



dr. van haeringen laboratorium b.v.  
a VHLGenetics company

Grin  
Stamendamseweg 21A  
3381 GA Giessenburg  
Debitoren nr. 143699

Analyse Certificaat

**Diergegevens**

Naam: JADE KYRANAFTA  
Geboortedatum: 29.04.2025  
Geslacht: Vrouwelijk  
Chipnummer: 28210007095024  
Ras: Maine Coon

**Monstergegevens**

VHL\_ID: K34812  
Onderzoeksnr: 39510\_2  
Materiaal: Swab

**K725 - Hypertrofische Cardiomyopathie 1 (HCM1) - Testdatum: 21.07.2025**  
Testresultaat: NORMAAL

**K754 - Pyruvaat Kinase Deficiëntie (PKDef) - Testdatum: 21.07.2025**  
Testresultaat: NORMAAL

**K767 - SMA - Testdatum: 21.07.2025**  
Testresultaat: NORMAAL

**K793 - Bloedgroep AB DNA test - Alle rassen - Test datum: 21.07.2025**  
Testresultaat: Genotype N/N

**K477 - Factor XI deficiëntie - Maine Coon - Testdatum: 21.07.2025**  
Testresultaat: Normaal

**K478 - X-gebonden Myotubulaire Myopathie (XLMTM) - Testdatum: 21.07.2025**  
Testresultaat: Normaal

**K410 - Cystinurie Type 3 Variant 1 – Kat - Testdatum: 21.07.2025**  
Testresultaat: Normaal

VHL streekt ernaar iedere opdracht met inachtneming van de vereiste zorgvuldigheid uit te voeren. Anderen dan opdrachtgever kunnen aan deze uitslag geen rechten ontleen en opdrachtgever vrijwaart aanspraken van derden. VHL hanteert een klachtentermijn van 8 dagen alsmede een beperking van aansprakelijkheid. VHL verwijst daartoe naar de op alle werkzaamheden van VHL toepasselijke algemene voorwaarden, die bij de aankoop zijn geaccepteerd en zijn te raadplegen op [www.vhlgenetics.com](http://www.vhlgenetics.com). De werkzaamheden zijn uitgevoerd op basis van het ontvangen materiaal. Vermenigvuldiging van dit testrapport mag slechts in zijn geheel plaatsvinden. De organisatie is voor al haar werkzaamheden ISO:9001 gecertificeerd. Deze test wordt uitgevoerd op basis van PCR technologie.



dr. van haeringen laboratorium b.v.

