



Cardiomyopathie hypertrophique du Maine Coon Test HCM^A Maine Coon

Une maladie cardiaque

La CMH (cardiomyopathie hypertrophique) ou HCM (hypertrophic cardiomyopathy) est une maladie cardiaque d'origine génétique qui est décrite chez différentes races de chat (Maine Coon, Persan, British, Ragdoll, Sphynx, Norvégien) et chez le chat de gouttière.

Cette maladie se caractérise par un épaississement progressif du muscle cardiaque. Le cœur se fatigue plus rapidement en raison de ses parois trop rigides. Les signes précurseurs de la maladie sont souvent imperceptibles ; ils se caractérisent par un souffle cardiaque, des arythmies cardiaques, des difficultés respiratoires, une intolérance à l'exercice, une fatigabilité. Cette maladie apparaît entre 4 mois et 15 ans, se développe progressivement et conduit à la mort brutale de l'animal même si aucun symptôme sévère ne s'est encore exprimé. Le diagnostic clinique de cette maladie est réalisé par un vétérinaire spécialisé en cardiologie qui pratique une échocardiographie.

Expression et mode de transmission

La cardiomyopathie hypertrophique du Maine Coon est une maladie monogénique autosomale dominante. Le test ADN apporte une réponse parmi trois situations possibles :

Résultat du test ADN	Situation génétique	Développera la forme HCM1 de cardiomyopathie hypertrophique ?	Transmet l'anomalie génétique ?
Homozygote normal	2 copies normales du gène <i>MYBPC3</i>	NON pas la forme HCM1	NON
Hétérozygote	1 copie normale et 1 copie défectueuse du gène <i>MYBPC3</i>	Présente un risque de développer la forme HCM1 de cardiomyopathie hypertrophique	OUI statistiquement à 50% de sa descendance
Homozygote muté	2 copies défectueuses du gène <i>MYBPC3</i>	Consulter votre vétérinaire traitant et/ou votre vétérinaire spécialisé en cardiologie	OUI à 100% de sa descendance

Le test HCM^A Maine Coon, un test fiable et validé

Le laboratoire ANTAGENE a développé un test ADN pour dépister la forme génétique HCM1 de cardiomyopathie hypertrophique, associée à une mutation (appelée A) dans le gène *MYBPC3*, et uniquement décrite chez le Maine Coon pour l'instant.

Le test ADN est fiable, facile à réaliser (à partir d'un simple frottis buccal), réalisable dès que l'animal est identifié (puce ou tatouage) et effectué une seule fois dans la vie du chat. Ce test ADN permet de dépister uniquement la forme HCM1 de cardiomyopathie hypertrophique (associée à la mutation A) et aucune autre forme de cardiomyopathie d'origine génétique ou non.

Le dépistage précoce permet :

- de sélectionner les reproducteurs, d'adapter les croisements pour éviter de produire des chatons atteints dans la descendance et de propager la maladie dans l'élevage ou dans la race,
- d'anticiper l'apparition de la maladie chez les chats atteints afin de soulager le cœur en adaptant les conditions de vie et l'alimentation.

Cette maladie présente une très grande variabilité d'expression, les formes les plus graves de cardiomyopathie hypertrophique conduisent à la mort de l'animal avant l'âge d'un an, les formes les plus légères peuvent s'exprimer après 10 ans. Pour les chats hétérozygotes ou homozygotes, le test ADN ne permet pas de prévoir l'âge d'apparition de la maladie ou de déterminer la gravité des symptômes. Seul un examen échocardiographique peut permettre d'identifier les premiers symptômes d'hypertrophie cardiaque.

Renseignements

Sur simple demande, des kits de prélèvements sont envoyés par courrier. Le prélèvement par frottis buccal doit alors être réalisé et authentifié par un vétérinaire afin de pouvoir délivrer un certificat génétique.

Pour plus d'informations sur nos recherches et nos services chez le chien et le chat, n'hésitez pas à nous appeler ou à consulter notre site web : www.antagene.com

Test HCM^A Maine Coon – Notice Technique – Version 15 Novembre 2007

© Copyright ANTAGENE – Les textes et les illustrations, contenus dans le présent document, sont couverts par le droit d'auteur et ne peuvent pas être reproduits ou utilisés sans l'accord préalable de la société ANTAGENE.