

## 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:

НСD – голштинский гаплотип, ассоциированный с дефицитом холестерина (ОМІА ІD 001965-9913);
ВУ – брахиспина (ОМІА ІD 000151-9913);
НН5 – голштинский гаплотип 5 (ОМІА ІD 001941-9913);
НН3 – голштинский гаплотип 3 (ОМІА ІD 001824-9913);
НН4 – голштинский гаплотип 4 (ОМІА ІD 001826-9913);

"1.

голштинская черно-пестрая голштинская порода, красно-пестрая порода пород

красные европейские породы айрширская, красная шведская, красная датская, англерская, Viking Red) и породы, полученные в результате скрещивания с красными европейскими породами

абердин-ангусская порода и породы, полученные в результате скрещивания с абердин-ангусской СА породой

НН2 - голштинский гаплотип 2 ( OMIA ID 001823-9913); НН1 – голштинский гаплотип 1 ( OMIA ID 000001-9913); голштинизированный скот других НН6 - голштинский гаплотип 6 ( OMIA ID 002149-9913); BLAD - дефицит лейкоцитарной адгезии (ОМІА ID 000595-9913); CVM - комплексный порок позвоночника (ОМІА 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); НН7 – голштинский гаплотип 7 ( OMIA ID 001830-9913) АН1 – айрширский гаплотип 1 ( OMIA ID 001934-9913); АН2 - айрширский гаплотип 2 ( OMIA ID 002134-9913); FMO3 – синдром рыбного запаха ( OMIA ID 001360-9913); ARMC3 – синдром укороченного жгутика сперматозоида КРС ( OMIA ID 001334-9913); АМ – артрогрипоз айрширской породы (ОМІА ID 002022-9913) DD - дупликации при развитии ( OMIA ID 002103-9913); OS - остеопетроз (ОМІА ID 002443-9913); BHAC множественный артрогрипоз (ОМІА ID 002135-9913); NH нейропатическая гидроцефалия (ОМІА ID 000487-9913); контрактурная арахнодактилия (ОМІА ID 001511-9913); М1 - мутация миостатина, гипертрофия мускулатуры (ОМІА ID 000683-9913); PRKG2 - карликовость ангусов (

OMIA ID 001485-9913);

OMIA ID 000625-9913)

A-MAN – альфа-маннозидоз (

бурые породы (бурая швицкая, алатауская, костромская) и породы, полученные в результате скрещивания с бурыми породами

герефордская, казахская белоголовая породы и породы, полученные в результате скрещивания с герефордской породой

джерсейская порода и породы, полученные в результате скрещивания с джерсейской породой

монбельярдская порода и породы, полученные в результате скрещивания с монбельярдской породой

симментальская молочная, симментальская мясная породы и породы, полученные в результате скрещивания с палевыми породами ВН2 – гаплотип 2 бурой швицкой породы (ОМІА ІD 001939-9913); SDM — спинальная демиелинизация (ОМІА ІD 001247-9913); SAA — синдром арахномелии и артрогрипоза (ОМІА ІD 000059-9913); ВНМ — спинальная мышечная атрофия (ОМІА ІD 002390-9913); Weaver syndrome — синдром Вивера (ОМІА ІD 000827-9913)

IE – эпилепсия (ОМІА ID 000344-9913);

HY – гипотрихоз (ОМІА ID 001544-9913);

DL – дилютор (OMIA ID 001545-9913);

MD – деформация нижней челюсти (ОМІА ID 002288-9913); MSUD – болезнь кленового сиропа (ОМІА ID 000627-9913)

JH1 – джерсейский гаплотип 1 ( OMIA ID 001697-9913);

BLAD – дефицит лейкоцитарной адгезии (ОМІА ID 000595-9913); DUMPS – дефицит

DUMPS – дефицит уридинмонофосфатсинтазы ( OMIA ID 000262-9913);

ВНМ – спинальная мышечная атрофия (ОМІА ID 002390-9913); JNS – нейропатия джерсейской породы (ОМІА ID 002298-9913)

SHGC – синдром гипоплазии ( OMIA ID 001502-9913);

MH1 – монбельярдский гаплотип 1 (ОМІА ID 001827-9913);

MH2 – монбельярдский гаплотип 2 (OMIA ID 001828-9913)

A – арахномиелия (ОМІА ID 001541-9913);

BMS – субфертильность быков ( OMIA ID 001902-9913);

ZDL – врожденный дефицит цинка (ОМІА ID 001935-9913);

TP – тромбопатия (ОМІА ID 002433-9913);

GON4L – карликовость симменталов (ОМІА ID 001985-9913);

BH2 – гаплотип 2 бурой швицкой породы (ОМІА ID 001939-9913);

FH2 – симментальский гаплотип 2 (ОМІА ID 001958-9913); FH4 – симментальский гаплотип 4 (ОМІА 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 (ОМІА ІD 001009-9913);MSUD – болезнь кленового

лимузинская порода и породы, полученные в результате скрещивания с лимузинской породой

PT – протопорфирия (ОМІА ID 000836-9913)".

сиропа (ОМІА ID 000627-9913)

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан