

Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire : LETELLIER Marie Josephe
Elevage : 39171
Demandeur : LETELLIER Marie Josephe
Organisation :
Préleveur : SOURD Alain (14059)

LETELLIER Marie Josephe
52 Rue des Saules
81400 CARMAUX

Date de prélèvement : 04/09/2024

Date de réception : 09/09/2024

Nombre de prélèvements : 3

Nature des prélèvements : Buccal (brossette)

Espèce : CHAT

Race : SBI - Sacre De Birmanie

Date de naissance : 10/09/2022

Sexe : Femelle

Polykystose rénale (PKD)

Date d'exécution : 13/09/2024

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN : FC78056 Nom : TRIOMPHE DU SAULE D OR Puce : 250268780485386		NORMAL (+/+)

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.

Les tests génétiques mis en oeuvre conformément aux données acquises de la science identifient uniquement la mutation connue, d'autres anomalies génétiques impliquées dans l'expression de la maladie n'étant pas exclues.

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 13/09/2024

Olivier Yverneau
Technicien service Biologie Moléculaire



Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire : LETELLIER Marie Josephe
Elevage : 39171
Demandeur : LETELLIER Marie Josephe
Organisation :
Préleveur : SOURD Alain (14059)

LETELLIER Marie Josephe
52 Rue des Saules
81400 CARMAUX

Date de prélèvement : 04/09/2024

Date de réception : 09/09/2024

Nombre de prélèvements : 3

Nature des prélèvements : Buccal (brossette)

Espèce : CHAT

Race : SBI - Sacre De Birmanie

Date de naissance : 15/06/2021

Sexe : Femelle

Polykystose rénale (PKD)

Date d'exécution : 13/09/2024

Identification	Autres informations	Résultat
2 Code ADN : FC78057 Nom : SOLEIL Puce : 250268743930299		NORMAL (+/+)

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.

Les tests génétiques mis en oeuvre conformément aux données acquises de la science identifient uniquement la mutation connue, d'autres anomalies génétiques impliquées dans l'expression de la maladie n'étant pas exclues.

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 13/09/2024

Olivier Yvernoeau
Technicien service Biologie Moléculaire



Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire : LETELLIER Marie Josephe
Elevage : 39171
Demandeur : LETELLIER Marie Josephe
Organisation :
Préleveur : SOURD Alain (14059)

LETELLIER Marie Josephe
52 Rue des Saules
81400 CARMAUX

Date de prélèvement : 04/09/2024

Date de réception : 09/09/2024

Nombre de prélèvements : 3

Nature des prélèvements : Buccal (brossette)

Espèce : CHAT

Race : SBI - Sacre De Birmanie

Date de naissance : 15/05/2024

Sexe : Mâle

Polykystose rénale (PKD)

Date d'exécution : 13/09/2024

Identification	Autres informations	Résultat
3 Code ADN : FC78058 Nom : XENON Puce : 250269101259576		NORMAL (+/+)

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.

Les tests génétiques mis en oeuvre conformément aux données acquises de la science identifient uniquement la mutation connue, d'autres anomalies génétiques impliquées dans l'expression de la maladie n'étant pas exclues.

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 13/09/2024

Olivier Yverneau
Technicien service Biologie Moléculaire

