

Lecznica: 1803, Borowska 256, 50-558 Wrocław, tel. 71 72785 53

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07775269

Data przyjęcia materiału: 24.10.2024 Data wyniku: 30.10.2024 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Machay Marek

Gatunek: Kot Rasa: Ragdoll Imię: GINGERBREAD Pleć: Samiec Data urodzenia: 14-07-2024
Nr Mikrochipu: 616093902504470 Tatuaż: --- Księga rodowodowa:

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

8046 PKD

wynik badania nr:2410W124675

Wielotorbielowatość nerek (PKD)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany kot posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym i nie jest nosicielem mutacji w genie PKD-1, która jest odpowiedzialna za powstawanie wielotorbielowatości nerek (PKD).

Typ dziedziczenia: autosomalny dominujący

Księga rodowodowa nr: ----
Chip nr: 616093902504470
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.

8080 HCM Mutacja 1

Wynik badania nr: 2410W124675

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: 616093902504470
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: 1803, Borowska 256, 50-558 Wrocław, tel. 71 72785 53

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07775269

Data przyjęcia materiału: 24.10.2024 Data wyniku: 30.10.2024 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Machay Marek

Gatunek: Kot Rasa: Ragdoll Imię: GINGERBREAD Pleć: Samiec Data urodzenia: 14-07-2024
Nr Mikrochipu: 616093902504470 Tatuaż: --- Księga rodowodowa:

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

8116 Kardiomiopatia przerostowa (HCM3)
(Ragdoll)

Wynik badania nr:2410W124675

Kardiomiopatia przerostowa (HCM)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany kot jest homozygotą pod względem prawidłowego genu i nie jest nosicielem mutacji w genie MYBPC3 (R820W), która jest odpowiedzialna za występowanie kardiomiopatii przerostowej (HCM).

Typ dziedziczenia: autosomalny dominujący

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby dla rasy Ragdoll i ras spokrewnionych.

Księga rodowodowa nr: ----
Chip nr: 616093902504470
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.

8593 pd-PRA

Wynik badania nr: 2410W124675

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany kot nie jest nosicielem mutacji odpowiedzialnej za pd-PRA. Kot przekaże tylko prawidłowy allel swojemu potomstwu.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Wynik jest zwalidowany tylko dla rasy Pers i ras pokrewnych.

Księga rodowodowa nr: ----
Chip nr: 616093902504470
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: 1803, Borowska 256, 50-558 Wrocław, tel. 71 72785 53

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07775269

Data przyjęcia materiału: 24.10.2024 Data wyniku: 30.10.2024 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Machay Marek

Gatunek: Kot Rasa: Ragdoll Imię: GINGERBREAD Płeć: Samiec Data urodzenia: 14-07-2024

Nr Mikrochipu: 616093902504470 Tatuaż: --- Księga rodowodowa:

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

8121 Genetyczne oznaczenie grupy krwi

wynik badania nr: 2410W124675

Genetyczne oznaczenie grupy krwi u kota (PCR)

Wynik: Genotyp: N/b

Badany kot jest heterozygotycznym nosicielem jednego z wariantów genetycznych, który do tej pory został wykryty jako skorelowany z serologiczną grupą krwi B.

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: 616093902504470
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.