

ICS XXX
C XXX

团 体 标 准

T/CHIA 1.1-2025

心血管专病标准数据集 第4部分：高血压

National Cardiovascular Data Registry

Part 4: Hypertension
(征求意见稿)

202X-XX-XX发布

202X-XX-XX实施

北京医学会 发布

目 次

前 言	II
引 言	III
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 术语和定义	1
3.1	1
4 缩略语	2
5 数据集元数据属性	2
6 数据元属性	2
6.1 数据元公用属性	2
6.2 数据元专用属性	4
6.3 数据元值域代码表	42
索 引	44

前 言

本标准按照GB/T 1.1-2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

T/CHIA 1《心血管专病标准数据集》现分为以下 8 个部分：

- 第 1 部分：通用数据集
- 第 2 部分：冠心病
- 第 3 部分：先天性心脏病
- 第 4 部分：高血压
- 第 5 部分：主动脉疾病
- 第 6 部分：心力衰竭
- 第 7 部分：心律失常
- 第 8 部分：心脏瓣膜病

本标准为《心血管专病标准数据集》的第 4 部分。

本标准由首都医科大学附属北京安贞医院提出，由北京医学会归口。

请注意本标准的某些内容可能涉及专利。本标准的发布机构不承担识别专利的责任。

本标准起草单位：首都医科大学附属北京安贞医院。

本标准主要起草人：程文立、刘桂新、马琳琳

引 言

本标准旨在为心血管疾病相关临床数据的采集、存储与共享提供一套术语规范、定义明确、语义语境无歧义的数据标准。本标准涵盖了心血管疾病临床预防、诊断、治疗、预后评估等方面的数据需求，以医院各业务系统为基础进行内容整合，贯穿了心血管疾病临床业务全流程，确保信息的准确性、一致性和可比性，有助于实现各医疗机构间心血管疾病临床数据的有效交换，为心血管疾病的病因分析、治疗优化、预后预测提供坚实的数据支撑。此外，本标准的制定还能够为形成多源、多维、统一标准心血管疾病临床数据提供保障，为建立极具代表性的高质量且安全共享的心血管疾病临床研究大数据平台奠定坚实基础，从而加速真实世界研究在心血管疾病临床实践中的应用，推动心血管疾病科研能力的提升和医疗质量的持续改进，增进心血管疾病患者的福祉。

心血管专病标准数据集

第 4 部分：高血压

1 范围

本标准规定了高血压患者临床研究数据集的元数据属性、数据元属性及其值域代码。

本标准适用于指导高血压患者临床数据的采集、存储、共享以及信息系统的开发。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本标准必不可少的条款。凡是注日期的引用文件，仅注日期的版本适用于本标准，凡是不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本标准。

- WS/T 363.1-2023 卫生健康信息数据元目录 第1部分：总则
- WS/T 363.4-2023 卫生健康信息数据元目录 第4部分：健康史
- WS/T 363.6-2023 卫生健康信息数据元目录 第6部分：主诉与症状
- WS/T 363.7-2023 卫生健康信息数据元目录 第7部分：体格检查
- WS/T 363.9-2023 卫生健康信息数据元目录 第9部分：实验室检查
- WS/T 363.11-2023 卫生健康信息数据元目录 第11部分：医学评估
- WS/T 363.12-2023 卫生健康信息数据元目录 第12部分：计划与干预
- WS/T 364.1-2023 卫生健康信息数据元目录 第1部分：总则
- WS/T 364.7-2023 卫生健康信息数据元目录 第7部分：体格检查

3 术语和定义

WS/T 363.1-2023、WS/T 364.1-2023 中界定的以及下列术语和定义适用于本标准。

3.1

血压变异系数 Coefficient of Variation, CV

是衡量血压波动程度的标准化指标，通过计算血压标准差与平均血压的比值消除量纲影响，反应血压的相对离散程度。

CV：标准差与平均血压的比值（公式： $CV = \frac{SD}{Mean} \times 100\%$ ）

标准差（SD）：反映一段时间内血压数值的离散程度，即血压围绕平均值的波动范围。标准差越大，血压波动越剧烈。

平均血压（Mean）：一定时间内（如 24 小时、日间、夜间）所有血压测量值的算数平均值，反映整体血压水平。

4 缩略语

WS/T 363.1-2023 中包含的缩略语适用于本标准，本标准中仅列出未包含的缩略语。

cfPWV: 颈-股脉搏波传导速度 (Carotid-Femoral Pulse Wave Velocity)

baPWV: 肱-踝脉搏波传导速度 (Brachial-Ankle Pulse Wave Velocity)

ABI: 踝肱指数 (Ankle Brachial Index)

MoCA: 蒙特利尔认知评估 (Montreal Cognitive Assessment)

MMSE: 简易精神状态检查 (Mini-Mental State Examination)

ADL: 日常生活能力 (Activities Of Daily Living)

SAS: 焦虑自评量表 (Self-Rating Anxiety Scale)

SDS: 抑郁自评量表 (Self-Rating Depression Scale)

PSQI: 匹兹堡睡眠质量指数量表 (Pittsburgh Sleep Quality Index)

LVMI: 左心室质量指数 (Left Ventricular Mass Index)

OSAHS: 阻塞性睡眠呼吸暂停低通气综合征 (Obstructive Sleep Apnea Hypopnea Syndrome)

AHI: 呼吸暂停低通气指数 (Apnea-Hypopnea Index)

5 数据集元数据属性

数据集元数据属性见表 1。

表 1 数据集元数据属性

元数据子集	元数据项	元数据值
标识信息子集	数据集名称	心血管专病标准数据集 第4部分: 高血压
	数据集标识符	
	数据集发布方	北京医学会
	关键词	高血压, 临床研究
	数据集语种	中文
	数据集分类-类目名称	卫生-综合
内容信息子集	数据集摘要	高血压患者在医疗机构就诊时采集的主要临床和管理信息, 包括就诊基本信息, 诊断, 治疗及随访等
	数据集特征数据元	高血压症状、高血压分级、24h平均收缩压 (mmHg)、日间平均收缩压 (mmHg)、血压变异系数、主动脉窦部内径 (mm)、肾上腺CT检查、24h动态血压检查、脉搏波传导速度检查、中心动脉压检查、颈动脉超声检查、预后危险因素、是否规律服药

6 数据元属性

6.1 数据元公用属性

数据元公用属性见表 2。

表 2 数据元公用属性

属性种类	数据元属性名称	属性值
标识类	版 本	V1.0
	注册机构	北京医学会
	相关环境	卫生信息
关系类	分类模式	分类法
管理类	主管机构	北京医学会
	注册状态	标准状态
	提交机构	首都医科大学附属北京安贞医院

6.2 数据元专用属性

就诊基本信息数据元专用属性见表 3。

表 3 就诊基本信息数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
	DE04.01.119.00	主诉	患者向医师描述的对自身本次疾病相关的感受的记录	S1	AN..200	
	DE02.10.071.00	现病史	对患者当前所患疾病情况的详细描述	S1	AN..200	
		高血压症状	标识患者是否有高血压相关症状	L	T/F	1.是 2.否
		头晕	标识患者是否有头晕症状	L	T/F	1.是 2.否
	DE04.01.078.00	头痛标志	标识个体是否有头痛症状	L	T/F	1.是 2.否
		颈项板紧	标识患者是否有颈项板紧症状	L	T/F	1.是 2.否
	DE04.01.091.00	胸闷标志	标识个体是否有胸闷症状	L	T/F	1.是 2.否
	DE04.01.092.00	胸痛标志	标识个体是否有胸痛症状	L	T/F	1.是 2.否
	DE04.01.087.00	心悸	标识个体是否有心悸症状	L	T/F	1.是 2.否
		外周水肿	标识患者是否有外周水肿症状	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		肉眼血尿	标识患者是否有肉眼血尿症状	L	T/F	1.是 2.否
		泡沫尿	标识患者是否有尿中泡沫增多症状	L	T/F	1.是 2.否
		少尿	标识患者是否有少尿症状	L	T/F	1.是 2.否
		夜尿增多	标识患者是否有夜尿增多症状	L	T/F	1.是 2.否
		视力模糊	标识患者是否有视力模糊症状	L	T/F	1.是 2.否
		视野缺损	标识患者是否有视野缺损症状	L	T/F	1.是 2.否
		间歇性跛行	标识患者是否有间歇性跛行症状	L	T/F	1.是 2.否
		打鼾	标识患者是否有打鼾症状	L	T/F	1.是 2.否
		恶心	标识患者是否有恶心症状	L	T/F	1.是 2.否
		呕吐	标识患者是否有呕吐症状	L	T/F	1.是 2.否
		多汗	标识患者是否有多汗症状	L	T/F	1.是 2.否
		体重增加	标识患者是否有体重增加症状	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		肢体活动不利	标识患者是否有肢体活动不利症状	L	T/F	1.是 2.否
		言语不清	标识患者是否有言语不清症状	L	T/F	1.是 2.否
		乏力	标识患者是否有乏力症状	L	T/F	1.是 2.否
		其他症状	患者其他症状详细说明	S1	AN..100	
		高血压分级	根据《中国高血压防治指南（2024年修订版）》制定的高血压分级标准所属代码	S2	N1	1.1级（收缩压140-159mmHg和/或舒张压90-99mmHg） 2.2级（收缩压160-179mmHg和/或舒张压100-109mmHg） 3.3级（收缩压≥180mmHg和/或舒张压≥110mmHg）
		高血压危险分层	根据《中国高血压防治指南（2024年修订版）》，基于患者血压水平、危险因素、靶器官损害及合并症进行的高血压危险分层所属代码	S3	N1	表22 高血压危险分层代码表

既往史数据元专用属性见表4。

表4 既往史数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
	DE05.10.031.00	健康评估异常标志	标识受检者体检中是否存在异常情况	S2	N1	1.是 2.否 8.不详

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		OSAHS史	标识患者既往是否患有确诊的OSAHS	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		低钾血症史	标识患者既往是否患有确诊的低钾血症	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		甲状旁腺功能亢进史	标识患者既往是否患有确诊的甲状旁腺功能亢进	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		肾动脉狭窄史	标识患者既往是否患有确诊的肾动脉狭窄	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		主动脉缩窄史	标识患者既往是否患有确诊的主动脉缩窄	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		肾上腺腺瘤史	标识患者既往是否患有确诊的肾上腺腺瘤	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		肾上腺结节史	标识患者既往是否患有确诊的肾上腺结节	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		肾上腺增生史	标识患者既往是否患有确诊的肾上腺增生	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		垂体意外瘤史	标识患者既往是否患有确诊的垂体意外瘤	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		原发性醛固酮增多症史	标识患者既往是否患有确诊的原发性醛固酮增多症	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		嗜铬细胞瘤/副神经节瘤 综合征史	标识患者既往是否患有确诊的嗜铬细胞瘤/副神经节瘤综合征	S2	N1	1.是 2.否 8.不详

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		皮质醇增多症史	标识患者既往是否患有确诊的皮质醇增多症	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		多囊卵巢综合征史	标识患者既往是否患有确诊的多囊卵巢综合征	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		良性颅内高压症史	标识患者既往是否患有确诊的良性颅内高压症	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		酪氨酸激酶抑制剂	标识患者既往是否因癌症使用酪氨酸激酶抑制剂	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		抗血管内皮生长因子靶向治疗	标识患者既往是否因癌症接受抗血管内皮生长因子靶向治疗	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		避孕药	标识患者既往是否使用避孕药	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		甘草或甘草制剂	标识患者既往是否使用甘草或甘草制剂	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		促红细胞生成素	标识患者既往是否使用促红细胞生成素	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		非甾体抗炎药	标识患者既往是否使用非甾体抗炎药	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		糖皮质激素	标识患者既往是否使用糖皮质激素	S2	N1	1.是 2.否 8.不详

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		免疫抑制剂	标识患者既往是否使用免疫抑制剂	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		抗抑郁药物	标识患者既往是否使用抗抑郁药物	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		抗组胺类药物	标识患者既往是否使用抗组胺类药物	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		甲状腺激素	标识患者既往是否使用甲状腺激素	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		麻黄素类药物	标识患者既往是否使用麻黄素类药物	S2	N1	1.是 2.否 8.不详

家族史数据元专用属性见表 5。

表 5 家族史数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		早发心血管疾病家族史	标识患者家族中是否有成员(包括祖孙等直系亲属)患有确诊的早发(一级亲属发病年龄<50岁)心血管疾病	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		原发性醛固酮增多症家族史	标识患者家族中是否有成员(包括祖孙等直系亲属)患有确诊的原发性醛固酮增多症	S2	N1	1.是 2.否 8.不详
		嗜铬细胞瘤/副神经节瘤综合征家族史	标识患者家族中是否有成员(包括祖孙等直系亲属)患有确诊的嗜铬细胞瘤/副神经节瘤综合征	S2	N1	1.是 2.否 8.不详

体格检查数据元专用属性见表 6。

表 6 体格检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		左上肢收缩压 (mmHg)	患者左上肢收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		左上肢舒张压 (mmHg)	患者左上肢舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		右上肢收缩压 (mmHg)	患者右上肢收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		右上肢舒张压 (mmHg)	患者右上肢舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		左下肢收缩压 (mmHg)	患者左下肢收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		左下肢舒张压 (mmHg)	患者左下肢舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		右下肢收缩压 (mmHg)	患者右下肢收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		右下肢舒张压 (mmHg)	患者右下肢舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
	DE04.10.218.00	腰围 (cm)	受检者腰围的测量值, 计量单位为cm	N	N4..5,1	
		臀围 (cm)	受检者臀围的测量值, 计量单位为cm	N	N4..5,1	
		左侧颈动脉收缩期杂音	标识患者是否存在左侧颈动脉收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		右侧颈动脉收缩期杂音	标识患者是否存在右侧颈动脉收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		左侧锁骨下动脉收缩期杂音	标识患者是否存在左侧锁骨下动脉收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		右侧锁骨下动脉收缩期杂音	标识患者是否存在右侧锁骨下动脉收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		颈静脉怒张	标识患者是否存在颈静脉怒张	L	T/F	1.是 2.否
		甲状腺肿大	标识患者是否存在甲状腺肿大	L	T/F	1.是 2.否
		甲状腺结节	标识患者是否存在甲状腺结节	L	T/F	1.是 2.否
		双肺湿啰音	标识患者是否存在双肺湿啰音	L	T/F	1.是 2.否
		双肺干啰音	标识患者是否存在双肺干啰音	L	T/F	1.是 2.否
	DE04.10.209.00	心脏杂音标志	标识是否存在心脏杂音	L	T/F	1.是 2.否
		二尖瓣收缩期杂音	标识患者是否存在二尖瓣收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		二尖瓣舒张期杂音	标识患者是否存在二尖瓣舒张期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		主动脉瓣第一听诊区收缩期杂音	标识患者是否存在主动脉瓣第一听诊区收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		主动脉瓣第一听诊区舒张期杂音	标识患者是否存在主动脉瓣第一听诊区舒张期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		主动脉瓣第二听诊区收缩期杂音	标识患者是否存在主动脉瓣第二听诊区收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		主动脉瓣第二听诊区舒张期杂音	标识患者是否存在主动脉瓣第二听诊区舒张期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		肺动脉听诊区收缩期杂音	标识患者是否存在肺动脉听诊区收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		肺动脉听诊区舒张期杂音	标识患者是否存在肺动脉听诊区舒张期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		三尖瓣听诊区收缩期杂音	标识患者是否存在三尖瓣听诊区收缩期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		三尖瓣听诊区舒张期杂音	标识患者是否存在三尖瓣听诊区舒张期杂音	L	T/F	1.是 2.否
		心包摩擦音	标识患者是否存在心包摩擦音	L	T/F	1.是 2.否
		腹主动脉杂音	标识患者是否存在腹主动脉杂音	L	T/F	1.是 2.否
		左侧肾动脉血管杂音	标识患者是否存在左侧肾动脉血管杂音	L	T/F	1.是 2.否
		右侧肾动脉血管杂音	标识患者是否存在右侧肾动脉血管杂音	L	T/F	1.是 2.否
		左侧髂动脉血管杂音	标识患者是否存在左侧髂动脉血管杂音	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		右侧髂动脉血管杂音	标识患者是否存在右侧髂动脉血管杂音	L	T/F	1.是 2.否
		左侧股动脉血管杂音	标识患者是否存在左侧股动脉血管杂音	L	T/F	1.是 2.否
		右侧股动脉血管杂音	标识患者是否存在右侧股动脉血管杂音	L	T/F	1.是 2.否
		水冲脉	标识患者是否存在水冲脉	L	T/F	1.是 2.否
	DE04.10.238.00	足背动脉搏动代码	足背动脉搏动情况在特定编码体系中的编码	S3	N1	WS/T 364.7 卫生健康信息数据元值域代码 第7部分：足背动脉搏动代码表
		双下肢水肿	标识患者是否存在双下肢水肿	L	T/F	1.是 2.否

实验室检查数据元专用属性见表7。

表7 实验室检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		尿微量白蛋白检查	标识受检者是否做尿微量白蛋白检查	L	T/F	1.是 2.否
		尿微量白蛋白采集日期时间	受检者尿微量白蛋白检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
	DE04.50.064.00	尿微量白蛋白 (mg/dL)	受检者每分升(十分之一升)的尿液中含有白蛋白多少毫克, 计量单位为mg/dL	N	N..6,2	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		尿微量白蛋白/尿肌酐 (mg/g)	受检者尿微量白蛋白与尿肌酐比值的检测结果值, 计量单位为 mg/g	N	N..6,2	
		24h 尿量检查	标识受检者是否做 24 小时尿量检查	L	T/F	1.是 2.否
		24h 尿量采集日期时间	受检者 24 小时尿量样本开始采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		24h 尿量 (mL)	受检者 24 小时尿液总量, 计量单位为 mL	N	N..7,2	
		24h 尿醛固酮检查	标识受检者是否做 24 小时尿醛固酮检查	L	T/F	1.是 2.否
		24h 尿醛固酮采集日期时间	受检者 24 小时尿醛固酮检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		24h 尿醛固酮 (μg/24h)	受检者 24 小时尿醛固酮的检测结果值, 计量单位为 μg/24h	N	N..6,2	
		24h 尿尿酸检查	标识受检者是否做 24 小时尿尿酸检查	L	T/F	1.是 2.否
		24h 尿尿酸采集日期时间	受检者 24 小时尿尿酸检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		24h 尿尿酸 (μmol/24h)	受检者 24 小时尿液样本中尿酸的检测结果值, 计量单位为 μmol/24h	N	N..8,2	
		24h 尿游离皮质醇检查	标识受检者是否做 24 小时尿游离皮质醇检查	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		24h 尿游离皮质醇采集日期时间	受检者 24 小时尿游离皮质醇检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		24h 尿游离皮质醇 (µg/24h)	受检者 24 小时尿游离皮质醇的检测结果值, 计量单位为 µg/24h	N	N..7,2	
		24h 尿总蛋白检查	标识受检者是否做 24 小时尿总蛋白检查	L	T/F	1.是 2.否
		24h 尿总蛋白采集日期时间	受检者 24 小时尿总蛋白检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		24h 尿总蛋白定量 (mg/24h)	受检者 24 小时尿总蛋白定量的检测结果值, 计量单位为 mg/24h	N	N..8,2	
		24h 尿钠检查	标识受检者是否做 24 小时尿钠检查	L	T/F	1.是 2.否
		24h 尿钠采集日期时间	受检者 24 小时尿钠检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		24h 尿钠 (mmol/24h)	受检者 24 小时尿钠的检测结果值, 计量单位为 mmol/24h	N	N..6,2	
		24h 尿钾检查	标识受检者是否做 24 小时尿钾检查	L	T/F	1.是 2.否
		24h 尿钾采集日期时间	受检者 24 小时尿钾检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		24h 尿钾 (mmol/24h)	受检者 24 小时尿钾的检测结果值, 计量单位为 mmol/24h	N	N..6,2	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		24h 尿儿茶酚胺检查	标识受检者是否做 24 小时尿儿茶酚胺检查	L	T/F	1.是 2.否
		24h 尿儿茶酚胺采集日期时间	受检者 24 小时尿儿茶酚胺检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		24h 尿多巴胺 (µg/24h)	受检者 24 小时尿多巴胺的检测结果值, 计量单位为 µg/24h	N	N..8,2	
		24h 尿肾上腺素 (µg/24h)	受检者 24 小时尿肾上腺素的检测结果值, 计量单位为 µg/24h	N	N..8,2	
		24h 尿去甲肾上腺素 (µg/24h)	受检者 24 小时尿去甲肾上腺素的检测结果值, 计量单位为 µg/24h	N	N..8,2	
		24h 尿甲氧基肾上腺素 (µg/24h)	受检者 24 小时尿甲氧基肾上腺素的检测结果值, 计量单位为 µg/24h	N	N..8,2	
		24h 尿甲氧基去甲肾上腺素 (µg/24h)	受检者 24 小时尿甲氧基去甲肾上腺素的检测结果值, 计量单位为 µg/24h	N	N..8,2	
		24h 尿 3-甲氧基酪胺 (µg/24h)	受检者 24 小时尿 3-甲氧基酪胺的检测结果值, 计量单位为 µg/24h	N	N..8,2	
		血儿茶酚胺及代谢产物检查	标识受检者是否做血儿茶酚胺及代谢产物检查	L	T/F	1.是 2.否
		血儿茶酚胺及代谢产物采集日期时间	受检者血儿茶酚胺及代谢产物检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		多巴胺 (pg/mL)	受检者血浆中多巴胺的检测结果值, 计量单位为 pg/mL	N	N..7,2	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		肾上腺素 (pg/mL)	受检者血浆中肾上腺素的检测结果值, 计量单位为 pg/mL	N	N..7,2	
		去甲肾上腺素 (pg/mL)	受检者血浆中去甲肾上腺素的检测结果值, 计量单位为 pg/mL	N	N..7,2	
		甲氧基肾上腺素 (pg/mL)	受检者血浆中甲氧基肾上腺素的检测结果值, 计量单位为 pg/mL	N	N..7,2	
		甲氧基去甲肾上腺素 (pg/mL)	受检者血浆中甲氧基去甲肾上腺素的检测结果值, 计量单位为 pg/mL	N	N..7,2	
		血清皮质醇检查	标识受检者是否做血清皮质醇检查	L	T/F	1.是 2.否
		血清皮质醇采集日期时间	受检者血清皮质醇检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		血清皮质醇 (µg/dL)	受检者血清皮质醇的检测结果值, 计量单位为 µg/dL	N	N..6,2	
		促肾上腺皮质激素检查	标识受检者是否做促肾上腺皮质激素检查	L	T/F	1.是 2.否
		促肾上腺皮质激素采集日期时间	受检者促肾上腺皮质激素检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		促肾上腺皮质激素 (pg/mL)	受检者促肾上腺皮质激素的检测结果值, 计量单位为 pg/mL	N	N..6,2	
		肾素血管紧张素醛固酮检查	标识受检者是否做肾素血管紧张素醛固酮检查	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		肾素血管紧张素醛固酮采集日期时间	受检者肾素血管紧张素醛固酮检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		血浆肾素活性 (放射免疫测定法) (ng/mL/h)	受检者血浆肾素活性 (放射免疫测定法) 的检测结果值, 计量单位为 ng/mL/h	N	N..6,2	
		血浆肾素浓度 (化学发光法) (mU/L)	受检者血浆肾素浓度 (化学发光法) 的检测结果值, 计量单位为 mU/L	N	N..6,2	
		醛固酮 (ng/dL)	受检者醛固酮的检测结果值, 计量单位为 ng/dL	N	N..6,2	
		醛固酮/血浆肾素活性	受检者醛固酮与血浆肾素活性的比值	N	N..6,2	
		醛固酮/血浆肾素浓度	受检者醛固酮与血浆肾素浓度的比值	N	N..6,2	
		甲状旁腺激素检查	标识受检者是否做甲状旁腺激素检查	L	T/F	1.是 2.否
		甲状旁腺激素采集日期时间	受检者甲状旁腺激素检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		甲状旁腺激素 (pg/mL)	受检者血液中甲状旁腺激素的检测结果值, 计量单位为 pg/mL	N	N..7,2	
		激素六项检查	标识受检者是否做激素六项检查	L	T/F	1.是 2.否
		激素六项采集日期时间	受检者激素六项检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		雌二醇 (pg/mL)	受检者血液中雌二醇的检测结果值, 计量单位为 pg/mL	N	N..7,2	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		睾酮 (ng/mL)	受检者血液中睾酮的检测结果值, 计量单位为 ng/mL	N	N..7,2	
		卵泡刺激素 (mIU/mL)	受检者血液中卵泡刺激素检测结果值, 计量单位为 mIU/mL	N	N..7,2	
		泌乳素 (ng/mL)	受检者血液中泌乳素的检测结果值, 计量单位为 ng/mL	N	N..7,2	
		孕酮 (ng/mL)	受检者血液中孕酮的检测结果值, 计量单位为 ng/mL	N	N..7,2	
		促黄体生成素 (mIU/mL)	受检者血液中促黄体生成素的检测结果值, 计量单位为 mIU/mL	N	N..7,2	
		生长激素	标识受检者是否做生长激素检查	L	T/F	1.是 2.否
		生长激素采集日期时间	受检者生长激素检查样本采集当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		生长激素 (ng/mL)	受检者血液中生长激素的检测结果值, 计量单位为 ng/mL	N	N..7,2	

超声心动图检查数据元专用属性见表 8。

表 8 超声心动图检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		主动脉窦部内径 (mm)	受检者主动脉窦部内径的测量值, 计量单位为 mm	N	N..2	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		升主动脉内径 (mm)	受检者升主动脉内径的测量值, 计量单位为 mm	N	N..2	
		室间隔厚度 (mm)	受检者室间隔厚度的测量值, 计量单位为 mm	N	N..2	
		左室后壁厚度 (mm)	受检者左室后壁厚度的测量值, 计量单位为 mm	N	N..2	
		左心室质量指数 (g/m ²)	受检者根据 LVM (左心室重量) 除以 BSA (体表面积) 计算出的指数, 计量单位为 g/m ²	N	N..3	

肾动脉超声检查数据元专用属性见表 9。

表 9 肾动脉超声检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		肾动脉超声检查	标识受检者是否做肾动脉超声检查	L	T/F	1.是 2.否
		肾动脉超声检查日期时间	受检者接受肾动脉超声检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		左侧肾动脉起始段内径 (mm)	受检者左侧肾动脉起始段内径的测量值, 计量单位为 mm	N	N..2	
		左侧肾动脉收缩期峰值流速 (cm/s)	受检者左侧肾动脉收缩期峰值流速的测量值, 计量单位为 cm/s	N	N..3	
		左侧肾动脉与肾动脉水平处腹主动脉收缩期峰值流速比值	受检者左侧肾动脉与肾动脉水平处腹主动脉收缩期峰值流速比值	N	N..3,1	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		右侧肾动脉起始段内径 (mm)	受检者右侧肾动脉起始段内径的测量值, 计量单位为 mm	N	N..2	
		右侧肾动脉收缩期峰值流速 (cm/s)	受检者右侧肾动脉收缩期峰值流速的测量值, 计量单位为 cm/s	N	N..3	
		右侧肾动脉与肾动脉水平处腹主动脉收缩期峰值流速比值	受检者右侧肾动脉与肾动脉水平处腹主动脉收缩期峰值流速比值	N	N..3,1	

肾上腺影像学检查数据元专用属性见表 10。

表 10 肾上腺影像学检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		肾上腺平扫 CT 检查	标识受检者是否做肾上腺平扫 CT 检查	L	T/F	1.是 2.否
		肾上腺平扫 CT 检查日期时间	受检者接受肾上腺平扫 CT 检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		肾上腺增强 CT 检查	标识受检者是否做肾上腺增强 CT 检查	L	T/F	1.是 2.否
		肾上腺增强 CT 检查日期时间	受检者接受肾上腺增强 CT 检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		肾上腺超声检查	标识受检者是否做肾上腺超声检查	L	T/F	1.是 2.否
		肾上腺超声检查日期时间	受检者接受肾上腺超声检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		肾上腺核磁检查	标识受检者是否做肾上腺核磁检查	L	T/F	1.是 2.否
		肾上腺核磁检查日期时间	受检者接受肾上腺核磁检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		左侧肾上腺情况	受检者左侧肾上腺情况所属代码	S3	N1	表 23 肾上腺检查结果代码表
		左侧肾上腺结节情况	受检者左侧肾上腺结节情况的完整描述	S1	AN..200	
		左侧肾上腺腺瘤情况	受检者左侧肾上腺腺瘤情况的完整描述	S1	AN..200	
		右侧肾上腺情况	受检者右侧肾上腺情况所属代码	S3	N1	表 23 肾上腺检查结果代码表
		右侧肾上腺结节情况	受检者右侧肾上腺结节情况的完整描述	S1	AN..200	
		右侧肾上腺腺瘤情况	受检者右侧肾上腺腺瘤情况的完整描述	S1	AN..200	

垂体核磁检查数据元专用属性见表 11。

表 11 垂体核磁检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		垂体平扫核磁检查	标识受检者是否做垂体平扫核磁检查	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		垂体平扫核磁检查日期时间	受检者接受垂体平扫核磁检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		垂体增强核磁检查	标识受检者是否做垂体增强核磁检查	L	T/F	1.是 2.否
		垂体增强核磁检查日期时间	受检者接受垂体增强核磁检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		垂体居中	标识受检者核磁显示垂体是否居中	L	T/F	1.是 2.否
		垂体大小	受检者核磁显示垂体大小情况所属代码	S2	N1	1.增大 2.缩小 3.正常
		垂体密度均匀	标识受检者核磁显示垂体密度是否均匀	L	T/F	1.是 2.否
		垂体腺瘤	标识受检者核磁显示是否存在垂体腺瘤	L	T/F	1.是 2.否

24 小时动态血压检查数据元专用属性见表 12。

表 12 24 小时动态血压检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		24h 动态血压检查	标识受检者是否做 24 小时动态血压检查	L	T/F	1.是 2.否
		24h 动态血压检查日期时间	受检者接受 24 小时动态血压检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		24h 平均收缩压 (mmHg)	受检者 24 小时平均收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		24h 平均舒张压 (mmHg)	受检者 24 小时平均舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		清晨平均收缩压 (mmHg)	受检者清晨平均收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		清晨平均舒张压 (mmHg)	受检者清晨平均舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		日间平均收缩压 (mmHg)	受检者日间平均收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		日间平均舒张压 (mmHg)	受检者日间平均舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		夜间平均收缩压 (mmHg)	受检者夜间平均收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		夜间平均舒张压 (mmHg)	受检者夜间平均舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		夜间收缩压下降率 (%)	受检者夜间平均收缩压与白天平均收缩压的差值, 占白天平均收缩压的百分比, 计量单位为%	N	N..3	
		夜间舒张压下降率 (%)	受检者夜间平均舒张压与白天平均舒张压的差值, 占白天平均舒张压的百分比, 计量单位为%	N	N..3	
		24h 收缩压变异系数 (%)	受检者 24 小时收缩压变异系数, 计量单位为%	N	N..2	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		24h 舒张压变异系数 (%)	受检者 24 小时舒张压变异系数, 计量单位为%	N	N..2	
		日间收缩压变异系数 (%)	受检者日间收缩压变异系数, 计量单位为%	N	N..2	
		日间舒张压变异系数 (%)	受检者日间舒张压变异系数, 计量单位为%	N	N..2	
		夜间收缩压变异系数 (%)	受检者夜间收缩压变异系数, 计量单位为%	N	N..2	
		夜间舒张压变异系数 (%)	受检者夜间舒张压变异系数, 计量单位为%	N	N..2	

脉搏波传导速度检查数据元专用属性见表 13。

表 13 脉搏波传导速度检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		脉搏波传导速度检查	标识受检者是否做脉搏波传导速度检查	L	T/F	1.是 2.否
		脉搏波传导速度检查日期时间	受检者接受脉搏波传导速度检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		脉搏波传导速度检查类型	受检者脉搏波传导速度检查类型所属代码	S2	N1	1.cfPWV 2.baPWV
		右侧 baPWV (m/s)	受检者右侧 baPWV 的测量值, 计量单位为 m/s	N	N3..4,1	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		左侧 baPWV (m/s)	受检者左侧 baPWV 的测量值, 计量单位为 m/s	N	N3..4,1	
		右侧 cfPWV (m/s)	受检者右侧 cfPWV 的测量值, 计量单位为 m/s	N	N3..4,1	
		左侧 cfPWV (m/s)	受检者左侧 cfPWV 的测量值, 计量单位为 m/s	N	N3..4,1	

踝肱指数检查数据元专用属性见表 14。

表 14 踝肱指数检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		ABI 检查	标识受检者是否做踝肱指数检查	L	T/F	1.是 2.否
		ABI 检查日期时间	受检者接受踝肱指数检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		右侧 ABI	受检者踝肱指数检查中根据右侧踝部最高收缩压除以右侧肱动脉最高收缩压计算出的指数	N	N..3,1	
		左侧 ABI	受检者踝肱指数检查中根据左侧踝部最高收缩压除以左侧肱动脉最高收缩压计算出的指数	N	N..3,1	

中心动脉压检查数据元专用属性见表 15。

表 15 中心动脉压检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		中心动脉压检查	标识受检者是否做中心动脉压检查	L	T/F	1.是 2.否
		中心动脉压检查日期时间	受检者接受中心动脉压检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		外周动脉收缩压 (mmHg)	受检者外周动脉收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		外周动脉舒张压 (mmHg)	受检者外周动脉舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		中心动脉收缩压 (mmHg)	受检者中心动脉收缩压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		中心动脉舒张压 (mmHg)	受检者中心动脉舒张压的测量值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		中心动脉脉压差 (mmHg)	受检者中心动脉收缩压与中心动脉舒张压的差值, 计量单位为 mmHg	N	N2..3	
		反射波增强指数 (%)	受检者中心动脉压检查中根据中心增强压与中心脉压差的比值计算出的指数, 计量单位为%	N	N2..3	
		左心室射血时间 (ms)	受检者一次心动周期中主动脉瓣开放到关闭的持续时间, 计量单位为 ms	N	N..3	
		心内膜下心肌活力率 (%)	受检者心内膜下心肌活力率, 计量单位为%	N	N2..3	
		左心室压力最大上升速率 (mmHg/s)	受检者左心室压力在等容收缩期间的最大上升速率的测量值, 计量单位为 mmHg/s	N	N..4	

睡眠呼吸监测数据元专用属性见表 16。

表 16 睡眠呼吸监测数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		睡眠呼吸监测	标识受检者是否进行睡眠呼吸监测	L	T/F	1.是 2.否
		睡眠呼吸监测日期时间	受检者接受睡眠呼吸监测当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		AHI (次/h)	受检者睡眠呼吸监测中根据呼吸暂停次数与低通气次数之和除以总睡眠时间的比值计算出的指数, 计量单位为次/h	N	N3..4,1	
		最低血氧饱和度 (%)	受检者睡眠呼吸监测中最低血氧饱和度的测量值, 计量单位为%	N	N..2	
		睡眠呼吸阻塞程度	受检者睡眠呼吸阻塞程度所属代码	S2	N1	1.轻度 2.中度 3.重度
		睡眠呼吸缺氧程度	受检者睡眠呼吸缺氧程度所属代码	S2	N1	1.轻度 2.中度 3.重度

颈动脉超声检查数据元专用属性见表 17。

表 17 颈动脉超声检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		颈动脉超声检查	标识受检者是否做颈动脉超声检查	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		颈动脉超声检查日期时间	受检者接受颈动脉超声检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	
		右侧颈动脉检查结果	受检者右侧颈动脉检查结果所属代码	S3	N1	表 24 颈动脉超声检查结果代码表
		左侧颈动脉检查结果	受检者左侧颈动脉检查结果所属代码	S3	N1	表 24 颈动脉超声检查结果代码表
		右侧颈动脉内中膜增厚 (mm)	受检者右侧颈动脉内中膜增厚的测量值, 计量单位为 mm	N	N..3,1	
		左侧颈动脉内中膜增厚 (mm)	受检者左侧颈动脉内中膜增厚的测量值, 计量单位为 mm	N	N..3,1	
		右侧颈动脉狭窄程度	受检者右侧颈动脉狭窄程度所属代码	S2	N1	1.轻度 2.中度 3.重度
		左侧颈动脉狭窄程度	受检者左侧颈动脉狭窄程度所属代码	S2	N1	1.轻度 2.中度 3.重度

认知功能检查数据元专用属性见表 18。

表 18 认知功能检查数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		认知功能检查	标识受检者是否做认知功能检查	L	T/F	1.是 2.否
		认知功能检查日期时间	受检者接受认知功能检查当日的公元纪年日期和时间的完整描述	DT	DT15	

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		临床记忆评估总分 (分)	受检者临床记忆评估总分结果值, 计量单位为分	N	N1..3	
		MoCA 总分 (分)	受检者 MoCA 评估总分结果值, 计量单位为分	N	N1..2	
		MMSE 总分 (分)	受检者 MMSE 评估总分结果值, 计量单位为分	N	N1..2	
		ADL 总分 (分)	受检者 ADL 评估总分结果值, 计量单位为分	N	N..2	
		SAS 总分 (分)	受检者 SAS 评估总分结果值, 计量单位为分	N	N..2	
		SDS 总分 (分)	受检者 SDS 评估总分结果值, 计量单位为分	N	N..2	
		PSQI 总分 (分)	受检者 PSQI 评估总分结果值, 计量单位为分	N	N1..2	

预后评估数据元专用属性见表 19。

表 19 预后评估数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的数据类型	表示格式	数据元允许值
		预后危险因素	患者高血压预后危险因素所属代码	S3	N2	表 25 危险因素代码表
		靶器官损害	患者靶器官损害情况所属代码	S3	N1	表 26 靶器官损害情况代码表

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		临床并发症与合并症	患者临床并发症与合并症所属代码	S3	N1	表 27 临床并发症与合并症代码表

