

Lecznica: 5414, Al. Wolności 43, 66-500 Strzelce Krajeńskie, tel: 95 76 32 166

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07721468

Data przyjęcia materiału: 21.03.2024 Data wyniku: 26.03.2024 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Kąkol Małgorzata

Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: Gilbert Płeć: Samiec Data urodzenia: 13-08-2023
Nr Mikrochipu: 616099120082150 Tatuaż: --- Księga rodowodowa:

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

8080 HCM Mutacja 1

wynik badania nr:2403-W-15343

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: ---
Chip nr: 616099120082150
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.

8047 Niedobór kinazy pirogronianowej (PK)

wynik badania nr: 2403-W-15343

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: ---
Chip nr: 616099120082150
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: 5414, Al. Wolności 43, 66-500 Strzelce Krajeńskie, tel: 95 76 32 166

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07721468

Data przyjęcia materiału: 21.03.2024 Data wyniku: 26.03.2024 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Kąkol Małgorzata

Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: Gilbert Płeć: Samiec Data urodzenia: 13-08-2023
Nr Mikrochipu: 616099120082150 Tatuaż: --- Księga rodowodowa:

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

8123 Rdzeniowy zanik mięśni (SMA)

wynik badania nr: 2403-W-15343

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: ---
Chip nr: 616099120082150
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.

8729 Factor XI deficyt (F11)

wynik badania nr:2403-W-15343

Factor XI Deficyt - PCR

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany kot nie jest nosicielem mutacji w genie FXI, która jest odpowiedzialna za niedoboru czynnika XI.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

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

Księga rodowodowa nr: ---
Chip Nr: 616099120082150
Tatuaż: ---

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: 5414, Al. Wolności 43, 66-500 Strzelce Krajeńskie, tel: 95 76 32 166

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07721468

Data przyjęcia materiału: 21.03.2024 Data wyniku: 26.03.2024 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Kąkol Małgorzata

Gatunek: Kot Rasa: Maine Coon Imię: Gilbert Płeć: Samiec Data urodzenia: 13-08-2023

Nr Mikrochipu: 616099120082150 Tatuaż: --- Księga rodowodowa:

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

8121 Genetyczne oznaczenie grupy krwi

wynik badania nr:2403-W-15343

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 trzy warianty genetyczne (268T>A, 179G>T, 1322delT) dla alleli b i jeden wariant dla c (364C>T).

Szereg alleli: N>c>b

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616099120082150
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.