

О внесении изменения в перечень генетически детерминированных заболеваний сельскохозяйственных племенных животных

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 17 декабря 2024 года № 140

В соответствии со статьей 3 Соглашения о мерах, направленных на унификацию проведения селекционно-племенной работы с сельскохозяйственными животными в рамках Евразийского экономического союза, от 25 октября 2019 года Коллегия Евразийской экономической комиссии **решила:**

1. Внести в перечень генетически детерминированных заболеваний сельскохозяйственных племенных животных (приложение № 3 к Положению о проведении молекулярной генетической экспертизы племенной продукции государств – членов Евразийского экономического союза, утвержденному Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 2 июня 2020 г. № 74) изменение согласно приложению.

2. Настоящее Решение вступает в силу с 1 января 2026 г.

*Председатель Коллегии
Евразийской экономической комиссии*

Б. Сагинтаев

ПРИЛОЖЕНИЕ
к Решению Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 17 декабря 2024 г. № 140

ИЗМЕНЕНИЕ,

вносимое в перечень генетически детерминированных заболеваний сельскохозяйственных племенных животных

Пункт 1 изложить в следующей редакции:

Крупный рогатый скот:

HCD – голштинский гаплотип, ассоциированный с дефицитом холестерина (OMIA ID 001965-9913);
BY – брахиспина (OMIA ID 000151-9913);
HH5 – голштинский гаплотип 5 (OMIA ID 001941-9913);
HH3 – голштинский гаплотип 3 (OMIA ID 001824-9913);
HH4 – голштинский гаплотип 4 (OMIA ID 001826-9913);

"1.

голландская черно-пестрая порода, голландская красно-пестрая порода и голландизированный скот других пород	HH2 – голландский гаплотип 2 (OMIA ID 001823-9913); HH1 – голландский гаплотип 1 (OMIA ID 000001-9913); HH6 – голландский гаплотип 6 (OMIA ID 002149-9913); BLAD – дефицит лейкоцитарной адгезии (OMIA ID 000595-9913); CVM – комплексный порок позвоночника (OMIA ID 001340-9913); FXID – дефицит фактора XI (одиннадцать) крови (OMIA ID 000363-9913); MF – синдактилия (OMIA ID 000963-9913); MW – синдром врожденной мышечной слабости (OMIA ID 002819-9913); HH7 – голландский гаплотип 7 (OMIA ID 001830-9913) AH1 – айрширский гаплотип 1 (OMIA ID 001934-9913); AH2 – айрширский гаплотип 2 (OMIA ID 002134-9913); FMO3 – синдром рыбного запаха (OMIA ID 001360-9913); ARMC3 – синдром укороченного жгутика сперматозоида KPC (OMIA ID 001334-9913); AM – артрогрипоз айрширской породы (OMIA ID 002022-9913) DD – дубликации при развитии (OMIA ID 002103-9913); OS – остеопетроз (OMIA ID 002443-9913); BHAC – множественный артрогрипоз (OMIA ID 002135-9913); NH – нейропатическая гидроцефалия (OMIA ID 000487-9913); CA – контрактурная арахнодактилия (OMIA ID 001511-9913); M1 – мутация миостатина, гипертрофия мускулатуры (OMIA ID 000683-9913); PRKG2 – карликовость ангусов (OMIA ID 001485-9913); A-MAN – альфа-маннозидоз (OMIA ID 000625-9913)
красные европейские породы (айрширская, красная шведская, красная датская, англеская, Viking Red) и породы, полученные в результате скрещивания с красными европейскими породами	
абердин-ангусская порода и породы, полученные в результате скрещивания с абердин-ангусской породой	

бурые породы (бурая швицкая, алатауская, костромская) и породы, полученные в результате скрещивания с бурыми породами	BH2 – гаплотип 2 бурой швицкой породы (OMIA ID 001939-9913); SDM – спинальная демиелинизация (OMIA ID 001247-9913); SAA – синдром арахномелии и артрогрипоза (OMIA ID 000059-9913);
герефордская, казахская белоголовая породы и породы, полученные в результате скрещивания с герефордской породой	BHM – спинальная мышечная атрофия (OMIA ID 002390-9913); Weaver syndrome – синдром Вивера (OMIA ID 000827-9913) IE – эпилепсия (OMIA ID 000344-9913); HY – гипотрихоз (OMIA ID 001544-9913); DL – дилютор (OMIA ID 001545-9913); MD – деформация нижней челюсти (OMIA ID 002288-9913); MSUD – болезнь кленового сиропа (OMIA ID 000627-9913)
джерсейская порода и породы, полученные в результате скрещивания с джерсейской породой	JH1 – джерсейский гаплотип 1 (OMIA ID 001697-9913); BLAD – дефицит лейкоцитарной адгезии (OMIA ID 000595-9913); DUMPS – дефицит уридинмонофосфатсинтазы (OMIA ID 000262-9913); BHM – спинальная мышечная атрофия (OMIA ID 002390-9913); JNS – нейропатия джерсейской породы (OMIA ID 002298-9913)
монбельярдская порода и породы, полученные в результате скрещивания с монбельярдской породой	SHGC – синдром гипоплазии (OMIA ID 001502-9913); MH1 – монбельярдский гаплотип 1 (OMIA ID 001827-9913); MH2 – монбельярдский гаплотип 2 (OMIA ID 001828-9913) A – арахномелия (OMIA ID 001541-9913); BMS – субфертильность быков (OMIA ID 001902-9913); ZDL – врожденный дефицит цинка (OMIA ID 001935-9913); TP – тромбопатия (OMIA ID 002433-9913);
симментальская молочная, симментальская мясная породы и породы, полученные в результате скрещивания с палевыми породами	GON4L – карликовость симменталов (OMIA ID 001985-9913); BH2 – гаплотип 2 бурой швицкой породы (OMIA ID 001939-9913);

	FH2 – симментальский гаплотип 2 (OMIA ID 001958-9913); FH4 – симментальский гаплотип 4 (OMIA ID 001960-9913); заболевания, указанные в настоящем перечне, для голштинской и монбельярдской породы
шортгорнская молочная, шортгорнская мясная, галловейская, кианская породы и породы, полученные в результате скрещивания с шортгорнской породой	ТН – гемимелия большой берцовой кости (OMIA ID 001009-9913); MSUD – болезнь кленового сиропа (OMIA ID 000627-9913)
лимузинская порода и породы, полученные в результате скрещивания с лимузинской породой	РТ – протопорфирия (OMIA ID 000836-9913)".