药物治疗数据元专用属性见表 20。

表 20 药物治疗数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		β 受体阻滞剂	标识患者是否使用 β 受体阻滞剂	L	T/F	1.是 2.否
		普萘洛尔	标识患者是否使用普萘洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		酒石酸美托洛尔	标识患者是否使用酒石酸美托洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		琥珀酸美托洛尔缓释片	标识患者是否使用琥珀酸美托洛尔缓释片	L	T/F	1.是 2.否
		比索洛尔	标识患者是否使用比索洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		阿替洛尔	标识患者是否使用阿替洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		倍他洛尔	标识患者是否使用倍他洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		卡维地洛	标识患者是否使用卡维地洛	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		拉贝洛尔	标识患者是否使用拉贝洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		阿罗洛尔	标识患者是否使用阿罗洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		贝凡洛尔	标识患者是否使用贝凡洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		二氢吡啶类钙离子拮抗剂	标识患者是否使用二氢吡啶类钙离子拮抗剂	L	T/F	1.是 2.否
		硝苯地平	标识患者是否使用硝苯地平	L	T/F	1.是 2.否
		硝苯地平缓释片	标识患者是否使用硝苯地平缓释片	L	T/F	1.是 2.否
		硝苯地平控释片	标识患者是否使用硝苯地平控释片	L	T/F	1.是 2.否
		氨氯地平	标识患者是否使用氨氯地平	L	T/F	1.是 2.否
		左氨氯地平	标识患者是否使用左氨氯地平	L	T/F	1.是 2.否
		非洛地平	标识患者是否使用非洛地平	L	T/F	1.是 2.否
		非洛地平缓释片	标识患者是否使用非洛地平缓释片	L	T/F	1.是 2.否
		拉西地平	标识患者是否使用拉西地平	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		尼卡地平	标识患者是否使用尼卡地平	L	T/F	1.是 2.否
		尼群地平	标识患者是否使用尼群地平	L	T/F	1.是 2.否
		乐卡地平	标识患者是否使用乐卡地平	L	T/F	1.是 2.否
		贝尼地平	标识患者是否使用贝尼地平	L	T/F	1.是 2.否
		西尼地平	标识患者是否使用西尼地平	L	T/F	1.是 2.否
		巴尼地平	标识患者是否使用巴尼地平	L	T/F	1.是 2.否
		马尼地平	标识患者是否使用马尼地平	L	T/F	1.是 2.否
		非二氢吡啶类钙离子拮抗剂	标识患者是否使用非二氢吡啶类钙离子拮抗剂	L	T/F	1.是 2.否
		维拉帕米	标识患者是否使用维拉帕米	L	T/F	1.是 2.否
		维拉帕米缓释片	标识患者是否使用维拉帕米缓释片	L	T/F	1.是 2.否
		地尔硫卓	标识患者是否使用地尔硫卓	L	T/F	1.是 2.否
		地尔硫卓缓释胶囊	标识患者是否使用地尔硫卓缓释胶囊	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		血管紧张素转化酶抑制剂	标识患者是否使用血管紧张素转化酶抑制剂	L	T/F	1.是 2.否
		卡托普利	标识患者是否使用卡托普利	L	T/F	1.是 2.否
		依那普利	标识患者是否使用依那普利	L	T/F	1.是 2.否
		贝那普利	标识患者是否使用贝那普利	L	T/F	1.是 2.否
		赖诺普利	标识患者是否使用赖诺普利	L	T/F	1.是 2.否
		雷米普利	标识患者是否使用雷米普利	L	T/F	1.是 2.否
		福辛普利	标识患者是否使用福辛普利	L	T/F	1.是 2.否
		西拉普利	标识患者是否使用西拉普利	L	T/F	1.是 2.否
		培哌普利	标识患者是否使用培哌普利	L	T/F	1.是 2.否
		咪哒普利	标识患者是否使用咪哒普利	L	T/F	1.是 2.否
		血管紧张素 II 受体拮抗剂	标识患者是否使用血管紧张素 II 受体拮抗剂	L	T/F	1.是 2.否
		氯沙坦钾	标识患者是否使用氯沙坦钾	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		缬沙坦	标识患者是否使用缬沙坦	L	T/F	1.是 2.否
		厄贝沙坦	标识患者是否使用厄贝沙坦	L	T/F	1.是 2.否
		坎地沙坦酯	标识患者是否使用坎地沙坦酯	L	T/F	1.是 2.否
		替米沙坦	标识患者是否使用替米沙坦	L	T/F	1.是 2.否
		奥美沙坦酯	标识患者是否使用奥美沙坦酯	L	T/F	1.是 2.否
		阿齐沙坦	标识患者是否使用阿齐沙坦	L	T/F	1.是 2.否
		美阿沙坦钾	标识患者是否使用美阿沙坦钾	L	T/F	1.是 2.否
		阿利沙坦酯	标识患者是否使用阿利沙坦酯	L	T/F	1.是 2.否
		噻嗪类利尿剂	标识患者是否使用噻嗪类利尿剂	L	T/F	1.是 2.否
		氢氯噻嗪	标识患者是否使用氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		氯噻酮	标识患者是否使用氯噻酮	L	T/F	1.是 2.否
		吲达帕胺	标识患者是否使用吲达帕胺	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		呋达帕胺缓释片	标识患者是否使用呋达帕胺缓释片	L	T/F	1.是 2.否
		袢利尿剂	标识患者是否使用袢利尿剂	L	T/F	1.是 2.否
		托拉塞米	标识患者是否使用托拉塞米	L	T/F	1.是 2.否
		呋塞米	标识患者是否使用呋塞米	L	T/F	1.是 2.否
		布美他尼	标识患者是否使用布美他尼	L	T/F	1.是 2.否
		保钾利尿剂	标识患者是否使用保钾利尿剂	L	T/F	1.是 2.否
		阿米洛利	标识患者是否使用阿米洛利	L	T/F	1.是 2.否
		氨苯蝶啶	标识患者是否使用氨苯蝶啶	L	T/F	1.是 2.否
		血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂	标识患者是否使用血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂	L	T/F	1.是 2.否
		沙库巴曲缬沙坦钠	标识患者是否使用沙库巴曲缬沙坦钠	L	T/F	1.是 2.否
		沙库巴曲阿利沙坦钙	标识患者是否使用沙库巴曲阿利沙坦钙	L	T/F	1.是 2.否
		α 受体阻滞剂	标识患者是否使用 α 受体阻滞剂	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		特拉唑嗪	标识患者是否使用特拉唑嗪	L	T/F	1.是 2.否
		哌唑嗪	标识患者是否使用哌唑嗪	L	T/F	1.是 2.否
		多沙唑嗪	标识患者是否使用多沙唑嗪	L	T/F	1.是 2.否
		多沙唑嗪缓释片	标识患者是否使用多沙唑嗪缓释片	L	T/F	1.是 2.否
		盐皮质激素受体拮抗剂	标识患者是否使用盐皮质激素受体拮抗剂	L	T/F	1.是 2.否
		螺内酯	标识患者是否使用螺内酯	L	T/F	1.是 2.否
		依普利酮	标识患者是否使用依普利酮	L	T/F	1.是 2.否
		非奈利酮	标识患者是否使用非奈利酮	L	T/F	1.是 2.否
		直接肾素抑制剂	标识患者是否使用直接肾素抑制剂	L	T/F	1.是 2.否
		阿利吉仑	标识患者是否使用阿利吉仑	L	T/F	1.是 2.否
		中枢抑制剂	标识患者是否使用中枢抑制剂	L	T/F	1.是 2.否
		利血平	标识患者是否使用利血平	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		可乐定	标识患者是否使用可乐定	L	T/F	1.是 2.否
		可乐定贴片	标识患者是否使用可乐定贴片	L	T/F	1.是 2.否
		甲基多巴	标识患者是否使用甲基多巴	L	T/F	1.是 2.否
		直接血管扩张剂	标识患者是否使用直接血管扩张剂	L	T/F	1.是 2.否
		米诺地尔	标识患者是否使用米诺地尔	L	T/F	1.是 2.否
		胍屈嗪	标识患者是否使用胍屈嗪	L	T/F	1.是 2.否
		单片复方制剂	标识患者是否使用单片复方制剂	L	T/F	1.是 2.否
		氯沙坦氢氯噻嗪	标识患者是否使用氯沙坦氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		缬沙坦氢氯噻嗪	标识患者是否使用缬沙坦氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		厄贝沙坦氢氯噻嗪	标识患者是否使用厄贝沙坦氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		替米沙坦氢氯噻嗪	标识患者是否使用替米沙坦氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		奥美沙坦氢氯噻嗪	标识患者是否使用奥美沙坦氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		坎地沙坦氢氯噻嗪	标识患者是否使用坎地沙坦氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		卡托普利氢氯噻嗪	标识患者是否使用卡托普利氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		赖诺普利氢氯噻嗪	标识患者是否使用赖诺普利氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		依那普利氢氯噻嗪	标识患者是否使用依那普利氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		贝那普利氢氯噻嗪	标识患者是否使用贝那普利氢氯噻嗪	L	T/F	1.是 2.否
		培哌普利吡达帕胺	标识患者是否使用培哌普利吡达帕胺	L	T/F	1.是 2.否
		培哌普利氨氯地平	标识患者是否使用培哌普利氨氯地平	L	T/F	1.是 2.否
		缬沙坦氨氯地平	标识患者是否使用缬沙坦氨氯地平	L	T/F	1.是 2.否
		缬沙坦左氨氯地平	标识患者是否使用缬沙坦左氨氯地平	L	T/F	1.是 2.否
		替米沙坦氨氯地平	标识患者是否使用替米沙坦氨氯地平	L	T/F	1.是 2.否
		奥美沙坦氨氯地平	标识患者是否使用奥美沙坦氨氯地平	L	T/F	1.是 2.否
		氨氯地平氯沙坦	标识患者是否使用氨氯地平氯沙坦	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		氨氯地平贝那普利	标识患者是否使用氨氯地平贝那普利	L	T/F	1.是 2.否
		阿利沙坦氨氯地平	标识患者是否使用阿利沙坦氨氯地平	L	T/F	1.是 2.否
		氨氯地平比索洛尔	标识患者是否使用氨氯地平比索洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		尼群地平阿替洛尔	标识患者是否使用尼群地平阿替洛尔	L	T/F	1.是 2.否
		复方阿米洛利	标识患者是否使用复方阿米洛利	L	T/F	1.是 2.否
		复方利血平片	标识患者是否使用复方利血平片	L	T/F	1.是 2.否
		复方利血平氨苯蝶啶片	标识患者是否使用复方利血平氨苯蝶啶片	L	T/F	1.是 2.否
		珍菊降压片	标识患者是否使用珍菊降压片	L	T/F	1.是 2.否
		依那普利叶酸片	标识患者是否使用依那普利叶酸片	L	T/F	1.是 2.否
		氨氯地平阿托伐他汀	标识患者是否使用氨氯地平阿托伐他汀	L	T/F	1.是 2.否
		氨氯地平叶酸片	标识患者是否使用氨氯地平叶酸片	L	T/F	1.是 2.否
		中成药	标识患者是否使用中成药	L	T/F	1.是 2.否

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
		中成药名称	患者所使用中成药的通用名称	S1	AN..100	

