

Идентификационный код международного контроля качества RIQAS – 118188
Идентификационный код международного контроля качества EQAS – 14996
Идентификационный код федерального контроля качества ФСВОК – 00571

Ответ по заявке: 999999999



Пациент:

Заказчик:

Дата рождения: **01.01.2000** Пол: **Ж**

Биоматериал: **Сыворотка крови**

Определение резистентности к прогестерону

Название теста	Результат	Пр. рез-т	Ед. Изм.	Реф. Значения*
Прогестерон	1	-	нмоль/л	Фолликулярная фаза: 0.00 - 0.95 нмоль/л; лютеиновая фаза: 3.82 - 50.56 нмоль/л; постменопауза: 0.00 - 0.64 нмоль/л. Беременность 1-12 нед: 8.90 - 468.41 нмоль/л; Беременность 13-24 нед: 71.55 - 303.05 нмоль/л; Беременность 25-42 нед: 88.72 - 771.20 нмоль/л.
Прогестерон (1 мин УЗ)	2	-	нмоль/л	референсные значения не предоставляются
Прогестерон (3 мин УЗ)	3	-	нмоль/л	референсные значения не предоставляются

Примечание выпускающего врача: *Методика внедрена на основании патента RU 2 809 774 C2, Пастушенков В. Л., Беженарь В. Ф., Молчанов О. Л. Способ диагностики резистентности к прогестерону. заявл. 08.06.2022, опубл. 18.12.2023. Российская Федерация.*

Оборудование: Roche Hitachi Cobas 6000;

*-Референтные значения приведены с учетом возраста, пола, фазы менструального цикла, срока беременности и других параметров. Интерпретацию полученных результатов проводит врач в совокупности с данными анамнеза, клиническими данными и результатами других диагностических исследований.

Дата регистрации: _____
Дата валидации: 05.02.2026

Выпускающий врач: _____ 05.02.2026

