



Исследовательский
Центр

ООО «Фрактал Био»
190020, Россия,
г. Санкт-Петербург, ул. Бумажная, 17
тел.: +7 (812)495-96-95
e-mail: fbiogenetika@mail.ru
<http://vetlaba.ru>

Генетический тест на HCM Мейн-кунов (гипертрофическая кардиомиопатия Мейн-кунов)

Гаврилова А.В.			Номер исследования: 22062020-Gav2
Питомник Raksi line*Ru	Дата рождения 15.08.2017	Электронный чип 643094100542882	Дата выдачи результата: 24.06.2020
Порода Мейн-кун	Кличка Unicum Aja Raksi line*Ru, черный серебристый табби	Пол ♀	

Результат

N/N

Расшифровка результатов:

N/N– Гомозигота по аллели нормального типа (обе копии гена *MYBPC3* не содержат мутации A31P).

N/HCMmc– Гетерозигота по аллели мутантного типа (одна из копий гена *MYBPC3* содержит мутацию A31P).

HCMmc/HCMmc– Гомозигота по аллели мутантного типа (обе копии гена *MYBPC3* содержат мутацию A31P).

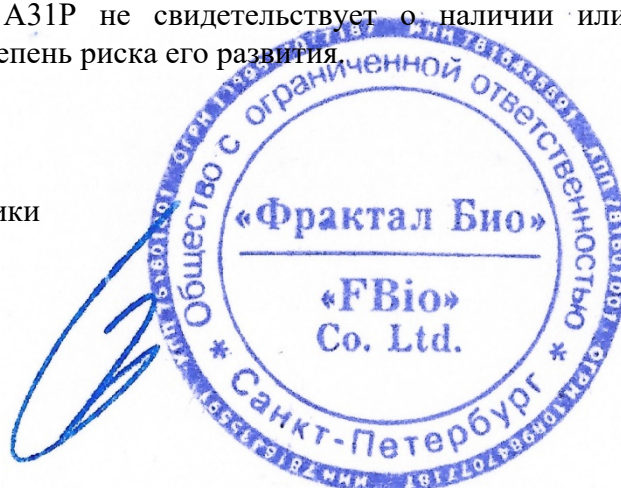
Данный тест позволяет выявить только мутацию A31P, ассоциированную с HCM Мейн-кунов или их межпородных гибридов, как описано Meurs *et al.*, 2005.

Наличие или отсутствие мутации A31P не свидетельствует о наличии или отсутствии заболевания, а лишь характеризует степень риска его развития.

Зав. лабораторией

Лаборатории молекулярной диагностики

Е.С. Багманова



Maine coon HCM (hypertrophic cardiomyopathy) test

A.Gavrilova			Test number: 22062020-Gav2
Cattery Raksi line*Ru	DOB 15.08.2017	Electronic chip 643094100542882	Report date: 24.06.2020
Breed Maine Coon	Cat Unicum Aja Raksi line*Ru, black silver tabby	Sex ♀	

Result

N/N

Result Codes:

N/N – Cat is homozygous for a normal type (i.e. carry two normal copies of the *MYBPC3* gene).

N/HCMmc – Cat is heterozygous for the mutant allele (one copy of the *MYBPC3* gene carry the A31P mutation).

HCMmc/HCMmc – Cat is homozygous for the A31P mutation (two copies of the *MYBPC3* gene carry the A31P mutation).

This test only detects the A31P mutation associated with HCM in Maine Coon cats and outcrosses as described by Meurs *et al.*, 2005.

The presence or absence of the mutation A31P is not indicate the presence or absence of the disease, but only describes the risk of its development.

Chief of molecular
diagnostics laboratory
Bagmanova S. Elena