随访信息数据元专用属性见表 21。

表 21 随访信息数据元专用属性

内部标识符	数据元标识符 (DE)	数据元名称	定义	数据元值的 数据类型	表示格式	数据元允许值
	DE06.00.035.00	是否规律服药	标识个体是否按照医嘱规律服药	L	T/F	1.是 2.否
	DE06.00.129.00	药物不良反应标志	标识个体是否出现药物不良反应	L	T/F	1.是 2.否

6.3 数据元值域代码表

高血压危险分层代码表见表 22。

表 22 高血压危险分层代码表

值	值含义	备注
1	低危	1级高血压且无血管危险因素、靶器官损害或临床合并症
2	中危	1级高血压伴1-2个心血管危险因素；或2级高血压不伴或伴1-2个心血管危险因素
3	高危	1级和2级高血压伴有3个及以上心血管危险因素；3级高血压不伴心血管危险因素
4	极高危	1级和2级高血压伴有临床并发症或合并糖尿病；3级高血压伴有心血管危险因素或伴有临床并发症或合并糖尿病

肾上腺检查结果代码表见表 23。

表 23 肾上腺检查结果代码表

值	值含义
1	正常
2	增生
3	结节
4	腺瘤

颈动脉超声检查结果代码表见表 24。

表 24 颈动脉超声检查结果代码表

值	值含义
1	正常
2	内中膜增厚
3	斑块
4	狭窄
5	闭塞

危险因素代码表见表 25。

表 25 危险因素代码表

值	值含义
01	高血压（1-3级）
02	男性>55岁，女性>65岁
03	吸烟或被动吸烟
04	糖耐量受损（2h血糖7.8-11.0mmol/L）和空腹血糖异常（6.1-6.9mmol/L）
05	血脂异常（总胆固醇 \geq 5.2mmol/L或低密度脂蛋白胆固醇（LDL-c） \geq 3.4mmol/L或高密度脂蛋白胆固醇（HDL-c） $<$ 1.0mmol/L）
06	早发心血管疾病家族史（一级亲属年龄 $<$ 50岁）
07	腹型肥胖（腰围：男性 \geq 90cm，女性 \geq 85cm）或肥胖（体重指数 \geq 28Kg/m ² ）
08	高同型半胱氨酸

09	高尿酸血症（血尿酸：男性 $\geq 420 \mu\text{mol/L}$ ，女性 $\geq 360 \mu\text{mol/L}$ ）
10	心率增快（静息心率 > 80 次/分）
11	靶器官损害

靶器官损害情况代码表见表 26。

表 26 靶器官损害情况代码表

值	值含义	备注
1	左心室肥厚	心电图Sokolow-Lyon电压 $> 3.8\text{mV}$ 或Cornell乘积 $> 244\text{mV ms}$ ，或超声心动图LVMI男性 $\geq 109\text{g/m}^2$ ，女性 $\geq 105\text{g/m}^2$
2	颈动脉超声IMT $\geq 0.9\text{mm}$ 或动脉粥样斑块	/
3	cfPWV $\geq 10\text{m/s}$ 或baPWV $\geq 18\text{m/s}$	/
4	ABI < 0.9	/
5	eGFR $30\text{-}59\text{mL/min/1.73m}^2$ 或血清肌酐轻度升高	肌酐：男性 $115\text{-}133 \mu\text{mol/L}$ ，女性 $107\text{-}124 \mu\text{mol/L}$

临床并发症与合并症代码表见表 27。

表 27 临床并发症与合并症代码表

值	值含义	备注
1	脑血管病	脑出血，缺血性脑卒中，短暂性脑缺血发作
2	心脏疾病	心肌梗死史，心绞痛，冠状动脉血运重建，慢性心力衰竭，房颤
3	肾脏疾病	糖尿病肾病，肾功能受损，包括eGFR $< 30\text{mL/min/1.73m}^2$ 或血肌酐升高（男性 $\geq 133 \mu\text{mol/L}$ ，女性 $\geq 124 \mu\text{mol/L}$ ）或蛋白尿 $\geq 300\text{mg/24h}$
4	外周动脉疾病	/
5	视网膜病变	眼底出血或渗出，视乳头水肿
6	糖尿病	/

索 引

A

ABI 检查
ABI 检查日期时间
ADL 总分 (分)
AHI (次/h)
 α 受体阻滞剂
阿利吉仑
阿利沙坦氨氯地平
阿利沙坦酯
阿罗洛尔
阿米洛利
阿齐沙坦
阿替洛尔
氨苯蝶啶
氨氯地平
氨氯地平阿托伐他汀
氨氯地平贝那普利
氨氯地平比索洛尔
氨氯地平氯沙坦
氨氯地平叶酸片
奥美沙坦氨氯地平
奥美沙坦氢氯噻嗪
奥美沙坦酯

B

β 受体阻滞剂
巴尼地平
靶器官损害
保钾利尿剂
贝凡洛尔
贝那普利
贝那普利氢氯噻嗪
贝尼地平
倍他洛尔
比索洛尔
避孕药
布美他尼

C

垂体大小
 垂体居中
 垂体密度均匀
 垂体平扫核磁检查
 垂体平扫核磁检查日期时间
 垂体腺瘤
 垂体意外瘤史
 垂体增强核磁检查
 垂体增强核磁检查日期时间
 雌二醇 (pg/mL)
 促红细胞生成素
 促黄体生成素 (mIU/mL)
 促肾上腺皮质激素 (pg/mL)
 促肾上腺皮质激素采集日期时间
 促肾上腺皮质激素检查

D

打鼾
 单片复方制剂
 地尔硫卓
 地尔硫卓缓释胶囊
 低钾血症史
 多巴胺 (pg/mL)
 多汗
 多囊卵巢综合征史
 多沙唑嗪
 多沙唑嗪缓释片

E

24h 动态血压检查
 24h 动态血压检查日期时间
 24h 尿 3-甲氧基酪胺 (μg/24h)
 24h 尿多巴胺 (μg/24h)
 24h 尿儿茶酚胺采集日期时间
 24h 尿儿茶酚胺检查
 24h 尿甲氧基去甲肾上腺素 (μg/24h)
 24h 尿甲氧基肾上腺素 (μg/24h)
 24h 尿钾 (mmol/24h)
 24h 尿钾采集日期时间
 24h 尿钾检查
 24h 尿量 (mL)

24h 尿量采集日期时间
 24h 尿量检查
 24h 尿钠 (mmol/24h)
 24h 尿钠采集日期时间
 24h 尿钠检查
 24h 尿酸 (μmol/24h)
 24h 尿酸采集日期时间
 24h 尿酸检查
 24h 尿去甲肾上腺素 (μg/24h)
 24h 尿醛固酮 (μg/24h)
 24h 尿醛固酮采集日期时间
 24h 尿醛固酮检查
 24h 尿肾上腺素 (μg/24h)
 24h 尿游离皮质醇 (μg/24h)
 24h 尿游离皮质醇采集日期时间
 24h 尿游离皮质醇检查
 24h 尿总蛋白采集日期时间
 24h 尿总蛋白定量 (mg/24h)
 24h 尿总蛋白检查
 24h 平均收缩压 (mmHg)
 24h 平均舒张压 (mmHg)
 24h 收缩压变异系数 (%)
 24h 舒张压变异系数 (%)
 厄贝沙坦
 厄贝沙坦氢氯噻嗪
 恶心
 二尖瓣收缩期杂音
 二尖瓣舒张期杂音
 二氢吡啶类钙离子拮抗剂

F

乏力
 反射波增强指数 (%)
 非二氢吡啶类钙离子拮抗剂
 非洛地平
 非洛地平缓释片
 非奈利酮
 非甾体抗炎药
 肺动脉听诊区收缩期杂音
 肺动脉听诊区舒张期杂音

呋塞米
 福辛普利
 复方阿米洛利
 复方利血平氨苯蝶啶片
 复方利血平片
 腹主动脉杂音

G

甘草或甘草制剂
 高血压分级
 高血压危险分层
 高血压症状
 睾酮 (ng/mL)

