

Barendrecht, 04-01-2023

Dhr. en Mevr. I van Beusekom
~~Geboortedatum~~
~~01-01-1974~~ Hazerswoude-Rijndijk
~~06-57-00-00-70~~

Kat Marble Lions Siena, Maine Coon, poes
Geboren op 24-01-2022 (0 jaar en 11 maanden)
Chipnummer ~~0857006899218~~ 4.0 kg

Hartecho middels doppler door: Drs. S. van Haesendonck

Merk en Type echoapparaat: GE Logiq S8 / Probes S10, S4-10, C1-5, M5S, ML6-15, 3Sp

Datum: 04-01-2023

Narcose

Gebruikte narcosemiddel(en): 0,10 cc sedadex + 0,25 cc butomidol

HCM / PKD screening

Hartfrequentie: 80 sl/min, regelmatig, geen bijgeruis

IVSd: 0.37 cm
IVSs: 0.52 cm
LVIDd: 1.67 cm
LVIDs: 1.10 cm
LVPWd: 0.41 cm
LVPWs: 0.63 cm

FS: 34.07 %
LA/AO: 1.16

2D

IVSd: 0.31 cm
LVWd: 0.34 cm
LA: 1.44 cm

V. Pulmonalis: 0.57 m/s
V. Aorta: 1.02 m/s

SAM= Systolic anterior movement: is niet aanwezig.

Dynamische obstructie van de aorta: is niet aanwezig.

Papillairspieren: zijn normaal van vorm en afmeting, false tendon.

NL45-KABO0324903073

NL859180062B01

72628847

Op al onze (Behandeling)nummers treft u onze algemene voorwaarden aan. De IVC Evidensia algemeen voorwaarden zijn gedeponneerd ter griffie van de Rechtbank Midden-Nederland onder nummer XZ/2020 en staan tevens afgebeeld op onze website [10]. Een exemplaar van de algemene voorwaarden is te allen tijde beschikbaar of op te vragen in de praktijk.



Linker nier

Afmeting: 3.88 cm

Normale verhouding cortex/merg. Normale structuur cortex; homogeen en fijnkorrelig. Er zijn geen cystes aanwezig.

Rechter nier

Afmeting: 4.11 cm

Normale verhouding cortex/merg. Normale structuur cortex; homogeen en fijnkorrelig. Er zijn geen cystes aanwezig.

Linkerknie

Vrij

Rechterknie

Vrij

Aanvullende onderzoeken

Navelbreuk: Nee
Testikels: Niet van toepassing
FeLV: Negatief
FIV: Negatief
Bloedgroepbepaling: Niet getest vandaag

Conclusie

Op dit moment geen aanwijzingen voor HCM of andere hartaandoeningen zoals een insufficiënte mitraalklep/tricuspedaalklep of stenose aorta/pulmonalis.
Geen aanwijzingen voor PKD of CIN.

Controle RX heupen:

Heupen: Redelijke diepte en goede aansluiting van de heupkom en goede afronding van de heupkop. Geen arthrosevorming. Beide heupen HD B+

Ondertekening

De dierenarts verklaart hierbij op genoemde datum de identiteit van het dier (Marble Lions Siena, 528210006868328) te hebben gecontroleerd en bevestigd. De dierenarts verklaart dit dier te hebben onderworpen aan het onderzoek conform de onderzoeksvoorwaarden zoals opgenomen in het Protocol Patella Luxatie.

Handtekening en stempel dierenarts:

S.P.R. Van Haesendonck, dierenarts
Evidensia Dierenziekenhuis Barendrecht
T. 085 - 48 77 090
Registratienummer: 100931

DNA Test Report

Genetic Diversity (Heterozygosity)

Marble Lions Siena's Percentage of Heterozygosity

34%

Marble Lions Siena's genome analysis shows an average level of genetic heterozygosity when compared with other Maine Coons.

