

Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire : CAISSO MEGHANE
Elevage : 33035
Demandeur : CAISSO MEGHANE
Organisation :
Préleveur : GUAQUIERE Xavier (12514)

CAISSO MEGHANE

Date de prélèvement : 12/07/2021

Date de réception : 21/07/2021

Nombre de prélèvements : 1

Nature des prélèvements : Buccal (brossette)

Espèce : CHAT

Race : SOM - Somali

Date de naissance : 07/03/2014

Sexe : Femelle

Pyruvate Kinase Deficiency (Pkdef)

Date d'exécution : 04/08/2021

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN : FC45934 Nom : JAINA DE LA MAGIE DES LICORNES Puce : 250269606243030		NORMAL (+/+)

La présence de la mutation c.693+304G>A présente sur le gène PKLR est recherchée.

Cette mutation est responsable du Déficit en pyruvate kinase (PKDef) chez les chats de races : Abyssin/Somali, Bengal, Mau Egyptien, LaPerm, Maine Coon, Norvégien, Savannah, Sibérien, Singapura, Ocicat, Domestic longhair et shorthair.

Cette mutation se transmet de manière autosomique récessive ; Seuls les individus ayant reçu 2 allèles mutés (génotype -/-) sont considérés comme atteints par la maladie. Les individus ayant reçu un seul allèle muté (génotype +/-) sont considérés comme porteur de la maladie - ils ne développeront pas la maladie mais ont 50% de chance de transmettre héréditairement la mutation à leurs descendants. Les individus ne possédant pas d'allèles mutés (génotype +/+) sont considérés comme sains.

NORMAL (+/+): animal homozygote normal, non porteur de la mutation

PORTEUR (+/-): animal hétérozygote porteur de la mutation

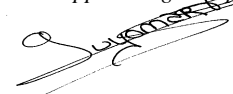
ATTEINT (-/-): animal homozygote atteint

*Ce compte-rendu ne concerne que les prélèvements soumis à analyse.
La reproduction de ce document n'est autorisée que sous la forme de fac-similé
photographique intégral.*

Fait à Loudéac, le 04/08/2021

Anne-Sophie Guyomard

Chargée de développement génétique et génomique



Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire : CAISSO MEGHANE

Elevage : 33035

CAISSO MEGHANE

Demandeur : CAISSO MEGHANE

Organisation :

Préleveur : GUAQUIERE Xavier (12514)

Date de prélèvement : 12/07/2021

Date de réception : 21/07/2021

Nombre de prélèvements : 1

Nature des prélèvements : Buccal (brossette)

Espèce : CHAT

Race : SOM - Somali

Date de naissance : 07/03/2014

Sexe : Femelle

Atrophie Progressive de la Rétine (APR)

Date d'exécution : 23/07/2021

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN : FC45934 Nom : JAINA DE LA MAGIE DES LICORNES Puce : 250269606243030		NORMAL (+/+)

Test validé sur les races suivantes : Abyssin/Somali, Bengal, American Curl, American Wirehair, Cornish Rex, Munchkin, Ocicat, groupe « Siamois », Singapura, Thai, Tonkinois

Cette mutation se transmet de manière autosomique récessive ; Seuls les individus ayant reçu 2 allèles mutés (génotype -/-) sont considérés comme atteints par la maladie. Les individus ayant reçu un seul allèle muté (génotype +/-) sont considérés comme porteur de la maladie - ils ne développeront pas la maladie mais ont 50% de chance de transmettre héréditairement la mutation à leurs descendants. Les individus ne possédant pas d'allèles mutés (génotype +/+) sont considérés comme sains.

NORMAL (+/+) : animal homozygote normal, non porteur de la mutation

PORTEUR (+/-) : animal hétérozygote porteur de la mutation

ATTEINT (-/-) : animal homozygote atteint

Ce compte-rendu ne concerne que les prélèvements soumis à analyse.
La reproduction de ce document n'est autorisée que sous la forme de fac-similé photographique intégral.

Fait à Loudéac, le 04/08/2021

Anne-Sophie Guyomard

Chargée de développement génétique et génomique

