

**Асыл тұқымды ауыл шаруашылығы жануарларының генетикалық анықталған аурулар тізбесіне өзгеріс енгізу туралы**

Еуразиялық экономикалық комиссия Алқасының 2024 жылғы 17 желтоқсандағы № 140 шешімі

      2019 жылғы 25 қазандағы Еуразиялық экономикалық одақ шеңберінде ауыл шаруашылығы малымен селекциялық-асыл тұқымдық жұмыс жүргізуді біріздендіруге бағытталған шаралар туралы келісімнің 3-бабына сәйкес Еуразиялық экономикалық комиссия алқасы **шешті:**

      1. Асыл тұқымды ауыл шаруашылығы жануарларының генетикалық анықталған аурулары тізбесіне қосымшаға (Еуразиялық экономикалық комиссия алқасының 2020 жылғы 2 маусымдағы № 74 шешімімен бекітілген Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің асыл тұқымды өніміне молекулярлық-генетикалық сараптама жүргізу туралы ережеге тіркелген № 3 қосымша) сәйкес өзгеріс енгізілсін.

      2. Осы шешім 2026 жылғы 1 қаңтардан бастап күшіне енеді.

|  |  |
| --- | --- |
| *Еуразиялық экономикалық комиссиясы*  *алқасының төрағасы* | *Б.  Сағынтаев* |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Еуразиялық экономикалық комиссиясы алқасының 2024 жылғы 17 желтоқсандағы №140 шешіміне  ҚОСЫМША |

