

Dossier: 000002 16

**Date d'exécution :** 03/01/2019

**Date:** 02/01/2019

**Page:** 1/2

## **Certificat d'Analyse(s)**

Propriétaire : Mme BRION Anaïs

Mme BRION Anaïs

Elevage:

Demandeur: BRION Anaïs

Le Boucadou

Organisation: PRO

Préleveur: LAPIERRE Catherine (18816) 46160 CARAYAC

Date de prélèvement : 26/12/2018 Date de réception : 31/12/2018

Nombre de prélèvements : 1 Nature des prélèvements : Buccal (brossette)

**Espèce**: CHAT Race: RAG - Ragdoll

## Polykystose rénale (PKD)

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN : FC19268		NORMAL (+/+)
Nom : ORANE DE LA DEESSE DE		
SELENEE		
Puce: 250268732488541		

La présence de la mutation c.10063C>A présente sur le gène PKD1 est recherchée.

Cette mutation est responsable de la polykystose rénale (PKD) chez de nombreuses races de chats, incluant : Persans, Exotics, British shorthair et longhair, Burmillas, Scottish fold, Highland fold, Selkirk, Ragdoll, et races apparentées. Le laboratoire décline toute responsabilité quant à l'interprétation d'un résultat de cette analyse réalisée sur une autre race que celles listées ci-dessus.

Pour des raisons de pertinence, ne seront mentionnés sur les pédigrées que les résultats des pathologies répertoriées pour la race telles qu'elles ont été validées par le conseil scientifique du LOOF. Cette mutation se transmet de manière autosomique dominante ; Les individus ayant reçu un allèle muté pourront développer la maladie plus ou moins tard et avec une intensité différente. 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

Fait à Loudéac, le 10/01/2019

Anne-Sophie Guyomard
Technicienne PCR



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.



**Dossier**: 000002 16

**Date d'exécution :** 03/01/2019

**Date:** 02/01/2019

**Page:** 2/2

## **Certificat d'Analyse(s)**

Propriétaire : Mme BRION Anaïs

Mme BRION Anaïs

Elevage:

Demandeur: BRION Anaïs

Le Boucadou

Organisation: PRO

Préleveur: LAPIERRE Catherine (18816) 46160 CARAYAC

Date de prélèvement : 26/12/2018 Date de réception : 31/12/2018

Nombre de prélèvements : 1 Nature des prélèvements : Buccal (brossette)

**Espèce :** CHAT **Race :** RAG - Ragdoll

## Cardio-Myopathie Hypertrophique (HCM-RG)

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN : FC19268		NORMAL (+/+)
Nom : ORANE DE LA DEESSE DE		
SELENEE		
Puce: 250268732488541		

La présence de la mutation R820W présente sur le gène MyBPC3 est recherchée.

Cette mutation est responsable de la Myocardiopathie hypertrophique (HCM) chez les chats de race Ragdoll.

Cette mutation se transmet de manière autosomique dominante ; Les individus ayant reçu un allèle muté pourront développer la maladie plus ou moins tard et avec une intensité différente. 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

Fait à Loudéac, le 10/01/2019

Anne-Sophie Guyomard Technicienne PCR Q und the second