H

琥珀酸美托洛尔缓释片

J

激素六项采集日期时间
 激素六项检查
 甲基多巴
 甲氧基去甲肾上腺素 (pg/mL)
 甲氧基肾上腺素 (pg/mL)
 甲状旁腺功能亢进史
 甲状旁腺激素 (pg/mL)
 甲状旁腺激素采集日期时间
 甲状旁腺激素检查
 甲状腺激素
 甲状腺结节
 甲状腺肿大
 间歇性跛行
 健康评估异常标志
 胛屈嗝
 颈动脉超声检查
 颈动脉超声检查日期时间
 颈静脉怒张
 颈项板紧
 酒石酸美托洛尔

K

卡托普利
 卡托普利氢氯噻嗪
 卡维地洛

坎地沙坦氢氯噻嗪
 坎地沙坦酯
 抗血管内皮生长因子靶向治疗
 抗抑郁药物
 抗组胺类药物
 可乐定
 可乐定贴片

L

拉贝洛尔
 拉西地平
 赖诺普利
 赖诺普利氢氯噻嗪
 酪氨酸激酶抑制剂
 乐卡地平
 雷米普利
 利血平
 良性颅内高压症史
 临床并发症与合并症
 临床记忆评估总分（分）
 卵泡刺激素（mIU/mL）
 螺内酯
 氯噻酮
 氯沙坦钾
 氯沙坦氢氯噻嗪

M

MMSE 总分（分）
 MoCA 总分（分）
 麻黄素类药物
 马尼地平
 脉搏波传导速度检查
 脉搏波传导速度检查类型
 脉搏波传导速度检查日期时间
 美阿沙坦钾
 咪哒普利
 米诺地尔
 泌乳素（ng/mL）
 免疫抑制剂

N

尼卡地平

尼群地平

尼群地平阿替洛尔

尿微量白蛋白 (mg/dL)

尿微量白蛋白/尿肌酐 (mg/g)

尿微量白蛋白采集日期时间

尿微量白蛋白检查

O

OSAHS 史

呕吐

P

PSQI 总分 (分)

哌唑嗪

祥利尿剂

泡沫尿

培哌普利

培哌普利氨氯地平

培哌普利吲达帕胺

皮质醇增多症史

普萘洛尔

Q

其他症状

氢氯噻嗪

清晨平均收缩压 (mmHg)

清晨平均舒张压 (mmHg)

去甲肾上腺素 (pg/mL)

醛固酮 (ng/dL)

醛固酮/血浆肾素活性

醛固酮/血浆肾素浓度

R

认知功能检查

认知功能检查日期时间

日间平均收缩压 (mmHg)

日间平均舒张压 (mmHg)

日间收缩压变异系数 (%)

日间舒张压变异系数 (%)

肉眼血尿

S

SAS 总分 (分)

SDS 总分 (分)

噻嗪类利尿剂
三尖瓣听诊区收缩期杂音
三尖瓣听诊区舒张期杂音
沙库巴曲阿利沙坦钙
沙库巴曲缬沙坦钠
少尿
肾动脉超声检查
肾动脉超声检查日期时间
肾动脉狭窄史
肾上腺超声检查
肾上腺超声检查日期时间
肾上腺核磁检查
肾上腺核磁检查日期时间
肾上腺结节史
肾上腺平扫 CT 检查
肾上腺平扫 CT 检查日期时间
肾上腺素 (pg/mL)
肾上腺腺瘤史
肾上腺增强 CT 检查
肾上腺增强 CT 检查日期时间
肾上腺增生史
肾素血管紧张素醛固酮采集日期时间
肾素血管紧张素醛固酮检查
升主动脉内径 (mm)
生长激素
生长激素 (ng/mL)
生长激素采集日期时间
视力模糊
视野缺损
是否规律服药
室间隔厚度 (mm)
嗜铬细胞瘤/副神经节瘤综合征家族史
嗜铬细胞瘤/副神经节瘤综合征史
双肺干啰音
双肺湿啰音
双下肢水肿
水冲脉
睡眠呼吸监测
睡眠呼吸监测日期时间

睡眠呼吸缺氧程度

睡眠呼吸阻塞程度

T

糖皮质激素

特拉唑嗪

体重增加

替米沙坦

替米沙坦氢氯地平

替米沙坦氢氯噻嗪

头痛标志

头晕

臀围 (cm)

托拉塞米

W

外周动脉收缩压 (mmHg)

外周动脉舒张压 (mmHg)

外周水肿

维拉帕米

维拉帕米缓释片

X

西拉普利

西尼地平

现病史

硝苯地平

硝苯地平缓释片

硝苯地平控释片

缬沙坦

缬沙坦氢氯地平

缬沙坦氢氯噻嗪

缬沙坦左氨氯地平

心包摩擦音

心悸

心内膜下心肌活力率 (%)

心脏杂音标志

胸闷标志

胸痛标志

血儿茶酚胺及代谢产物采集日期时间

血儿茶酚胺及代谢产物检查

血管紧张素 II 受体拮抗剂

血管紧张素受体脑啡肽酶抑制剂
 血管紧张素转化酶抑制剂
 血浆肾素活性（放射免疫测定法）（ng/mL/h）
 血浆肾素浓度（化学发光法）（mU/L）
 血清皮质醇（ $\mu\text{g/dL}$ ）
 血清皮质醇采集日期时间
 血清皮质醇检查

Y

言语不清
 盐皮质激素受体拮抗剂
 腰围（cm）
 药物不良反应标志
 夜间平均收缩压（mmHg）
 夜间平均舒张压（mmHg）
 夜间收缩压变异系数（%）
 夜间收缩压下降率（%）
 夜间舒张压变异系数（%）
 夜间舒张压下降率（%）
 夜尿增多
 依那普利
 依那普利氢氯噻嗪
 依那普利叶酸片
 依普利酮
 吲达帕胺
 吲达帕胺缓释片
 右侧 ABI
 右侧 baPWV（m/s）
 右侧 cfPWV（m/s）
 右侧股动脉血管杂音
 右侧颈动脉检查结果
 右侧颈动脉内中膜增厚（mm）
 右侧颈动脉收缩期杂音
 右侧颈动脉狭窄程度
 右侧髂动脉血管杂音
 右侧肾动脉起始段内径（mm）
 右侧肾动脉收缩期峰值流速（cm/s）
 右侧肾动脉血管杂音
 右侧肾动脉与肾动脉水平处腹主动脉收缩期峰值流速比值
 右侧肾上腺结节情况

右侧肾上腺情况
 右侧肾上腺腺瘤情况
 右侧锁骨下动脉收缩期杂音
 右上肢收缩压 (mmHg)
 右上肢舒张压 (mmHg)
 右下肢收缩压 (mmHg)
 右下肢舒张压 (mmHg)
 预后危险因素
 原发性醛固酮增多症家族史
 原发性醛固酮增多症史
 孕酮 (ng/mL)

Z

早发心血管疾病家族史
 珍菊降压片
 肢体活动不利
 直接肾素抑制剂
 直接血管扩张剂
 中成药
 中成药名称
 中枢抑制剂
 中心动脉脉压差 (mmHg)
 中心动脉收缩压 (mmHg)
 中心动脉舒张压 (mmHg)
 中心动脉压检查
 中心动脉压检查日期时间
 主动脉瓣第二听诊区收缩期杂音
 主动脉瓣第二听诊区舒张期杂音
 主动脉瓣第一听诊区收缩期杂音
 主动脉瓣第一听诊区舒张期杂音
 主动脉窦部内径 (mm)
 主动脉缩窄史
 主诉
 足背动脉搏动代码
 最低血氧饱和度 (%)
 左氨氯地平
 左侧 ABI
 左侧 baPWV (m/s)
 左侧 cfPWV (m/s)
 左侧股动脉血管杂音

左侧颈动脉检查结果
左侧颈动脉内中膜增厚 (mm)
左侧颈动脉收缩期杂音
左侧颈动脉狭窄程度
左侧髂动脉血管杂音
左侧肾动脉起始段内径 (mm)
左侧肾动脉收缩期峰值流速 (cm/s)
左侧肾动脉血管杂音
左侧肾动脉与肾动脉水平处腹主动脉收缩期峰值流速比值
左侧肾上腺结节情况
左侧肾上腺情况
左侧肾上腺腺瘤情况
左侧锁骨下动脉收缩期杂音
左上肢收缩压 (mmHg)
左上肢舒张压 (mmHg)
左室后壁厚度 (mm)
左下肢收缩压 (mmHg)
左下肢舒张压 (mmHg)
左心室射血时间 (ms)
左心室压力最大上升速率 (mmHg/s)
左心室质量指数 (g/m²)