

**Lecznica: 2573 Gromady Grudziąż 43, Kraków tel. (012) 655 68 87**

Lek. kier: M. Ziemiński Bogusz

**Nr zlecenia: 07738743**

Data przyjęcia materiału: 07.11.2018 Data wyniku: 09.11.2018 Materiał: Krew EDTA, Suchy wymaz

**Właściciel: Cieślik Joanna**

**Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: Ungala Enklawa\*PL Płeć: Samica Wiek: 02-08-2016 Identyfikator: 616093900343576**

Badanie	Wynik	Jedn.	Norma
---------	-------	-------	-------

**8080 HCM Mutacja 1**

wynik badania nr: 1811-W-49959

Kardiomiopatia przerostowa (HCM1)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany kot jest homozygotą pod względem prawidłowego genu i nie jest nosicielem mutacji w genie MYBPC3 (A31P), która jest odpowiedzialna za występowanie kardiomiopatii przerostowej (HCM).

Typ dziedziczenia: autosomalny dominujący

Badania naukowe potwierdziły korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy Maine Coon i ras spokrewnionych.

Księga rodowodowa nr: FPL LO 106012  
Chip nr: 616093900343576  
Tatuaż nr: ---

Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO 17025 (D-PL-13186-01) do wykonywania w/w usług (z wjątkiem testów wykonywanych przez laboratorium współpracujące). Laboklin Polska Sp. z o.o. pełni rolę pośrednika pomiędzy zlecającym a wykonującym.

Wysyłający lekarz weterynarii jest odpowiedzialny za prawidłową identyfikację zwierzęcia wraz z jego danymi dotyczącymi wysłanej próbki.

Nie podlega gwarancji.

Roszczenia dotyczące odszkodowania są ograniczone do wysokości wartości wykonanego testu laboratoryjnego, jeżeli prawo nie stanowi inaczej.

Istnieje możliwość, że inne mutacje mogą powodować daną chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i technologią.