

FABER BINA
RUE FREDDY TERWAGNE 30C
BE-4577 MODAVE

ZICOLA ANGELIQUE
RUE DE DINANT 12
BE-4550 NANDRIN

Votre réf.:



BLUESMAIN VELMA

Micropuce 981098106264709

COMPLET

Maine Coon

11/02/2020

Notre réf.
Réception

2001-30853
28/01/2020

Résultat Résultats précédentes Unité Référence

EXAMEN GENETIQUE

Combibreed Chat

:

Maladies héréditaires

:

Légende

Transmission récessive

-/- ou - : homozygote sauvage, mutation absente, sain

+/- : hétérozygote mutant, mutation dans un gène, autre gène normal, porteur

+/+ ou + : homozygote mutant, mutation dans tous les gènes, malade

Transmission dominante

--/-- : homozygote sauvage, mutation absente, sain

++/-- : hétérozygote mutant, mutation dans un gène, malade

++/++ : homozygote mutant, mutation dans les deux gènes, malade

Adrenal hyperplasia	-/-	CYP11B1 G>A
Dihydropyrimidinase deficiency	-/-	DPYS c.1303G>A
Gangliosidosis	-/-	GM2A delGGTC
Gangliosidosis type II - 1	-/-	HEXB delC
Gangliosidosis type II - 2	-/-	HEXB c.667C>T
Haemophilia B - 1	-/-	F9 c.383G>A
Haemophilia B - 2	-/-	F9 c.1150C>T
Hyperlipoproteinaemia	-/-	LPL c.1234G>A
Hypertrophic cardiomyopathy 1	--/--	MYBPC3 A31P
Hypertrophic cardiomyopathy 3	--/--	MYBPC3 R820W
Hypokalemic periodic paralysis	-/-	WNK4 2899
Hypothyroidism	-/-	A445T c.1333G>A
Mucopolysaccharidosis I	-/-	IDUA 3bp del
Mucopolysaccharidosis VI	-/-	ARSB c.1427T>C
Mucopolysaccharidosis VII 1	-/-	GUSB c.1074G>A
Niemann-Pick Syndroom C	-/-	NPC1 2864G>C
Polycystic kidney disease	--/--	PKD1 c.10063>A
Primary hyperoxaluria type II	-/-	GRHPR G>A
Pyruvate kinase deficiency	-/-	PKLR 304
rdAc PRA	-/-	CEP290 IVS50+9T>G
Vit D-deficiency rickets I	-/-	CYP27B1 637
Propriétés	:	
Type sanguin AB	N/N	CMAH 139/-53

Ce chat aura un groupe sanguin de type A ou de type AB (très rare). La différence peut seulement être faite par un test sérologique.

Dans l'état actuel, la seule certitude est que ce chat n'est pas du groupe B.

Version du rapport: 11/02/2020 08:00
Validé par Da. Frank Van Campen

La version en ligne publiée sur zoolyx.be est la seule version valide. Le rapport ne peut être reproduit que dans son intégralité. Les résultats ne concernent que les échantillons testés. L'expéditeur est responsable de l'identification primaire et/ou de l'origine des échantillons.: