

CLINIQUE VETERINAIRE
177, rue de la Porte de Trivaux
92140 Clamart
01 46 31 65 05
Urgences assurées 24h/24 sur appel
téléphonique préalable
Rendez-vous en ligne sur www.vet92.fr

Ordonnance le 12/12/2019

DURANT LUDIVINE
N° National d'Inscription à L'Ordre :25846

Mme Ludvine COTE
103 TER RUE DE PARIS

91570 BIEVRES

n° ordonnance : 118072

Pour le Chat, PRALINE, ragdoll
Tatouage :
Puce : 250268600255035

Je soussignée Docteur L. DURANT , avoir fait l'analyse sanguine (snap test de virologie) et certifie que PRALINE est négative pour le FIV et le FeLV.

QuickTest BT A+B
CAT'S BLOOD TYPING CARD

Name of cat : PRALINE ✓
Identification code :
Owner :
Group : A B AB
QT lot number : BT 12 Date : 12112119

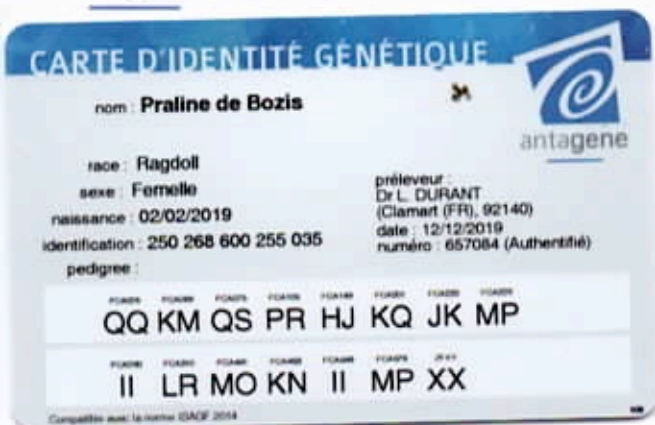
Before each transfusion, always verify blood compatibility.
Give this card to your veterinarian.

Alvedia

L. DURANT - ECOUTIN
Docteur vétérinaire N° d'ordre 25846
177 Rue de La Porte De Trivaux
92140 CLAMART
01.46.31.65.05

Nombre de lignes numérotées : 0

Membre d'une association agréée par l'Administration Fiscale, acceptant à ce titre le règlement des honoraires par chèques libellés à son nom.
Les médicaments ne sont ni repris, ni échangés.



108 / 2

Mme Ludivine COTE
103 ter rue de Paris
91570 Bièvres

Nom : **Praline de Bozis**

Race : **Ragdoll**

N° Identification : **250 268 600 255 035**

N° Pedigree :

Sexe : **Femelle**

Date de naissance : **02/02/2019**

N° de prélèvement : **657084 (Authentifié)**

Type de prélèvement : Frottis buccal

Date du prélèvement : 12/12/2019

Date de demande : 17/12/2019

Vétérinaire préleveur :

DURANT Ludivine

92140 Clamart (FR)

N° officiel du préleveur : **25 846**

N° de dossier : 171 697

N° animal : 212 995

Code résultat : 391 444

Identification génétique

FCA026	FCA069	FCA075	FCA105	FCA149	FCA201	FCA220	FCA229
QQ	KM	QS	PR	HJ	KQ	JK	MP
148/148	103/107	132/136	199/203	124/128	143/155	212/214	162/168
FCA293	FCA310	FCA441	FCA453	FCA640	FCA678	ZFXV	
II	LR	MO	KN	II	MP	XX	
185/185	124/136	155/163	188/200	130/130	192/198	X/X	

Estelle Sauvegrain
Analyste en Génétique

Elodie Belmonte
Analyste en Génétique

Résultat établi le 26/12/2019

Certificat édité le 30/12/2019




Explication

L'empreinte génétique est constituée d'un panel de 15 marqueurs microsatellites reconnus au niveau international et répondant à la norme ISAGF 2014. À chaque locus microsatellite, le chat possède deux allèles symbolisés par une lettre (de A à Z). La présence éventuelle du symbole (-) indique que ce marqueur n'est pas amplifiable ou analysable chez ce chat. La probabilité d'obtenir des empreintes génétiques différentes pour des individus pris au hasard dans la population est supérieure à 99,9%. Le laboratoire ANTAGENE met en oeuvre tous les moyens en termes de fiabilité (sensibilité, spécificité), qualité et traçabilité pour garantir le résultat à 99%.

