокинетики

8.1 Основные этапы.

Если не указано другое, то по умолчанию при вычислении ФК параметров используется последняя доза в списке событий дозирования. При этом не учитываются все данные наблюдений, которые были получены до момента этого события. При помощи ключевого слова usedose можно указать номер события дозирования, которое будет использоваться для вычислений.

Вычисление ФК параметров выполняется в несколко этапов:

- 1. Игнорируются все события до указанного события дозирования, игнорируются NaN или missing наблюдения.
- 2. Вычисляются Cmax и Tmax, интерполируются NaN и missing значения.
- 3. Вычисляются параметры элиминации.
- 4. Выполняется сдвиг времени таким образом чтобы время дозировани ясчиталось "нулевой" точкой.
- 5. Вычисляется Cdose.
- 6. Вычисляются площади (AUC и AUMC).
- 7. Вычисляются параметры "равновесной" ФК (в случае если указано tau).

8.2 Параметры

8.2.1 Cmax

Максимальная концентрация измеренная после дозирования, исползуется первое значение после времени дозирования.

8.2.2 Tmax

Время достижения максимальной концентрации, исползуется первое значение после времени дозирования.

8.2.3 AUC / AUMC

Area under Curve / Area under the Moment Curve:

$$AUC = \sum_{n=1}^{N} AUC_n$$
$$AUMC = \sum_{n=1}^{N} AUMC_n$$

8.2.3.1 Правило линейных трепеций Линейные трапеции расчитываются следующим образом:

$$AUC \mid_{t_1}^{t_2} = \delta t \times \frac{C_1 + C_2}{2}$$
$$AUMC \mid_{t_1}^{t_2} = \delta t \times \frac{t_1 \times C_1 + t_2 \times C_2}{2}$$

8.2.3.2 Правило лог-трепеций Лог-трапеции расчитываются следующим образом:

$$\begin{split} &AUC\mid_{t_{1}}^{t_{2}}=\delta t\times\frac{C_{2}-C_{1}}{\ln(C_{2}/C_{1})}\\ &AUMC\mid_{t_{1}}^{t_{2}}=\delta t\times\frac{t_{2}\times C_{2}-t_{1}\times C_{1}}{\ln(C_{2}/C_{1})}-\delta t^{2}\times\frac{C_{2}-C_{1}}{\ln(C_{2}/C_{1})^{2}} \end{split}$$

8.3 Пропущенные значения и интерполяция

8.3.1 Правило линейной интерполяции

$$C_x = C_1 + \frac{(t_x - t_1) \times (C_2 - C_1)}{t_2 - t_1}$$

8.3.2 Правило лог-интерполяции

$$C_x = \exp\left(ln(C_1) + \frac{(t_x - t_1) \times (ln(C_2) - ln(C_1))}{t_2 - t_1}\right)$$

8.3.3 MRTlast

Среднее время удержания:

$$MRT_{last} = AUMC_{last}/AUC_{last}$$

8.3.4 Kel

 λ_z - константа элиминации. Для расчета используется линейная регрессия для логарифмированных данных на терминальном участке.

8.3.5 HL

Время полувыведения; Т1/2

$$HL = ln(2)/\lambda_z$$

8.3.6 AUCinf

$$AUC_{\infty} = AUC_{last} + \frac{C_{last}}{\lambda_z}$$

8.3.7 AUMCinf

$$AUMC_{\infty} = AUMC_{last} + \frac{t_{last} \times C_{last}}{\lambda_z} + \frac{C_{last}}{\lambda_z^2}$$

8.3.8 AUCpct

$$AUCpct = (AUC_{\infty} - AUC_{last})/AUC_{\infty}*100\%$$

8.4 Параметры равновесной концентрации (если указано т)

$$\tau - time = dose_time + \tau$$

8.4.1 **AUCtau**

AUC до τ-time.

8.4.2 AUMCtau

AUMC до т-time.

8.4.3 Ctau

Концентрация в т-time.

8.4.4 :Ctaumin

Минимальная концертрация от времени дозирования до т-time.

8.4.5 Cavg

$$C_{avg} = AUC_{\tau}/\tau$$

8.4.6 Fluc

Флуктуация

$$Fluc = (C_{max} - C_{\tau min})/C_{avg}*100\%$$

8.4.7 Fluctau

Флуктуация Таи

$$Fluc\tau = (C_{max} - C_{\tau})/C_{avg}*100\%$$

8.4.8 Accind

Индекс аккумуляции.

$$Accind = \frac{1}{1 - exp(-\lambda_z \tau)}$$

8.4.9 MRTtauinf

$$MRT_{\tau\,\mathrm{inf}} = \frac{AUMC_{\tau} + \tau*(AUC_{\infty} - AUC_{\tau})}{AUC_{\tau}}$$

8.4.10 MRTtauinf_pred

$$MRT_{\tau\, \rm inf} = \frac{AUMC_{\tau} + \tau*(AUC_{\infty\, pred} - AUC_{\tau})}{AUC_{\tau}}$$

8.4.11 Swing

$$Swing = (C_{max} - C_{\tau min})/C_{\tau min}$$

8.4.12 Swingtau

$$Swing_{\tau} = (C_{max} - C_{\tau})/C_{\tau}$$

9 Валидация

Информация о валидации программного обеспечения представлена в отчете: MetidaNCA Validation Report.

10 Типичные ошибки и их устранение

- Неверный формат данных Проверьте, что столбцы Time и Concentration имеют тип Float64. Убедитесь, что данные не содержат текстовых значений. В некоторых случаях возможен автоматический парсинг строк, но желательно не допускать таких событий, т.к. возможен некорректный или неполный парсинг значений.
- Проблемы с графиками

Убедитесь, что пакет Plots установлен (import Pkg; Pkg.add("Plots")). Проверьте правильность параметров typesort и pagesort. Работа MetidaNCA с другими пакетами для построения графиков не гарантируется.

11 Глоссарий

- Repository GitHub repository: https://github.com/PharmCat/MetidaNCA.jl
- Master branch main branch on GitHub (link).
- Current machine pc that used for validation report generating.
- AUC площадь под фармакокинетической кривой кривой «концентрация—время».
- AUMC площадь под кривой «произведение времени на концентрацию препарата tC».
- Стах Максимальная концентрация препарата в крови.
- HL период полувыведения (время, за которое концентрация препарата уменьшается вдвое).
- Kel Константа элиминации (характерезует скорость выведения препарата).
- LLOQ Нижний предел количественного определения (Lower Limit of Quantification).
- REPL (от англ. read-eval-print loop «цикл "чтение вычисление вывод"») форма организации простой интерактивной среды программирования в рамках средств интерфейса командной строки.
- Tau интервал дозирования (время).
- Ттах Время достижения максимальной концентрации.
- тестовое покрытие (test coverage): Степень, с которой данный тест проверяет требования для программного продукта

12 Ссылки

 Gabrielsson J, Weiner D. Non-compartmental analysis. Methods Mol Biol. 2012;929:377-89. doi: 10.1007/978-1-62703-050-2_16. PMID: 23007438.

- ГОСТ Р ИСО/МЭК 12207-2010
- MetidaNCA Documentation EN
- MetidaNCA Validation Report

13 Обратная связь

Сообщения об ошибках, а также сообщения для улчучшения программного обеспечения может быть направлена:

- по адресу mail@pharmcat.net
- В разделе Issues на сайте github.com
- Форум Julia: https://discourse.julialang.org