Typical Range for Maine Coons

32 - 37%

DNA Test Report

Health Conditions Known in This Breed

Genetic Condition	Gene	Risk Variant	Copies	Result
Cystinuria Type B (Variant 3)	SCL7A9	T>A	0	Clear
Factor XII Deficiency (Variant 1)	F12	Deletion	0	Clear
Factor XII Deficiency (Variant 2)	F12	Deletion	0	Clear
Hypertrophic Cardiomyopathy (Discovered in the Maine Coon)	MYBPC	G>C	0	Clear
MDR1 Medication Sensitivity	ABCB1	Deletion	0	Clear
Polycystic Kidney Disease (PKD)	PKD1	C>A	0	Clear
Pyruvate Kinase Deficiency	PKLR	G>A	0	Clear
Spinal Muscular Atrophy (Discovered in the Maine Coon)	LIX1	Deletion	0	Clear

Other Conditions Tested

Genetic Condition	Gene	Risk Variant	Copies	Result
Acute Intermittent Porphyria (Variant 1)	HMBS	Deletion	0	Clear
Acute Intermittent Porphyria (Variant 2)	HMBS	G>A	0	Clear
Acute Intermittent Porphyria (Variant 3)	HMBS	Insertion	0	Clear
Acute Intermittent Porphyria (Variant 4)	HMBS	Deletion	0	Clear
Acute Intermittent Porphyria (Variant 5)	HMBS	G>A	0	Clear
Autoimmune Lymphoproliferative Syndrome	FASL	Insertion	0	Clear
Burmese Head Defect (Discovered in the Burmese)	ALX1	Deletion	0	Clear
Chediak-Higashi Syndrome (Discovered in the Persian)	LYST	Insertion	0	Clear
Congenital Adrenal Hyperplasia	CYP11B1	G>A	0	Clear
Congenital Erythropoietic Porphyria	UROS	G>A	0	Clear
Congenital Myasthenic Syndrome (Discovered in the Devon Rex and Sphynx)	COLQ	G>A	0	Clear
Cystinuria Type 1A	SCL3A1	C>T	0	Clear

DNA Test Report

Other Conditions Tested (continued)

Genetic Condition	Gene	Risk Variant	Copies	Result
Cystinuria Type B (Variant 1)	SCL7A9	C>T	0	Clear
Cystinuria Type B (Variant 2)	SCL7A9	G>A	0	Clear
Dihydropyrimidinase Deficiency	DPYS	G>A	0	Clear
Earfold and Osteochondrodysplasia (Discovered in the Scottish Fold)	TRPV4	G>T	0	Clear
Familial Episodic Hypokalemic Polymyopathy (Discovered in the Burmese)	WNK4	C>T	0	Clear
Glutaric Aciduria Type II	ETFDH	T>G	0	Clear
Glycogen Storage Disease (Discovered in the Norwegian Forest Cat)	GBE1	Insertion	0	Clear
GM1 Gangliosidosis	GLB1	G>C	0	Clear
GM2 Gangliosidosis	GM2A	Deletion	0	Clear
GM2 Gangliosidosis Type II (Discovered in Domestic Shorthair cats)	HEXB	Insertion	0	Clear
GM2 Gangliosidosis Type II (Discovered in Japanese domestic cats)	HEXB	C>T	0	Clear
GM2 Gangliosidosis Type II (Discovered in the Burmese)	HEXB	O>O	0	Clear
Hemophilia B (Variant 1)	F9	C>T	0	Clear
Hemophilia B (Variant 2)	F9	G>A	0	Clear
Hyperoxaluria Type II	GRHPR	G>A	0	Clear
Hypertrophic Cardiomyopathy (Discovered in the Ragdoll)	MYBPC	C>T	0	Clear
Hypotrichosis (Discovered in the Birman)	FOXN1	Deletion	0	Clear
Lipoprotein Lipase Deficiency	LPL	G>A	0	Clear
Mucopolysaccharidosis Type I	IDUA	Deletion	0	Clear
Mucopolysaccharidosis Type VI	ARSB	T>C	0	Clear
Mucopolysaccharidosis Type VI Modifier	ARSB	G>A	0	Clear
Mucopolysaccharidosis Type VII (Variant 1)	GUSB	G>A	0	Clear

DNA Test Report

Other Conditions Tested (continued)

