



**Fwd: Gravili Recchia, Angelica Nicole Gatto Maine Coon**

1 messaggio

<calaonmoscon@libero.it>  
A: skyangelcoon2@gmail.com

ven 15 mag 2020 alle 17:14

esami LABoklin

----- Forwarded message -----

From: [befund@laboklin.de](mailto:befund@laboklin.de)

To: [calaonmoscon@libero.it](mailto:calaonmoscon@libero.it)

Cc:

Bcc:

Date: 15 May 2020 14:55:01 UT

Subject: Gravili Recchia, Angelica Nicole Gatto Maine Coon

**LABOKLIN**  
LABOR FÜR KLINISCHE DIAGNOSTIK GMBH & CO. KG

Amb. Ass. Alle Terme  
Dott. Alessandro Calaon  
Via Unita d'Italia, 1  
35031 Abano Terme (PD)  
Italiaen

Steubenstraße 4  
97688 Bad Kissingen  
Fax-Nr.: 0971-68546  
Tel.: 0971-72020

**Referto**

Nr.: 2005-W-21206

Data di arrivo: 08-05-2020

Data referto: 15-05-2020

+-----+  
| Dati del paziente: Gatto                    maschio                    \* 31.07.2017  
|    Maine Coon  
| Proprietario:                    Gravili Recchia, Angelica Nicole  
| Materiale:                                    tampone  
| Data del prelievo:                    06-05-2020  
+-----+

Parametro	Risultato	Valori di riferimento
-----------	-----------	-----------------------

Nome:	<b>Sky Angel Coon Cristallo</b>	
-------	---------------------------------	--

Numero Pedigree:	<b>143848</b>	
------------------	---------------	--

Numero Microchip:	<b>380260044036038</b>	
-------------------	------------------------	--

Tatuaggio:	<b>---</b>	
------------	------------	--

Cardiomiopatia ipertrofica (HCM1) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile di Cardiomiopatia ipertrofica nel gene MYBPC3

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Maine Coon e razze correlate

#### Cardiomiopatia ipertrofica (Ragdoll) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile di Cardiomiopatia ipertrofica nel gene MYBPC3 (R820W).

Ereditarietà: autosomica dominante

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Ragdoll e razze correlate

#### Malattia del rene policistico (PKD) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della Sindrome del rene policistico nel gene PKD1.

Ereditarietà: autosomica dominante

#### Deficienza di piruvato chinasi (PK-Def) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della Deficienza di Piruvatochinasi (PK) nel gene PKLR.

Ereditarietà: autosomica recessiva

#### Atrofia retinica progressiva (rdAc-PRA) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della rdAc-PRA nel gene CEP290.

Ereditarietà: autosomica recessiva

#### Determinazione genetica del gruppo sanguigno - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti dell'allele N. Non porta quindi alcuna delle varianti fino ad ora conosciute responsabili degli alleli b e c, correlate ai gruppi sanguigni sierologici B e AB (C).

Il test rileva le varianti genetiche per gli alleli b e c.  
Sequenza allelica: N è dominante su c, che è dominante su b.

La presenza dell'allele c è stata ad oggi descritta solamente in gatti di razza Ragdoll con gruppo sanguigno sierologico AB (C).

Atrofia muscolare spinale (SMA)- PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile dell'Atrofia Muscolare Spinale (SMA) nel gene LIX1-LNPEP.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Maine Coon e razze correlate

Glicogenosi tipo IV (GSD IV) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della Glicogenosi di tipo IV nel gene GBE1.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze:  
Norvegese delle Foreste e razze correlate

Contributo corriere

Questi risultati fanno riferimento al campione inviato al laboratorio.

Il campione risulta adatto per l'analisi, ove non sia stato fornito altro materiale.

Il mittente è responsabile della correttezza delle informazioni sui campioni inviati.

Questo referto può essere trasmesso solamente completo e inalterato.

Per procedere in modo diverso è necessaria l'autorizzazione scritta da parte di Laboklin GmbH & Co. KG.

\*\*\* FINE del referto \*\*\*

Fr.Dipl.-Biol. Bärbel Gunreben  
Abt. Molekularbiologie

----- Forwarded message -----

From: [befund@laboklin.de](mailto:befund@laboklin.de)  
To: [caiaonmoscon@libero.it](mailto:caiaonmoscon@libero.it)

Cc:

Bcc:

Date: 15 May 2020 14:55:01 UT

Subject: Gravili Recchia, Angelica Nicole Gatto Maine Coon

Ereditarietà: autosomica dominante