CERTIFICAT GÉNÉTIQUE

Mme Ludivine COTE

103 ter rue de Paris
91570 Bièvres
FRANCE

Nom : **Praline de Bozis**

Espèce : **Chat**
Race : **Ragdoll**

N° Identification : **250 268 600 255 035**
N° Pedigree :

Sexe : **Femelle**
Date de naissance : **02/02/2019**

Propriétaire :
COTE Ludivine
91570 Bièvres (FR)
N° Client : C110196

N° de prélèvement : **657 084**
Type de prélèvement : Frottis buccal
Date du prélèvement : 12/12/2019
Date de demande : 17/12/2019

Prélèvement réalisé par :
DURANT Ludivine (Vétérinaire)
92140 Clamart (FR)
N° officiel : **25846**
Prélèvement authentifié

N° de dossier : 171 697
N° animal : 212 995
Code résultat : 391445

Cardiomyopathie Hypertrophique (HCM-C)

Résultat : **Homozygote normal**

Interprétation : L'animal possède deux copies normales du gène MYBPC3. L'animal ne développera pas la forme de Cardiomyopathie Hypertrophique spécifique du Ragdoll. L'animal ne transmettra pas la mutation à sa descendance.

Estelle Sauvegrain
Analyste en Génétique



Elodie Belmonte
Analyste en Génétique



Résultat établi le 26/12/2019

Certificat édité le 26/12/2019

Explication

Le test HCM-C repose sur la détection d'une mutation (dénommée mutation C) dans le gène MYBPC3 (R820W, Meurs et al. 2007). La seule forme de cardiomyopathie hypertrophique connue à ce jour chez le Ragdoll est associée à cette mutation C du gène MYBPC3. Les chats hétérozygotes et homozygotes mutés transmettent l'anomalie génétique (la mutation C) à leur descendance et présentent un risque de développer la forme de cardiomyopathie hypertrophique spécifique du Ragdoll. Les cardiomyopathies dans d'autres races, les formes acquises de cardiomyopathie chez le Ragdoll ou d'éventuelles autres formes génétiques de cardiomyopathie hypertrophique susceptibles d'exister chez le Ragdoll ne peuvent pas être détectées par ce test.

Le laboratoire ANTAGENE met en oeuvre tous les moyens en termes de fiabilité (sensibilité, spécificité), qualité et traçabilité pour garantir le résultat à 99%.

CERTIFICAT GÉNÉTIQUE

Mme Ludivine COTE

103 ter rue de Paris

91570 Bièvres

FRANCE

Nom : **Praline de Bozis**

Espèce : **Chat**

Race : **Ragdoll**

N° Identification : **250 268 600 255 035**

N° Pedigree :

Sexe : **Femelle**

Date de naissance : **02/02/2019**

Propriétaire :

COTE Ludivine

91570 Bièvres (FR)

N° Client : C110196

N° de prélèvement : **657 084**

Type de prélèvement : Frottis buccal

Date du prélèvement : 12/12/2019

Date de demande : 17/12/2019

Prélèvement réalisé par :

DURANT Ludivine (Vétérinaire)

92140 Clamart (FR)

N° officiel : **25846**

Prélèvement authentifié

N° de dossier : 171 697

N° animal : 212 995

Code résultat : 391446

Polykystose Rénale (PKD)

Résultat : **Homozygote normal**

Interprétation : L'animal possède deux copies normales du gène PKD1. L'animal ne développera pas la Polykystose Rénale associée à la mutation testée. L'animal ne transmettra pas la mutation à sa descendance.

Résultat établi le 26/12/2019

Certificat édité le 26/12/2019

Estelle Sauvegrain

Analyste en Génétique



Elodie Belmonte

Analyste en Génétique



Explication

Ce test est spécifique de la Polykystose Rénale chez le Chat. Le mode de transmission de cette maladie est autosomique dominant. Ce test repose sur la détection de la mutation c.10063C>A du gène PKD1 (Lyons et al, 2004). Ce test n'est pas utilisable pour détecter d'autres formes héréditaires de polykystose rénale, d'autres formes héréditaires de maladie rénale ou d'autres affections rénales acquises durant la vie de l'animal.

Le laboratoire ANTAGENE met en oeuvre tous les moyens en termes de fiabilité (sensibilité, spécificité), qualité et traçabilité pour garantir le résultat à 99%.