a VHLGenetics company

**K411 - Cystinurie Type B Variant 2 – Kat - Testdatum: 21.07.2025**

Testresultaat: Normaal

**K412 - Cystinurie Type B Variant 3 – Kat - Testdatum: 21.07.2025**

Testresultaat: Normaal

**K506 - Dominant Blauwe Ogen (DBE-RE) - Testdatum: 21.07.2025**

Testresultaat: Normaal

**K507 - Dominant Blauwe Ogen Altai (DBE-ALT) - Testdatum: 21.07.2025**

Testresultaat: Normaal

**K762 - rdAc-PRA - Testdatum: 21.07.2025**

Testresultaat: NORMAAL

**K711 - Polycystic Kidney Disease type 1 (PKD) - Testdatum: 28.07.2025**

Testresultaat: Normaal

**K423 - MDR1 Multi Drug Resistance - Kat - Testdatum: 28.07.2025**

Testresultaat: Normaal

**K505 - Dominant Blauwe Ogen Celestial (DBE-CEL) - Testdatum: 21.07.2025**

Testresultaat: Drager

**K512 - Polydactylie Hw - Kat - Testdatum: 28.07.2025**

Testresultaat: Normaal

**K513 - Polydactylie UK1 - Kat - Testdatum: 28.07.2025**

Testresultaat: Normaal

**K514 - Polydactylie UK2 - Kat - Testdatum: 28.07.2025**

Testresultaat: Normaal

VHL aanvaardt iedere opdracht met inachtneming van de vereiste zorgvuldigheid uit te voeren. Anderen dan opdrachtgever kunnen aan de uitslag geen rechten ontleen en opdrachtgever vrijwaart aanspraken van derden. VHL hanteert een klachttermijn van 8 dagen alsmede een beperking van aansprakelijkheid. VHL verwijst daartoe naar de op alle werkzaamheden van VHL toepasselijke algemene voorwaarden, die bij de aankoop zijn geaccepteerd en zijn te raadplegen op [www.vhlgenetics.com](http://www.vhlgenetics.com). De werkzaamheden zijn uitgevoerd op basis van het ontvangen materiaal. Vermenigvuldiging van dit testrapport mag slechts in zijn geheel plaatsvinden. De organisatie is voor al haar werkzaamheden ISO:9001 gecertificeerd. Deze test wordt uitgevoerd op basis van PCR technologie.

(Certificaatnr: K37662/Printdatum : 29.07.2025)

pagina 2 van 8



dr. van haeringen laboratorium b.v.  
a VHLGenetics company

A. de Lange MBA  
CEO

Cattery Byranafte

VHL aanvaardt iedere opdracht met inachtneming van de vereiste zorgvuldigheid uit te voeren. Anderen dan opdrachtgever kunnen aan de uitkomst van de test geen rechten ontleen en opdrachtgever vrijwaart aanspraken van derden. VHL hanteert een klachtentermijn van 8 dagen alsmede een beperking van aansprakelijkheid. VHL verwijst daartoe naar de op alle werkzaamheden van VHL toepasselijke algemene voorwaarden, die bij de aankoop zijn geaccepteerd en zijn te raadplegen op [www.vhlgenetics.com](http://www.vhlgenetics.com). De werkzaamheden zijn uitgevoerd op basis van het ontvangen materiaal. Vermenigvuldiging van dit testrapport mag slechts in zijn geheel plaatsvinden. De organisatie is voor al haar werkzaamheden ISO:9001 gecertificeerd. Deze test wordt uitgevoerd op basis van PCR technologie.

(Certificaatnr: K37662/Printdatum : 29.07.2025)

pagina 3 van 8



#### K725 - Hypertrofische Cardiomyopathie 1 (HCM1)

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

Informatie over de HCM1 test

De test detecteert de aanwezigheid van een mutatie in het MYBPC-gen (G->C mutatie in exon 3), welke verantwoordelijk wordt gehouden voor hypertrofische cardiomyopathie (HCM) in meerdere rassen. HCM op basis van andere mutaties of andere achtergrond wordt niet door deze test aangetoond.

#### K754 - Pyruvaat Kinase Deficiëntie (PKDef)

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en wordt dus niet beïnvloed door deze specifieke variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### K767 - SMA

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en wordt dus niet beïnvloed door deze specifieke variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### K793 - Bloedgroep AB DNA test - Alle rassen

Gedetailleerde informatie over bloedgroepen van katten is beschikbaar op [www.combibreed.com](http://www.combibreed.com)

Directe link: <https://www.combibreed.nl/subject/kat-bloedgroepen-uitgelegd/>

#### K477 - Factor II deficiëntie - Maine Coon

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en wordt dus niet beïnvloed door deze specifieke variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

VHL streekt ernaar iedere opdracht met inachtneming van de vereiste zorgvuldigheid uit te voeren. Anderen dan opdrachtgever kunnen aan deze uitslag geen rechten ontleen en opdrachtgever vrijwaart aanspraken van derden. VHL hanteert een klachtentermijn van 8 dagen alsmede een beperking van aansprakelijkheid. VHL verwijst daartoe naar de op alle werkzaamheden van VHL toepasselijke algemene voorwaarden, die bij de aankoop zijn geaccepteerd en zijn te raadplegen op [www.vhlgenetics.com](http://www.vhlgenetics.com). De werkzaamheden zijn uitgevoerd op basis van het ontvangen materiaal. Vermenigvuldiging van dit testrapport mag slechts in zijn geheel plaatsvinden. De organisatie is voor al haar werkzaamheden ISO:9001 gecertificeerd. Deze test wordt uitgevoerd op basis van PCR technologie.



doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Hier dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### K478 - X-gebonden Myotubulaire Myopathie (XLMTM)

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal niet de beschreven klinische kenmerken vertonen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER VROUWELIJK DIER OF LIJDER MANNELIJK DIER:**

**Vrouwelijk:** Het dier is een drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Vanwege de recessieve eigenschappen van deze specifieke variant zal de aanwezigheid van één aangedaan allel niet de beschreven klinische kenmerken veroorzaken. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt. Voor mannelijke nakomelingen betekent dit een kans van 50% om lijder te worden.

