

**Lecznica: 1000 prywatne**

Lek. kier:

**Nr zlecenia: 07736019**

Data przyjęcia materiału: 30.05.2023 Data wyniku: 06.06.2023 Materiał: Suchy wymaz

**Właściciel: Cieślik Joanna**

**Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: ROSIE WAWELSKI KOT Płeć: Samica Data urodzenia: 03-12-2021**

**Nr Mikrochipu: 992007001015488 Tatuż: --- Księga rodowodowa: (PL) FPL LO 234093**

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

**8080 HCM Mutacja 1**

wynik badania nr:2305-W-35221

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 LO 234093

Chip nr: 992007001015488

Tatuż 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.

**8047 Niedobór kinazy pirogronianowej (PK)**

wynik badania nr: 2305-W-35221

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 LO 234093

Chip nr: 992007001015488

Tatuż 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: 07736019**

Data przyjęcia materiału: 30.05.2023 Data wyniku: 06.06.2023 Materiał: Suchy wymaz

**Właściciel: Cieślik Joanna**

**Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: ROSIE WAWELSKI KOT Płeć: Samica Data urodzenia: 03-12-2021**

**Nr Mikrochipu: 992007001015488 Tatuż: --- Księga rodowodowa: (PL) FPL LO 234093**

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

**8123 Rdzeniowy zanik mięśni (SMA)**

wynik badania nr: 2305-W-35221

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 LO 234093

Chip nr: 992007001015488

Tatuż 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.

**8729 Factor XI deficyt (F11)**

wynik badania nr:2305-W-35221

Factor XI Deficyt - PCR

Wynik: Genotyp N/FXI

**Interpretacja:**

Badane zwierzę jest heterozygotą względem powiązanego wariantu niedoboru czynnika XI w genie FXI.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe potwierdziły korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby dla rasy: Maine Coon

Księga rodowodowa nr: (PL) FPL LO 234093

Chip nr: 992007001015488

Tatuż 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: 07736019**

Data przyjęcia materiału: 30.05.2023 Data wyniku: 06.06.2023 Materiał: Suchy wymaz

**Właściciel: Cieślik Joanna**

**Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: ROSIE WAWELSKI KOT Płeć: Samica Data urodzenia: 03-12-2021**

**Nr Mikrochipu: 992007001015488 Tatuż: --- Księga rodowodowa: (PL) FPL LO 234093**

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

8121 Genetyczne oznaczenie grupy krwi  
wynik badania nr:2305-W-35221

Genetyczne oznaczenie grupy krwi u kota (PCR)

Wynik: Genotyp: N/N

Badany kot jest homozygotą względem allelu N i nie niesie wykrytych do tej pory wariantów genetycznych skorelowanych z serologiczną grupą krwi B i AB (C).

Test wykrywa genetyczne warianty alleli b i c.  
Szereg alleli: N>c>b

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy allelem c i serologiczną grupą krwi AB (C) wyłącznie dla kotów rasy Ragdoll.

Księga rodowodowa nr: (PL) FPL LO 234093  
Chip nr: 992007001015488  
Tatuż 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.