

Пациент:	ОБРАЗЕЦ ДЛЯ САЙТА	Дата взятия:	
Возраст:	31 r.	Дата выполнения:	
Пол:	ж	Биоматериал:	Слюна
Фаза цикла:	ФОЛЛИКУЛЯРНАЯ, день цикла: 5		
Метод:	вэжх-мс/мс	№ заявки:	



Андрогены, глюкокортикоиды, минералокортикоиды, эстрогены, прогестагены, их предшественники и метаболиты (13 показателей) в тестостерон, дегидроэпиандростерон, андростендион, кортизол, кортизон, 11-дезоксикортизол, кортикостерон, альдостерон, эстрадиол, эстрон, эстриол, прогестерон, 17-ОН-прогестерон исследование для лиц старше 18 лет

Анализ	Результат	Низкий	Нормальный уровень	Высокий	Ед. изм.
Андрогены					
Тестостерон	_ 5,0	6		30	пг/мл
Дегидроэпиандростерон	_ 0,104	0,106		0,3	нг/мл
		18		100	
Андростендион	+ 121,0			V	пг/мл
Глюкокортикоиды		1,22		15,5	
Кортизол	4,83		V		нг/мл
Кортизон	8,77	2,6	▼	27,65	нг/мл
Глюкокортикоиды					
11-дезоксикортизол	7,00	1	V	9	пг/мл
Минералокортикоиды					
Альдостерон	13,00	10		90	пг/мл
Кортикостерон	+ 64,00	3		15	пг/мл
Эстрогены					
Эстрадиол	20,0	1	▼	30	пг/мл
Эстрон	40,0	10	▼	120	пг/мл
				85	
Эстриол	8,0	*			пг/мл
Прогестагены		5		20	
Прогестерон	8,5		▼		пг/мл

Для женщин референтные значения указаны для фолликулярной фазы. Прогестерон (лютеиновая фаза): 80-200 пг/мл. Прогестерон (овуляторная фаза): 9-58 пг/мл. Прогестерон (постменопауза): 5-34 пг/мл.





© +7 (495) 510 43 51



Одобрено: 15.01.2022





Система управления и менеджмента качества лаборатории сертифицирована по стандартам ISO 9001, ISO 15189.

Лаборатория регулярно проходит внешнюю оценку качества клинических лабораторных исследований по отечественным (ФСВОК) и международным (RIQAS, RfB, ERNDIM) программам. ООО «ХромсистемсЛаб» является членом ассоциации "Федерация Лабораторной Медицины", сотрудники ООО «ХромсистемсЛаб» входят в состав комитета по хроматографическим методам исследований и хромато-масс-спектрометрии.



Врач КЛД:







ФИО одобряющего врача

Лицензия: ЛО-77-01-020210 от 6 августа

Результаты, которые отображены в виде числа со знаком <, необходимо расценивать как результат меньше предела количественного обнаружения методики и оборудования на котором выполнялся анализ.

Андрогены – стероидные половые гормоны, производимые половыми железами: яичками у мужчин и яичниками у женщин. У обоих полов синтез андрогенов может происходить в клетках сетчатого слоя коры надпочечников. Отвечают за развитие мужских вторичных половых признаков и вирилизацию при их избытке у женщин либо при нарушении их превращения в эстрогены.

Тестостерон – главный андрогенный стероидный гормон. Около 57% тестостерона, поступающего в кровь, связывается с глобулином, связывающим половые стероиды (ГСПС). Эта связь мешает проникновению гормона в андроген чувствительные клетки, что практически блокирует его андрогенную активность. Остальная часть тестостерона биологически доступна: связанный с альбумином тестостерон (около 40%), свободный тестостерон (примерно 3%). В тканях тестостерон превращается в активную форму 5 альфа -дигидротестостерон.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации тестостерона:

