



Пациент: IR274 IR274 IR274

№ заявки: 2221439233

Возраст: 23 г.

Пол: Ж

Дата взятия: 06.05.2024 14:33

Дата выполнения: 06.05.2024 14:40

Биоматериал: Моча разовая

Фаза цикла: ЛЮТЕИНОВАЯ



## Чекап миома/эндометриоз базовый от доктора Мудрагель (18-24 день цикла)

Анализ	Результат	Низкий	Нормальный уровень	Высокий	Ед. изм.
<b>I фаза метаболизма: 2-ОН путь</b>					
2-гидроксиэстрон (2-OHE1)	+ 67,90	0,17		7,95	нмоль/ммоль креатинина
2-гидроксиэстрадиол (2-OHE2)	+ 36,70	0,08		1,37	нмоль/ммоль креатинина
2-OHE1 + 2-OHE2	+ 104,60	0,61		8,78	нмоль/ммоль креатинина
<b>I фаза метаболизма: 4-ОН путь</b>					
4-гидроксиэстрон (4-OHE1)	+ 84,600	0,028		1,090	нмоль/ммоль креатинина
<b>I фаза метаболизма: 16-ОН путь</b>					
16а-гидроксиэстрон (16а-OHE1)	+ 85,200	0,440		5,900	нмоль/ммоль креатинина
<b>II фаза метаболизма: КОМТ путь</b>					
2-метоксиэстрон (2-OMeE1)	+ 64,60	0,05		1,70	нмоль/ммоль креатинина
4-метоксиэстрон (4-OMeE1)	+ 26,6000	0,0003		0,0068	нмоль/ммоль креатинина
<b>Рассчитываемые коэффициенты</b>					
Соотношение 2-OHE1/2-OMeE1	- 1,05	2,90		12,60	
Соотношение (2-OHE1+2-OHE2)/16а-OHE1	1,23	0,40		28,00	
Соотношение 4-OHE1/4-OMeE1	- 3,18	15,00		353,00	
Соотношение 2-OMeE1/2-OHE1	+ 0,951	0,070		0,300	
Соотношение 4-OMeE1/4-OHE1	+ 0,314			0,030	



Пациент: IR274 IR274 IR274

№ заявки: 2221439233

Возраст: 23 г.

Пол: Ж

Дата взятия: 06.05.2024 14:33

Дата выполнения: 06.05.2024 14:40

Биоматериал: Моча разовая

Фаза цикла: ЛЮТЕИНОВАЯ



**Эстрогены** представлены тремя формами: эстроном (E1), эстрадиолом (E2) и эстриолом (E3), имеющими разную физиологическую активность, которую можно представить схематично:  $E2 > E3 > E1$ . Основная роль эстрогенов состоит в обеспечении нормального развития и функционирования женской репродуктивной системы. У мужчин эстрогены участвуют в тонкой регуляции функций простаты и яичек. У мужчин с избыточной массой тела отмечается повышенный уровень эстрогенов.

Биологически активные формы эстрогенов (эстрон и эстрадиол) инактивируются в печени путем двухфазовой метаболической трансформации.

В первой фазе (реакции гидроксирования) эстрогены окисляются ферментативной системой цитохрома P450. При участии изофермента CYP1A1 образуются т.н. 2-ОН метаболиты: 2-гидроксиэстрон (2-OHE1) и 2-гидроксиэстрадиол (2-OHE2).

Метаболиты 2-ОН действуют как антиэстрогены. 2-гидроксиэстрон (2-OHE1) ингибирует митотическую активность клеток, что является важным механизмом предотвращения онкогенеза, и обозначается как «хороший» эстроген, поскольку ассоциирован с низким риском развития опухолей. Понижение уровня этого метаболита может вызвать состояние гиперэстрогемии.

Изофермент CYP1B1 катализирует переход эстрогенов в 4-гидроксиэстрон (4-OHE1), а изофермент CYP3A4 – в 16 $\alpha$ -гидроксиэстрон (16 $\alpha$ -OHE1). Метаболиты 16 $\alpha$ -ОН и 4-ОН обладают высокой эстрогенной активностью, т. е. действуют как агонисты. Повышение их уровня стимулирует усиленную митотическую активность клеток и ассоциировано с развитием эстрогенозависимых опухолей. Это позволяет рассматривать данные метаболиты как «агрессивные», или «плохие» эстрогены. 4-гидроксиэстрон (4-OHE1), помимо этого, обладает прямым генотоксическим действием, что приводит к повреждению ДНК клеток и возникновению мутаций.

Канцерогенный эффект гидроксированных метаболитов эстрогенов установлен для таких новообразований, как рак молочной железы у женщин и грудной железы у мужчин, рак тела матки, яичников, поджелудочной железы, саркоматозные опухоли матки, злокачественная меланома, гепатоцеллюлярный рак, карциноидные опухоли, мелкоклеточный рак легкого, злокачественная мезотелиома, рак почки, рак предстательной железы, астроцитомы, миеломная болезнь, десмоиды и кисты.

Вторая фаза детоксикации эстрогенов включает в себя реакции метилирования, сульфатирования и глюкуронирования.

В процессе метилирования в присутствии фермента катехол-О-метилтрансферазы (COMT) гидроксиэстроны (2-ОН и 4-ОН) превращаются в стабильные биологически неактивные 2- и 4-метоксиэстроны (2-ОМеЕ1 и 4-ОМеЕ1), которые абсолютно безвредны для организма. Поэтому эффективное метилирование способствует быстрой элиминации потенциально опасных гидроксиэстрогенов.

В результате реакций сульфатирования и глюкуронирования (т. е. конъюгации гидроксиэстрогенов с глюкуроновой и серной кислотами) также образуются неактивные формы эстрогенов, которые выводятся из организма с желчью или мочой.

В лабораторной практике определяют шесть наиболее значимых метаболитов эстрогена и два расчетных соотношения. Результаты исследования выдаются в соответствии с референсными диапазонами для женщин детородного возраста с отсутствием проблем в репродуктивном здоровье.

#### Метаболиты эстрогенов:

- 2-гидроксиэстрон (2-OHE1);
- 2-гидроксиэстрадиол (2-OHE2);
- 4-гидроксиэстрон (4-OHE1);
- 16 $\alpha$ -гидроксиэстрон (16 $\alpha$ -OHE1);
- 2-метоксиэстрон (2-ОМеЕ1);
- 4-метоксиэстрон (4-ОМеЕ1).

#### Рассчитываемые коэффициенты:

$(2-OHE1+2-OHE2)/16\alpha-OHE1$  – коэффициент 2/16. Коэффициент 2/16 отражает соотношение эстрогеновых метаболитов-антагонистов к метаболитам-агонистам. Коэффициент 2/16 меньше 2,0 связывают с повышенным риском развития синдрома поликистозных яичников (СПКЯ, известного также как синдром Штейна-Левентала), фиброзно-кистозной болезни, эндометриоза (аденомиоза), дисплазии и рака шейки матки, колоректального рака, а также онкопатологии предстательной железы. Коэффициент 2/16 больше 2,0 связывают со снижением риска развития вышеперечисленных опухолей.

$2-OHE1/2-OHE1$  – коэффициент метилирования (КМ). Отражает активность 1-й и 2-й фаз детоксикации эстрогенов относительно друг друга. Понижение коэффициента связывают либо с высокой скоростью гидроксирования (1-я фаза), либо с замедленной скоростью метилирования (2-я фаза). Понижение КМ с большей вероятностью соответствует состоянию повышенного риска развития неоплазий.

$4-OHE1/4-OHE1$  – коэффициент метилирования (КМ). Отражает активность 1-й и 2-й фаз трансформации эстрогенов по 4-ОН пути относительно друг друга. Понижение коэффициента связывают либо с высокой скоростью гидроксирования



Пациент: IR274 IR274 IR274

№ заявки: 2221439233

Возраст: 23 г.

Пол: Ж

Дата взятия: 06.05.2024 14:33

Дата выполнения: 06.05.2024 14:40

Биоматериал: Моча разовая

Фаза цикла: ЛЮТЕИНОВАЯ



(1-я фаза), либо с замедленной скоростью метилирования (2-я фаза). Понижение КМ с большей вероятностью соответствует состоянию повышенного риска развития неоплазий.

2-OHE1/2-OMeE1 и 4-OHE1/4-OMeE1 – коэффициенты метилирования (КМ). Отражают активность 1-й и 2-й фаз трансформации эстрогенов по 2-ОН пути относительно друг друга и 4-ОН пути, соответственно. Повышение коэффициентов связывают либо с высокой скоростью гидроксирования (1-я фаза), либо с замедленной скоростью метилирования (2-я фаза). Повышение КМ с большей вероятностью соответствует состоянию повышенного риска развития неоплазий.

**ВВ! 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. Bradlow H.I. Nutrient modulation of female hormone metabolism: Modifying breast cancer risk. In: Functional Medicine Approaches to Endocrine Disturbances of Aging; Vancouver, British Columbia // Institute of Functional Medicine Proceedings. – 2001.
2. Jefcoate C.R., Liehr J.G., Santen R.J. et al. Tissuespecific synthesis and oxidative metabolism of estrogens // Journal of the National Cancer Institute. – 2000. – № 92. – P. 95-112.
3. Kabat G.C., Chang C.J., Sparano J.A. et al. Urinary estrogen metabolites and breast cancer: a case-control study // Cancer epidemiology, biomarkers and prevention. – 1997. – № 6. – P. 505-509.
4. Liehr J.G., Ricci M.J. 4-Hydroxylation of estrogens as marker of human mammary tumors // Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. – 1996. – № 93. – P. 3294-3296.
5. Metamatrix Handbook. Clinical Reference Manual; 2nd Edition // Metamatrix Institute. – Duluth, Georgia, 2010. – 228 p.
6. Pasqualini J.R., Chetrite G., Blacker C. et al. Concentrations of estrone, estradiol, and estrone sulfate and evaluation of sulfatase and aromatase activities in pre- and postmenopausal breast cancer patients // The Journal of clinical endocrinology and metabolism. – 1996. – № 81(4). – P. 1460-1464.
7. Swaneck G.E., Fishman J. Covalent binding of the endogenous estrogen 16 alpha-hydroxyestrone to estradiol receptor in human breast cancer cells: characterization and intranuclear localization. Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America. – 1988. – № 85. – P. 7831-7835.
8. Zhu B.T., Conney A.H. Functional role of estrogen metabolism in target cells: review and perspectives // Carcinogenesis. – 1998. – № 19. – P. 1-27.
9. Писарева Л.Ф., Бояркина А.Л., Одинцова И.Н. и др. Гормонозависимые опухоли: Материалы IX Всероссийской конференции онкологов. – СПб. – 2002. – С. 69-72.

Врач КДЛ:



Чербаева О.Г.

Одобрено: 06.05.2024

Лицензия: Л041-01137-77/00383435 от 6.08.2020 г.

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