

Lecznica: 1000 prywatne

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07765570

Data przyjęcia materiału: 03.12.2021 Data wyniku: 13.12.2021 Materiał: Suchy wymaz

Właściciel: Cieślak Joanna

Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: Dafne Grace of Serafim*RU Płeć: Samica Wiek: 10.11.2020 Identyfikator: 900217000110054

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

8080 HCM Mutacja 1

wynik badania nr:2112-W-39267

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: PL FPL RX 218355

Chip nr: 900217000110054

Tatuaż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 do wykonywania w/w usług (z wyjątkiem testów wykonywanych w laboratorium współpracującym). 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 tę chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i zgodnie z najnowszą technologią.

Lecznica: 1000 prywatne

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07765570

Data przyjęcia materiału: 03.12.2021 Data wyniku: 13.12.2021 Materiał: Suchy wymaz

Właściciel: Cieślak Joanna

Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: Dafne Grace of Serafim*RU Płeć: Samica Wiek: 10.11.2020 Identyfikator: 900217000110054

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

8047 Niedobór kinazy pirogronianowej (PK)

wynik badania nr: 2112-W-39267

Niedobór kinazy pirogronianowej (PK)

Wynik: Genotyp: N/N (wolny)

Interpretacja:

Badany kot nie jest nosicielem mutacji w genie PKLR, która jak się uważa, jest odpowiedzialna za niedobór kinazy pirogronianowej (PK).

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Księga rodowodowa nr: PL FPL RX 218355

Chip nr: 900217000110054

Tatuaż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 do wykonywania w/w usług (z wyjątkiem testów wykonywanych w laboratorium współpracującym). 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 tę chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i zgodnie z najnowszą technologią.

Lecznica: 1000 prywatne

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07765570

Data przyjęcia materiału: 03.12.2021 Data wyniku: 13.12.2021 Materiał: Suchy wymaz

Właściciel: Cieślík Joanna

Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: Dafne Grace of Serafim*RU Płeć: Samica Wiek: 10.11.2020 Identyfikator: 900217000110054

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

8123 Rdzeniowy zanik mięśni (SMA)

wynik badania nr: 2112-W-39267

Rdzeniowy zanik mięśni kot - SMA

Wynik: genotyp: N/N (wolny)

Interpretacja:

Badany kot posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym i nie jest nosicielem mutacji w genie LIX1-LNPEP odpowiedzialnej za SMA.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

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

Księga rodowodowa nr: PL FPL RX 218355

Chip nr: 900217000110054

Tatuaż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 do wykonywania w/w usług (z wyjątkiem testów wykonywanych w laboratorium współpracującym). 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 tę chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i zgodnie z najnowszą technologią.