**Mannelijk:** Het dier is lijder; het heeft één aangedaan allel. Het dier zal hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle vrouwelijke nakomelingen het aangedane allel.

**LIJDER VROUWELIJK DIER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Het zal hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel. Alle mannelijke nakomelingen zullen dus eveneens lijder zijn.

#### K410 - Cystinurie Type B Variant 1 – Kat

Informatie over dit resultaat:

**Normaal:** het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het is onwaarschijnlijk dat het dier de beschreven klinische kenmerken ontwikkelt. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**Drager:** het dier is een drager; het heeft één aangedaan en één normaal allel. Het dier kan de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken hebben alle nakomelingen 50% kans om een aangedane allel te krijgen.

**Lijder:** het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Het dier kan de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken krijgen alle nakomelingen een aangedane allel.

**Disclaimer:** Hoewel wetenschappelijk onderzoek een verband heeft aangetoond tussen deze variante mutatie en het fenotype is het exacte verband en de manier waarop de aandoening wordt overgeërfd nog onbekend.

#### K411 - Cystinurie Type B Variant 2 – Kat

Informatie over dit resultaat:

**Normaal:** het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het is onwaarschijnlijk dat het dier de beschreven klinische kenmerken ontwikkelt. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**Drager:** het dier is een drager; het heeft één aangedaan en één normaal allel. Het dier kan de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken hebben alle nakomelingen 50% kans om een aangedane allel te krijgen.

**Lijder:** het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Het dier kan de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken krijgen alle nakomelingen een aangedane allel.

**Disclaimer:** Hoewel wetenschappelijk onderzoek een verband heeft aangetoond tussen deze variant mutatie en het fenotype is het exacte verband en de manier waarop de aandoening wordt overgeërfd nog onbekend.

#### K412 - Cystinurie Type B Variant 3 – Kat

Informatie over dit resultaat:

VHL streeft ernaar iedere opdracht met inachtneming van de vereiste zorgvuldigheid uit te voeren. Anderen dan opdrachtgever kunnen aan deze uitslag geen rechten ontleen en opdrachtgever vrijwaart aanspraken van derden. VHL hanteert een klachtentijd van 8 dagen alsmede een beperking van aansprakelijkheid. VHL verwijst daartoe naar de op alle werkzaamheden van VHL toepasselijke algemene voorwaarden, die bij de aankoop zijn geaccepteerd en zijn te raadplegen op [www.vhlgenetics.com](http://www.vhlgenetics.com). De werkzaamheden zijn uitgevoerd op basis van het ontvangen materiaal. Vermenigvuldiging van dit testrapport mag slechts in zijn geheel plaatsvinden. De organisatie is voor al haar werkzaamheden ISO:9001 gecertificeerd. Deze test wordt uitgevoerd op basis van PCR technologie.





Normaal: het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het is onwaarschijnlijk dat het dier de beschreven klinische kenmerken ontwikkelt. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

Drager: het dier is een drager; het heeft één aangedaan en één normaal allel. Het dier kan de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken hebben alle nakomelingen 50% kans om een aangedane allel te krijgen.

Lijder: het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Het dier kan de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen.

Bij het fokken krijgen alle nakomelingen een aangedane allel.

Disclaimer: Hoewel wetenschappelijk onderzoek een verband heeft aangetoond tussen deze variante mutatie en het fenotype is het exacte verband en de manier waarop de aandoening wordt overgeërfd nog onbekend.

#### K506 - Dominant Blauwe Ogen (DBE-RE)

Uitleg over het resultaat:

NORMAAL: Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

DRAGER: Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

LIJDER: Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### K507 - Dominant Blauwe Ogen Altair (DBE-ALT)

Uitleg over het resultaat:

NORMAAL: Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

DRAGER: Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

LIJDER: Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### K762 - rdAc-PRA

Uitleg over het resultaat:

NORMAAL: Het dier heeft twee normale allelen en wordt dus niet beïnvloed door deze specifieke variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

DRAGER: Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

LIJDER: Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### K711 - Polycystic Kidney Disease type 1 (PKD)

Uitleg over het resultaat:

NORMAAL: Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

VHL streeft ernaar iedere opdracht met inachtneming van de vereiste zorgvuldigheid uit te voeren. Anderen dan opdrachtgever kunnen aan deze uitslag geen rechten ontleen en opdrachtgever vrijwaart aanspraken van derden. VHL hanteert een klachtentermijn van 8 dagen alsmede een beperking van aansprakelijkheid. VHL verwijst daartoe naar de op alle werkzaamheden van VHL toepasselijke algemene voorwaarden, die bij de aankoop zijn geaccepteerd en zijn te raadplegen op [www.vhlgenetics.com](http://www.vhlgenetics.com). De werkzaamheden zijn uitgevoerd op basis van het ontvangen materiaal. Vermenigvuldiging van dit testrapport mag slechts in zijn geheel plaatsvinden. De organisatie is voor al haar werkzaamheden ISO:9001 gecertificeerd. Deze test wordt uitgevoerd op basis van PCR technologie.



**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### **K123 - MDR1 Multi Drug Resistance - Kat**

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en wordt dus niet beïnvloed door deze specifieke variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### **K505 - Dominant Blauwe Ogen Celestia (DRE-CEL)**

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### **K512 - Polydactylie Hw - Kat**

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

#### **K513 - Polydactylie LK1 - Kat**

Uitleg over het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

VHL streeft ernaar iedere opdracht met inachtneming van de vereiste zorgvuldigheid uit te voeren. Anderen dan opdrachtgever kunnen aan deze uitslag geen rechten ontleen en opdrachtgever vrijwaart aanspraken van derden. VHL hanteert een klachtentermijn van 8 dagen alsmede een beperking van aansprakelijkheid. VHL verwijst daartoe naar de op alle werkzaamheden van VHL toepasselijke algemene voorwaarden, die bij de aankoop zijn geaccepteerd en zijn te raadplegen op [www.vhlgenetics.com](http://www.vhlgenetics.com). De werkzaamheden zijn uitgevoerd op basis van het ontvangen materiaal. Vermenigvuldiging van dit testrapport mag slechts in zijn geheel plaatsvinden. De organisatie is voor al haar werkzaamheden ISO:9001 gecertificeerd. Deze test wordt uitgevoerd op basis van PCR technologie.



klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

---

#### K514 - Polydactylie UK2- Kat

Uitleg van het resultaat:

**NORMAAL:** Het dier heeft twee normale allelen en heeft dus geen last van deze variant. Het dier zal door deze variant niet de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij wordt een gezond allel doorgegeven aan alle nakomelingen.

**DRAGER:** Het dier is drager; het heeft één normaal en één aangedaan allel. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij het fokken is er voor elke nakomeling 50% kans dat het een aangedaan allel krijgt.

**LIJDER:** Het dier is lijder; het heeft twee aangedane allelen. Door deze variant zal het dier hoogstwaarschijnlijk de beschreven klinische kenmerken ontwikkelen. Bij gebruik in de fokkerij krijgen alle nakomelingen een aangedaan allel.

---

VHL aanvaardt iedere opdracht met inachtneming van de vereiste zorgvuldigheid uit te voeren. Anderen dan opdrachtgever kunnen aan de uitkomst van de test geen rechten ontleen en opdrachtgever vrijwaart aanspraken van derden. VHL hanteert een klachtentermijn van 8 dagen alsmede een beperking van aansprakelijkheid. VHL verwijst daartoe naar de op alle werkzaamheden van VHL toepasselijke algemene voorwaarden, die bij de aankoop zijn geaccepteerd en zijn te raadplegen op [www.vhlgenetics.com](http://www.vhlgenetics.com). De werkzaamheden zijn uitgevoerd op basis van het ontvangen materiaal. Vermenigvuldiging van dit testrapport mag slechts in zijn geheel plaatsvinden. De organisatie is voor al haar werkzaamheden ISO:9001 gecertificeerd. Deze test wordt uitgevoerd op basis van PCR technologie.