- _ раннее половое созревание;
- _ гипертиреоз;
- новообразования яичек, яичников или надпочечников;
- врожденная гиперплазия коры надпочечников;
- _ болезнь и синдром Иценко-Кушинга;
- . синдром поликистозных яичников;
- _ адреногенитальный синдром;
- хромосомный набор ХҮҮ;
- _ снижение уровня глобулина, связывающего половые гормоны;
- прием таких препаратов как даназол, дегидроэпиандростерон, финастерин, флутамид, гонадотропин и нафарелин (у мужчин), гозерелин (в первый месяц лечения), левоноргестрел, мифепристон, моклобемид, нилутамид, пероральные контрацептивы и правастатин (у женщин), фенитоин, рифампин, тамоксифен.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации тестостерона:

- болезнь гипоталамуса или гипофиза;
- _ генетические заболевания (синдром Клайнфельтера);
- _ нарушение продукции гонадотропных гормонов гипофиза (в т. ч. гиперпролактинемия);
- _ недостаточность надпочечников;
- гипогонадизм;
- _ хронический простатит;
- _ ожирение (у мужчин);
- _ прием таких препаратов, как даназол (в низких дозах), бузерин, карбамазепин, циметидин, циклофосфамид, ципротерон, дексаметазон, гозерелин, кетоконазол, леупролид, левоноргестрел, сульфат магния, метандростенолон, метилпреднизолон, метирапон, нафарелин (у женщин), нандролон, октреотид, пероральные контрацептивы у женщин, правастатин (у мужчин), преднизон, пиридоглютетимид, спиронолактон, станозолол, тетрациклин, тиоридазин, глюкокортикоиды.

Дегидроэпиандростерон (ДГЭА) образуется в надпочечниках. Малая часть (5-6%) имеет гонадное происхождение. ДГЭА – продукт гидроксилирования 17-гидроксипрегненолона. ДГЭА -прогормон в синтезе половых стероидов: андрогенов (андростендиона и тестостерона) и эстрогенов (эстрадиола и эстрона). Проявляет слабые андрогенные свойства (в 15 раз слабее тестостерона). Повышение уровня его экскреции служит важным показателем гиперандрогении надпочечникового генеза. Большая часть гормона конвертируется в дегидроэпиандростерон сульфат.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации дегидроэпиандростерона:

- _ вирилизирующая аденома или карцинома надпочечников;
- _ эктопические АКТГ-продуцирующие опухоли;
- _ дефицит 21-гидроксилазы и 3 $oldsymbol{eta}$ -гидроксистероиддегидрогеназы;
- _ адреногенитальный синдром;
- _ синдром поликистозных яичников;
- _ болезнь Кушинга;
- **_** гирсутизм, акне у женщин.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации дегидроэпиандростерона:

- _ гипофункция надпочечников;
- _ задержка полового созревания;
- прием глюкокортикоидов, пероральных контрацептивов.

Андростендион образуется из дегидроэпиандростерона и из 17-гидроксипрогестерона либо в клетках Лейдига яичек, либо в текальных клетках фолликула яичников. Предшественник тестостерона, эстрадиола и эстрона. Обладает слабой андрогенной активностью (до 20% от биологической активности тестостерона).

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации андростендиона:

- _ синдром поликистозных яичников;
- новообразования половых желез и надпочечников;
- _ синдром Иценко-Кушинга;
- _ врожденная гиперплазия коры надпочечников;
- _ болезнь Альцгеймера;
- _ привычное невынашивание беременности.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации андростендиона:

- возрастное снижение половой функции;
- _ серповидно-клеточная анемия;
- _ гипофункция коры надпочечников;
- _ остеопороз.

Глюкокортикоиды – стероидные гормоны, продуцируемые пучковым слоем коры надпочечников из прогестерона и 17 ОН-прогестерона. Обладают мощным противовоспалительным действием, усиливают катаболизм белков, влияют на углеводный обмен, способствуя повышению уровня глюкозы в крови, через стимуляцию процесса глюконеогенеза Стимулируют процессы липолиза и перераспределение жировой массы, способствуя развитию абдоминального ожирения на фоне хронического стресса. Обладают мощным противовоспалительным действием.

Кортизол – главный глюкокортикоид.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации кортизола:

- синдром Иценко-Кушинга;
- _ болезнь Иценко-Кушинга;

- _ дисфункция гипофиза и недостаточная секреция АКТГ (эктопический АКТГ -синдром);
- _ новообразования надпочечников;
- _ гипертиреоз;
- синдром поликистозных яичников;
- **_** ожирение;
- _ гипогликемия;
- _ цирроз печени;
- _ некомпенсированный сахарный диабет;
- _ стресс, затяжная депрессия;
- прием атропина, АКТГ, кортикотропин-рилизинг-гормона, кортизона, синтетических глюкокортикоидов, эстрогенов, глюкагона, инсерлина, интерферонов (a -2, b, g), интерлейкина -6, опиатов, пероральных контрацептивов, вазопрессина, опиатов.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации кортизола:

- врожденная недостаточность коры надпочечников;
- адреногенитальный синдром с гиперплазией надпочечников;
- _ дисфункция гипофиза (гипопитуитаризм);
- _ болезнь Аддисона;
- _ синдром Нельсона;
- **_** гипотиреоз;
- системные заболевания и патологии печени (гепатит, цирроз) и билиарного тракта;
- _ прием барбитуратов, беклометазона, клонидина, дексаметазона, дезоксикортикостерона, декстроамфетамина, эфедрина, этомидата, кетоконазола, леводопы, сульфата магния, мидазолама, метилпреднизолона, морфина, окиси азота, препаратов лития, триамцинолона (при длительном лечении).

Кортизон – неактивный метаболит кортизола. Вырабатывается в пучковой зоне коркового вещества надпочечников. Обладает слабой минералокортикоидной активностью. Обеспечивает дополнительную переменную в диагностике различных надпочечниковых расстройств.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации кортизона:

. болезнь Иценко-Кушинга.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации кортизона:

- _ нарушение обменных процессов;
- болезнь Аддисона.

11-деоксикортизол – непосредственный предшественник кортизола в реакциях стероидогенеза.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации 11 -деоксикортизола:

- _ врожденная гиперплазия коры надпочечников, вызванная недостаточностью фермента 11 β-гидроксилазы;
- гипоталамическая опухоль;
- микроаденома гипофиза;
- апоплексия гипофиза;
- . состояние высокого психоэмоционального и/или физического напряжения.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации 11 -деоксикортизола:

- _ болезнь Аддисона;
- _ адреногенитальный синдром;
- _ гипофункция гипофиза;
- неспецифический инъекционный полиартрит;
- **_** бронхиальная астма.

Минералокортикоиды – гормоны, синтезируемые в клубочковой зоне коры надпочечников и регулирующие водно электролитный обмен. Дезоксикортикостерон и кортикостерон - ключевые промежуточные минералокортикоиды – предшественники альдостерона: обладающие меньшей минералокортикоидной активностью.

Кортикостерон (17-деоксикортизол) – непосредственный предшественник альдостерона.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации кортикостерона:

- _ затяжная депрессия, стресс;
- _ синдром Иценко-Кушинга.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации кортикостерона:

- нарушение обменных процессов;
- болезнь Аддисона.

Альдостерон – главный минералокортикоид, который образуется в клубочковой зоне коры надпочечников при участии фермента альдостеронсинтазы под контролем ренин -ангиотензиновой системы в ответ на снижение объема внеклеточной жидкости. Альдостерон регулирует электролитный и водный баланс, увеличивая реабсорбцию натрия в дистальных канальцах почек и повышая экскрецию калия с мочой.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации альдостерона:

- _ цирроз печени;
- _ сердечная недостаточность;
- _ почечная гипертония;
- **_** гиперальдостеронизм (синдром Конна);
- гипергидропексический синдром (синдром Пархона);
- _ прием медикаментов, способствующих усилению продукции гормона (эстрогенов, ангиотензина, мочегонных и слабительных средств);
- диета с низким содержание натриевой соли
- беременность

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации альдостерона:

- _ хроническая недостаточность коры надпочечников;
- _ врожденная гиперплазия надпочечников;
- _ болезнь Аддисона;
- _ гипоальдостеронизм;

- нефропатия при сахарном диабете;
- синдром Тернера,
- диета с высоким содержание натриевой соли.

Эстрогены - стероидные половые гормоны, преобладающие в женском организме. Синтез эстрогенов у женщин осуществляется фолликулярным аппаратом яичников, а у мужчин- в основном яичками (до 20%). У женщин эстрогены обеспечивают нормальное развитие и функционирование репродуктивной системы, а у мужчин участвуют в регуляции функций простаты и яичек. Эстрогены представлены тремя формами: эстроном (фолликулин) - E1, эстрадиолом - E2 и эстриолом - E3, имеющими разную физиологическую активность: E2> E3 > E1.

Эстрадиол оказывает мощное феминизирующее влияние на организм, стимулирует развитие влагалища, матки, маточных труб, стромы и протоков молочных желез, формирование вторичных половых признаков по женскому типу, в том числе характерное распределение жировой ткани. Эстрадиол также способствует своевременному отторжению эндометрия и наступлению менструации.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации эстрадиола:

- избыточная масса тела;
- гипертиреоз:
- гиперплазия коры надпочечников;
- цирроз печени;
- гинекомастия:
- эстрогенсекретирующие новообразования яичек или яичников;
- раннее половое созревание;
- персистенция фолликула (гиперэстрогения);
- эндометриоидные кисты яичников;
- прием таких препаратов, как анаболические стероиды (амиглурацил, метандростенолон, неробол, дианабол, ретаболил), карбамазепин, кломифен (в менопаузе у женщин), кетоконазол, мифепристон, нафарелин, фенитоин, тамоксифен, тролеандромицин, вальпроевая кислота, комбинированные оральные контрацептивы.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации эстрадиола:

- задержка полового развития;
- гипогонадизм;
- гипопитуитаризм;
- гипотиреоз;
- дисфункция коры надпочечников;
- вирильный синдром;
- менопауза;
- синдром поликистозных яичников;
- синдром Шерешевского-Тернера;
- прием таких препаратов, как аминоглютетимид, препаратов химиотерапии для лечения злокачественных опухолей (гидрея, фторурацил), циметидин, ципротерон, даназол, дексаметазон, эпостан, мегестрол, мифепристон, моклобемид, нафарелин, нандролон, октреотид, правастатин, мини -пили (прогестиновые оральные контрацептивы). Эстрон (фолликулин) в меньшей степени, чем эстрадиол, участвует в развитии женской репродуктивной системы и регуляции менструального цикла. Вызывает пролиферацию эндометрия, стимулирует развитие матки, фаллопиевых труб, вторичных женских половых признаков, уменьшает климактерические расстройства, влияет на тонус и эластичность урогенитальных структур. В постменопаузальном периоде эстрон преобладает среди эстрогенов, т. к. образуется из андростендиона надпочечников.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации эстрона:

- избыточная масса тела;
- гипертиреоз;
- цирроз печени;
- новообразования яичников или яичек;
- новообразования надпочечников.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации эстрона:

- дисфункция яичников;
- гипопитуитаризм;
- синдром Шерешевского-Тернера;

Эстриол (16-гидроксиэстрадиол) – гормон беременности, активно синтезируется плацентой с 25-ой недели. Выработка эстриола напрямую связана с развитием будущего ребенка и отражает состояние фетоплацентарного комплекса. Предшественники эстриола (ДГЭА и 16_{α} -ОН ДГЭА) вырабатываются надпочечниками и печенью плода, после чего поступают в плаценту, где и преобразуются в эстриол. Вне беременности и у мужчин в следовых количествах эстриол синтезируется корой надпочечников.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации эстриола:

- ожирение;
- новообразования надпочечников;
- эстрогенпродуцирующие опухоли яичника.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации эстриола:

- нарушения у плода (надпочечниковая недостаточность, синдром Дауна, дефект нервной трубки, синдром Эдвардса);
- резус-конфликт;
- дисфункция плаценты;
- пузырный занос;
- хорионкарцинома;
- трофобластическая тератома;
- прием пероральных глюкокортикоидов (преднизолона, бетаметазона), эстрогенов, пенициллина, мепробамата, феназопиридина.

Прогестагены – стероидные половые гормоны, производимые у женщин желтым телом яичников, плацентой и частично корой надпочечников. Прогестагены у женщин обеспечивают возможность наступления и поддержания беременности регулируя переход слизистой оболочки матки из фазы пролиферации в секреторную фазу и способствуя образованию

нормального секреторного эндометрия у женщин. Обладают антиэстрогенными, антианрогенными и антигонадотропными свойствами. У мужчин прогестерон вырабатывается в небольших количествах корой надпочечников и яичками как промежуточный продукт синтеза тестостерона и кортизола, а самостоятельно он принимает участие в работе центральной нервной системы.

Прогестерон – гормон, который синтезируется желтым телом яичников и плацентой из прегненолона под контролем лютеинизирующего гормона. Промежуточный продукт синтеза глюкокортикоидов и альдостерона. Стимулирует секреторную активность эндометрия, влияет на менструальный цикл, течение беременности и развитие плода.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации прогестерона:

- беременность;
- текалютеиновые кисты яичника;
- _ пузырный занос;
- новообразования надпочечников и яичек;
- _ дисфункциональные маточные кровотечения;
- дисфункция фетоплацентарного комплекса:
- _ замедленное созревание плаценты;
- почечная недостаточность;
- _ врожденная гиперплазия коры надпочечников;
- _ нарушение выведения прогестерона при почечной недостаточности;
- $_{-}$ комбинированный дефицит 17 $_{m{lpha}}$ -гидроксилазы/17,20-лиазы;
- _ прием таких препаратов, как кломифен, кортикотропин, кетоконазол, мифепристон, прогестерон и его синтетические аналоги, тамоксифен, вальпроевая кислота.

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации прогестерона:

- **_** аменорея;
- _ персистенция фолликула (гиперэстрогения);
- _ задержка овуляции;
- **.** ановуляторные дисфункциональные маточные кровотечения (снижение секреции прогестерона во 2 -й фазе менструального цикла);
- _ воспалительные заболевания внутренних половых органов;
- нарушение внутриутробного развития плода;
- угроза прерывания беременности эндокринного генеза;
- _ плацентарная недостаточность;
- _ прием таких препаратов, как ампициллин, карбамазепин, ципротерон, даназол, эпостан, эстриол, гозерелин, леупромид, пероральные контрацептивы, фенитоин, правастатин, простагландин F2.

17-гидроксипрогестерон (17-ОН прогестерон) – производное прогестерона, малоактивный гормон -предшественник в синтезе эндогенных стероидов: глюкокортикоидов (кортизола), минералокортикоидов (альдостерона), андрогенов и эстрогенов. Лабораторный маркер врожденной дисфункции коры надпочечников и нарушения синтеза эстрогенов в яичниках.

Возможные состояния, связанные с повышением концентрации 17 -гидроксипрогестерона:

- _ врожденная гиперплазия коры надпочечников;
- _ гирсутизм;
- _ бесплодие и нарушение менструального цикла;
- _ СИНДРОМ ПОЛИКИСТОЗНЫХ ЯИЧНИКОВ:
- _ прием некоторых лекарственных препаратов (кортикостероидов и пероральных контрацептивов).

Возможные состояния, связанные с понижением концентрации 17 -гидроксипрогестерона:

- _ псевдогермафродитизм у мужчин;
- _ болезнь Аддисона.

NB. Приведенная информация носит ознакомительный характер и не рассматривается в качестве диагностической. Интерпретация результатов исследований, установление диагноза, а также назначение лечения в соответствии с Федеральным законом ФЗ № 323 «Об основах защиты здоровья граждан в Российской Федерации» должны производиться врачом соответствующей специализации.

Литература:

- 1. Эндокринология: национальное руководство / под ред. И. И. Дедова, Г. А. Мельниченко. 2-е изд., перераб. и доп. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2016
- 2. Базисная и клиническая эндокринология / Дэвид Гарднер, Долорес Шобек ; пер. с англ. В. И. Кандрор, Е. Г. Старостина, И. А. Иловайская; под ред. Г. А. Мельниченко. Москва : Изд-во Бином, 2010.
- 3. Руководство по репродуктивной медицине / Б. Карр, Р. Блэкуэлл, Р. Азиз ; пер. с англ. под общ. ред. И. В. Кузнецовой. Москва : Практика, 2015.
- 4. Burtis C.A., Bruns D.E. Tietz Fundamentals of clinical chemistry, sevens edition. Elsvier -Saunders. 2015.
- © Приведенная информация является объектом авторского права ООО «ХромсистемсЛаб»

СХЕМА СТЕРОИДОГЕНЕЗА de novo **Холес**терин ЛГ Прегненолон **17-ОН Прег**ненолон 5aR Эпиандростерон **Ан**дростендиол Прогестерон 17-ОН Прогестерон ДГЭА **ДГЭА-S** Прегнандиол Этиохоланолон **Ан**дростендион АКТГ Андростерон 5α-R, 3α-HSD 21- Дезоксикортизол 5а-ДГТ **Тестостерон** 11- Деоксикортизол гспг Кортизон Кортизол ФСГ Эстрон (Е1) Эстрадиол (Е2) **Тетрагидрокортизон Тетрагидрокортизол** CYP1A1 ΙФД 2-OH (E1*E2) 4-OH (E1*E2) ПФД Дезоксикортикостерон 2-MeO (E1*E2) 4-MeO (E1*E2) 16a-OH E1 Кортикостерон Сульфатирование Метилирование Глюкуронирование Ацетилирование Альдостерон Эстриол (ЕЗ) (с образованием не активных питов II фазы детоксикации в п ГРУППЫ СТЕРОИДОВ ФЕРМЕНТЫ СТЕРОИДОГЕНЕЗА АНАТОМИЯ СТЕРОИДОГЕНЕЗА Пучковая зона коры надпочечников 17αΟΗ = 17α гидроксилаза = 17,20 лиаза = СҮР17А1 Клубочковая зона коры надпочечников Андрогены 3β – HSD = 3 β гидроксистероиддегидрогеназа = 17,20 лиаза = 17α гидро Сетчатая зона коры надпочечников 17β HSD = 17 гидростероиддегидрогеназа Эстрогены 5αR = 5α редуктаза Тека яичников



ЛГ=Лютеинизирующий гормон в теке яичников и желтом теле (стимуляция) ФСГ=Фолликулостимулирующий гормон в гранулезе яичников (стимуляция) ЛПВП= Липопротеины высокой плотности (источник холестерина) ЛПНП= Липопротеины низкой плотности (источник холестерина) de novo= Синтез холестерина непосредственно в клетке ДГЭА = Дегидроэпиандростерон

ГСПГ= Глобулин связывающий половые гормоны (снижение биодоступности гормонов) АКТГ= Адренокортикотропный гормон (в пучковой и клубочковой зонах коры надпочечников)

5аДГТ= **5а дигидротестостерон**

I ФД= 1 Фаза детоксикации в печени

II ФД= 2 Фаза детоксикации в печени