

Zákazník: Lucie Glaserová, Doubek 109, 25101 Doubek, Czech Republic

Vyšetřovaný:

Vzorek: 21-27144

Datum přijetí vzorku: 06.10.2021

Vyšetřovaný materiál: krev

Údaje poskytnuté zákazníkem

Jméno: Bezinka z Modrého království

Rasa: Kolie krátkosrstá

Mikročip: 900 085 001 081 321

Registrační číslo: CMKU/CK/1647/20

Datum narození: 2.3.2020

Pohlaví: samice

Datum odběru: 04.10.2021

Při odběru byla ověřena identita jedince.

Ověřil/a MVDr. Michaela Oravská, KVL 5097

Výsledek: Mutace nebyla detekována (N/N)

Komentář k výsledku

Byla vyšetřena přítomnost či absence mutace c.295_298delAGAT ABCB1 genu vedoucí k poruše P-glykoproteinu (dřívější značení mutace: c.227_230delATAG MDR1). P-glykoprotein je membránový transportér léčiv a velmi důležitou složkou hematoencefalické bariéry, která brání vstupu mnoha potenciálně toxických sloučenin do centrální nervové soustavy. Dysfunkce P-glykoproteinu způsobí u psa až smrtelnou neurotoxickou reakci. Riziková jsou například léčiva ivermectin, acepromazin, butorphanol, doramectin, doxorubicin, loperamid, milbemycin, moxidectin, selamectin, vinblastin, vincristin.

Léková přecitlivělost se projeví u jedinců, kteří mají mutaci v obou kopiích MDR1 genu (výsledek P/P). Někteří heterozygoté (výsledek N/P) mají nežádoucí reakce po podání léků, konkrétní důvody zatím nejsou zcela jasné - další genové mutace, celkový zdravotní stav a dávkování.

Existenci jiných dalších mutací ABCB1 genu u různých plemen nelze vyloučit (u border kolíi již byly další dvě mutace nalezeny). Je možné, že se vyskytnou složení heterozygoté, kteří ponosou dvě různé mutace ABCB1 genu, přičemž dostali každou od jiného z rodičů. Složení heterozygoté mají rovněž nedostatečnou funkci P-glykoproteinu.

Defekt se vyskytuje u kolíi, dlouhosrstých vipetů, australských ovčáků, miniaturních australských ovčáků, McNab ovčáků, Silken windhoundů, anglických ovčáckých psů, šeltií, německých ovčáků, bobtailů, border kolíi a smíšených plemen výše uvedených ras.

Metoda: SOP175-MDR1, ASA-PCR, v rozsahu akreditace

Datum vystavení zprávy: 15.10.2021

Datum provedení zkoušky: 06.10.2021 - 15.10.2021

Schválila: Mgr. Martina Šafrová, vedoucí laboratoře



Genomia je zkušební laboratoř č.1549 akreditovaná ČIA podle ČSN EN ISO/IEC 17025:2018.

Genomia s.r.o, Republikánská 6, 31200 Plzeň, Czech Republic

www.genomia.cz, laborator@genomia.cz, tel: +420 373 749 999



Kód pro ověření zprávy je KMBD-Y1WY-A6H1-B2Y1-H58R. Jděte na www.genomia.cz pro ověření.

Zpráva o výsledku zkoušky nesmí být bez souhlasu laboratoře reprodukována jinak než celá.

Výsledek se vztahuje pouze ke vzorku tak jak byl přijat. Genomia neodpovídá za správnost údajů poskytnutých zákazníkem.