Genetic Condition	Gene	Risk Variant	Copies	Result
Mucopolysaccharidosis Type VII (Variant 2)	USB	C>T	0	Clear
Myotonia Congenita	CLCN1	G>T	0	Clear
Progressive Retinal Atrophy (Discovered in the Abyssinian)	CEP290	T>G	0	Clear
Progressive Retinal Atrophy (Discovered in the Bengal)	KIF3B	G>A	0	Clear
Progressive Retinal Atrophy (Discovered in the Persian)	AIPL1	C>T	0	Clear
Sphingomyelinosis (Variant 1)	NPC1	G>C	0	Clear
Sphingomyelinosis (Variant 2)	NPC2	G>A	0	Clear
Vitamin D-Dependent Rickets	CYP27B1	G>T	0	Clear

DNA Test Report

Blood Type

Blood Type

A
(Most common)

Genotype

A/b
(Carrier for Blood Type B)

Transfusion Risk

Moderate

Marble Lions Siena has the most common blood type. She can be transfused with Type A blood.

Breeding Risk

Low

If breeding, Marble Lions Siena has a low risk of blood type incompatibility with nursing kittens.

Variant Tested

Description

Copies

b variant 1	(Common b variant)	1
b variant 2	(Discovered in Turkish breeds)	0
b variant 3	(Discovered in Ragdolls)	0
c variant - Causes AB Blood Type	(Discovered in Ragdolls)	0

DNA Test Report

Coat Color

Genetic Trait	Gene	Variant	Copies	Result
Charcoal (Discovered in the Bengal)	ASIP	A ^{Pb}	0	No effect
Solid Color	ASIP	a	0	Banded hairs, tabby patterns likely
Gloving (Discovered in the Birman)	KIT	w ^g	0	No effect
Partial and Full White	KIT	W or w ^s	1	Partly or fully white coat likely
Amber (Discovered in the Norwegian Forest Cat)	MC1R	e	0	No effect
Russet (Discovered in the Burmese)	MC1R	e ^r	0	No effect
Dilution	MLPH	d	2	Lightened coat color likely
Albinism (Discovered in Oriental breeds)	TYR	c ^a	0	No effect
Colorpoint (Discovered in the Burmese)	TYR	c ^b	0	No effect
Colorpoint (Discovered in the Siamese)	TYR	c ^s	0	No effect
Mocha (Discovered in the Burmese)	TYR	c ^m	0	No effect
Chocolate	TYRP	b	0	No effect
Cinnamon	TYRP	b ^l	0	No effect

Coat Type

Genetic Trait	Gene	Variant	Copies	Result
Long Hair (Discovered in many breeds)	FGF5	M4	2	Long coat likely
Long Hair (Discovered in the Norwegian Forest Cat)	FGF5	M2	0	No effect
Long Hair (Discovered in the Ragdoll and Maine Coon)	FGF5	M3	0	No effect
Long Hair (Discovered in the Ragdoll)	FGF5	M1	0	No effect
Lykoi Coat (Variant 1)	HR	hr ^{Ca}	0	No effect
Lykoi Coat (Variant 2)	HR	hr ^{VA}	0	No effect

DNA Test Report

Coat Type (continued)

Genetic Trait	Gene	Variant	Copies	Result
Hairlessness (Discovered in the Sphynx)	KRT71	re ^{hr}	0	No effect
Rexing (Discovered in the Devon Rex)	KRT71	re ^{dr}	0	No effect
Rexing (Discovered in the Cornish Rex and German Rex)	LPAR6	r	0	No effect
Glitter	Pending	gl	0	No effect

Tail Length

Genetic Trait	Gene	Variant	Copies	Result
Short Tail (Variant 3)	HES7	jb	0	No effect
Short Tail (Variant 1)	T	C1199del	0	No effect
Short Tail (Variant 2)	T	T988del	0	No effect

Extra Toes

Genetic Trait	Gene	Variant	Copies	Result
Polydactyly (Variant 1)	LIMBR1	HW	0	No effect
Polydactyly (Variant 2)	LIMBR1	UK1	0	No effect
Polydactyly (Variant 3)	LIMBR1	UK2	0	No effect