

**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*
 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | ПРИЛОЖЕНИЕк Решению КоллегииЕвразийской экономической комиссииот 17 декабря 2024 г. № 140 |

 **ИЗМЕНЕНИЕ,**
**вносимое в перечень генетически детерминированных заболеваний сельскохозяйственных племенных животных**

      Пункт 1 изложить в следующей редакции:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|
"1. |
Крупный рогатый скот: |  |
|
голштинская черно-пестрая порода, голштинская красно-пестрая порода и голштинизированный скот других пород |
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);
HH2 – голштинский гаплотип 2 (OMIA ID 001823-9913);
HH1 – голштинский гаплотип 1 (OMIA ID 000001-9913);
HH6 – голштинский 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 − голштинский гаплотип 7 (OMIA ID 001830-9913)  |
|  |
красные европейские породы (айрширская, красная шведская, красная датская, англерская, Viking Red) и породы, полученные в результате скрещивания с красными европейскими породами |
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 КРС (OMIA ID 001334-9913);
AM – артрогрипоз айрширской породы (OMIA ID 002022-9913) |
|  |
абердин-ангусская порода и породы, полученные в результате скрещивания с абердин-ангусской породой |
DD – дупликации при развитии (OMIA ID 002103-9913);
OS – остеопетроз (OMIA ID 002443-9913);
ВНАС – 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) |
|  |
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);
ВНМ – спинальная мышечная атрофия (OMIA ID 002390-9913);
Weaver syndrome – синдром Вивера (OMIA ID 000827-9913) |
|  |
герефордская, казахская белоголовая породы и породы, полученные в результате скрещивания с герефордской породой |
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);
ВНМ – 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) |
|  |
симментальская молочная, симментальская мясная породы и породы, полученные в результате скрещивания с палевыми породами |
A – арахномиелия (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);
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 |
TH – 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 |
PT – протопорфирия (OMIA ID 000836-9913)". |

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