

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

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07738738

Data przyjęcia materiału: 07.11.2018 Data wyniku: 09.11.2018 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Cieślik Joanna

Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: Urano Płeć: Samiec Wiek: 21-06-2018 Identyfikator: 616093900510597

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

8080 HCM Mutacja 1

wynik badania nr: 1811-W-49957

Kardiomiopatia przerostowa (HCM1)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany kot jest homozygota 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: ---

Chip nr: 616093900510597

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.