

Date: 07/11/2022

Page: 1/4

Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire: PRADENS Elia **PRADENS Elia**

Elevage: 37929 4 Rue du Versant

Demandeur: PRADENS Elia

Organisation:

97410 SAINT PIERRE Préleveur: PRADENS Elia (32616)

LA REUNION

Date d'exécution : 16/11/2022

Date de prélèvement : 24/10/2022 Date de réception : 07/11/2022 Nombre de prélèvements : 1 Nature des prélèvements : Sang Espèce: CHAT Race: MCO - Maine Coon

Date de naissance: 26/08/2021 Sexe: Femelle

Pyruvate Kinase Deficiency (Pkdef)

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN: FC61464 Nom: TROPIC SUNRISE S SAKURA Puce: 250269590537106		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

MCO:Maine Coon

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 17/11/2022

Anne-Sophie Guyomard

Chargée de développement génétique et génomique



Date: 07/11/2022

Page: 2/4

Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire : PRADENS Elia
PRADENS Elia

Elevage: 37929

Demondour: PP A DENS Elia

4 Rue du Versant

Demandeur : PRADENS Elia 4 Rue du Versant

Organisation:
Préleveur: PRADENS Elia (32616)
97410 SAINT PIERRE

LA REUNION

Date d'exécution : 16/11/2022

Date de prélèvement : 24/10/2022Date de réception : 07/11/2022Nombre de prélèvements : 1Nature des prélèvements : SangEspèce : CHATRace : MCO - Maine Coon

Cardio-Myopathie Hypertrophique (HCM-MC)

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN: FC61464 Nom: TROPIC SUNRISE S SAKURA Puce: 250269590537106		NORMAL (+/+)

La présence de la mutation A31P présente sur le gène MyBPC3 est recherchée.

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

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.

 $NORMAL\left(+/+\right)$: animal homozygote normal, non porteur de la mutation

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

ATTEINT (-/-): animal homozygote atteint

MCO:Maine Coon

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 17/11/2022

Anne-Sophie Guyomard

Chargée de développement génétique et génomique

e de développement générique



Date: 07/11/2022

Page: 3/4

Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire : PRADENS Elia
Elevage : 37929

PRADENS Elia

Demandeur: PRADENS Elia 4 Rue du Versant

Organisation:

Préleveur : PRADENS Elia (32616) 97410 SAINT PIERRE

LA REUNION

Date d'exécution : 16/11/2022

Date de prélèvement : 24/10/2022Date de réception : 07/11/2022Nombre de prélèvements : 1Nature des prélèvements : SangEspèce : CHATRace : MCO - Maine Coon

Spinal Muscular Atrophy (SMA)

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN: FC61464 Nom: TROPIC SUNRISE S SAKURA Puce: 250269590537106		NORMAL (+/+)

La présence de la mutation '140kb del (exons 4-6) 'présente sur le gène LIX1 est recherchée.

Cette mutation est responsable de l'atrophie musculaire spinale (SMA) chez les chats de race Maine Coon.

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

MCO:Maine Coon

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 17/11/2022

Anne-Sophie Guyomard

Chargée de développement génétique et génomique

e de développement génétiqu



Date: 07/11/2022

Page: 4/4

Certificat d'Analyse(s)

Propriétaire : PRADENS Elia
PRADENS Elia

Elevage: 37929

Demondour: PP A DENS Elia

4 Rue du Versant

Demandeur : PRADENS Elia 4 Rue du Versant

Organisation:
Préleveur: PRADENS Elia (32616)
97410 SAINT PIERRE

LA REUNION

Date de prélèvement : 24/10/2022Date de réception : 07/11/2022Nombre de prélèvements : 1Nature des prélèvements : SangEspèce : CHATRace : MCO - Maine Coon

GS ADN Date d'exécution : 16/11/2022

Identification	Autres informations	Résultat
1 Code ADN: FC61464 Nom: TROPIC SUNRISE S SAKURA Puce: 250269590537106		nonb/nonb

GS ADN ou Groupe Sanguin par ADN

Résultat honb/nonb": aucun allèle b détecté = groupe sanguin A ou AB. Résultat honb/b": 1 allèle b détecté = groupe sanguin A ou AB. Résultat b/b": 2 allèles b détectés = groupe sanguin B.

Dans l'état actuel des connaîssances, ce test est valable chez de nombreuses races de chats mais peut présenter des exceptions parmi les races suivantes : Angora turc, Ragdoll, Bengal, Chaussie, Savannah, Sibérien, Sphynx et European Shorthair.

MCO:Maine Coon

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 17/11/2022

Anne-Sophie Guyomard

Chargée de développement génétique et génomique