**Асыл тұқымды ауыл шаруашылығы малының генетикалық детерминирленген ауруларының тізбесіне енгізілетін ӨЗГЕРІС**

      1-тармақ мынадай редакцияда жазылсын:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| "1. | Ірі қара мал: |  |
| гольштейн қара және түрлі-түсті тұқымы, голштин қызыл және түрлі-түсті тұқымы және басқа тұқымдардың Гольштейнделген малы | HCD –холестерин тапшылығымен байланысты гольштейн гаплотипі (OMIA ID 001965-9913);  BY – брахиспина (OMIA ID 000151-9913);  HH5 – гольштейн гаплотипі 5 (OMIA ID 001941-9913);  HH3 – гольштейн гаплотипі 3 (OMIA ID 001824-9913);  HH4 – гольштейн гаплотипі 4 (OMIA ID 001826-9913);  HH2 – гольштейн гаплотипі 2 (OMIA ID 001823-9913);  HH1 – гольштейн гаплотипі 1 (OMIA ID 000001-9913);  HH6 – гольштейн гаплотипі 6 (OMIA ID 002149-9913);  BLAD – лейкоциттердің адгезиясының жетіспеушілігі (OMIA ID 000595-9913);  CVM – омыртқаның күрделі ақауы (OMIA ID 001340-9913);  FXID –қанның XI (он бір) факторының тапшылығы (OMIA ID 000363-9913);  MF – синдактилия (OMIA ID 000963-9913);  MW – туа біткен бұлшықет әлсіздігі синдромы (OMIA ID 002819-9913);  HH7 – гольштейн гаплотипі 7 (OMIA ID 001830-9913) |
| қызыл еуропалық тұқымдар (айршир, шведтік қызыл, даттық қызыл, англер, Viking Red) және қызыл еуропалық тұқымдармен будандастыру нәтижесінде алынған тұқымдар | AH1 – айршир гаплотипі 1 (OMIA ID 001934-9913);  AH2 – айршир гаплотипі 2 (OMIA ID 002134-9913);  FMO3 – балық иісі синдромы (OMIA ID 001360-9913);  ARMC3 – ірі қара мал енуызының қысқарған талшық синдромы (OMIA ID 001334-9913);  AM – айршир тұқымының артрогрипозы (OMIA ID 002022-9913) |
| абердин-ангус тұқымы және абердин-ангус тұқымымен будандастыру нәтижесінде пайда болған тұқымдар | DD – даму кезіндегі екі еселенілер (OMIA ID 002103-9913);  OS – остеопетроз (OMIA ID 002443-9913);  ВНАС – көбейген артрогрипоз (OMIA ID 002135-9913);  NH – нейропатиялық гидроцефалия (OMIA ID 000487-9913);  CA – контрактуралы арахнодактилия (OMIA ID 001511-9913);  M1 – миостатин мутациясы, бұлшық еттердің гипертрофиясы (OMIA ID 000683-9913);  PRKG2 – ангустар ергежейлілігі (OMIA ID 001485-9913);  A-MAN – альфа-маннозидоз (OMIA ID 000625-9913) |
| күрең тұқымдылар (швиц, алатау, кострома қоңыры) және күрең тұқымдармен будандастыру нәтижесінде алынған тұқымдар | BH2 – күрең швиц тұқымының гаплотипі 2 (OMIA ID 001939-9913);  SDM – арқаның демиелинизациясы (OMIA ID 001247-9913);  SAA – арахномиелия және артрогрипоз синдромы (OMIA ID 000059-9913);  ВНМ – арқа бұлшық етінің жансыздануы (OMIA ID 002390-9913);  Weaver syndrome –Вивер синдромы (OMIA ID 000827-9913) |
| герефорд, қазақтың ақбас тұқымды және герефорд тұқымымен будандастыру нәтижесінде алынған тұқымдар | IE – эпилепсия (OMIA ID 000344-9913);  HY – гипотрихоз (OMIA ID 001544-9913);  DL – дилютор (OMIA ID 001545-9913);  MD – төменгі жақтың деформациясы (OMIA ID 002288-9913);  MSUD – үйеңкі шәрбаты ауруы (OMIA ID 000627-9913) |
| джерсей тұқымы және джерсей тұқымымен будандастыру нәтижесінде алынған тұқымдар | JH1 – джерсей гаплотипі 1 (OMIA ID 001697-9913);  BLAD – лейкоцитарлы адгезия тапшылығы (OMIA ID 000595-9913);  DUMPS – уридинмонофосфатсинтаз тапшылығы (OMIA ID 000262-9913);  ВНМ – арқа бұлшық етінің жансыздануы (OMIA ID 002390-9913);  JNS – джерсей тұқымының нейропатиясы (OMIA ID 002298-9913) |
| монбельярд тұқымы және монбельярд тұқымымен будандастыру нәтижесінде алынған тұқымдар | SHGC – гипоплазия синдромы (OMIA ID 001502-9913);  MH1 – монбельярд гаплотипі 1 (OMIA ID 001827-9913);  MH2 – монбельярд гаплотипі 2 (OMIA ID 001828-9913) |
| сүтті симменталь, етті симменталь тұқымдары және қуаң сары түсті тұқымдармен будандастыру нәтижесінде алынған тұқымдар | A – арахномиелия (OMIA ID 001541-9913);  BMS – бұқаның субфертильдігі (OMIA ID 001902-9913);  ZDL – туабітті мырыш тапшылығы (OMIA ID 001935-9913);  TP – тромбопатия (OMIA ID 002433-9913);  GON4L –симменталдар ергежейлілігі (OMIA ID 001985-9913);  BH2 – күрең швиц тұқымының гаплотипі 2 (OMIA ID 001939-9913);  FH2 – симменталь гаплотипі 2 (OMIA ID 001958-9913);  FH4 – симменталь гаплотипі 4 (OMIA ID 001960-9913);  осы тізбеде голштин және монбельярд тұқымдары үшін көрсетілген аурулар |
| сүтті шортгорн, етті шортгорн, галловей, киан тұқымдары және шортгорн тұқымдарын будандастыру нәтижесінде алынған тұқымдар | TH – үлкен жіліншік сүйектің гемимелиясы (OMIA ID 001009-9913);  MSUD – үйеңкі шәрбаты ауруы (OMIA ID 000627-9913) |
| лимузин тұқымы және лимузин тұқымымен будандастыру нәтижесінде алынған тұқымдар | PT – протопорфирия (OMIA ID 000836-9913)". |

© 2012. Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінің «Қазақстан Республикасының Заңнама және құқықтық ақпарат институты» ШЖҚ РМК