

LABOKLIN GmbH & Co. KG · Steubenstraße 4 · 97688 Bad Kissingen

Clinica Veterinaria Genimal
Dott. Mario Iasevoli
Via Principe di Piemonte, 186
80038 Pomigliano d'Arco (NA)
Italia

Risultato-num.:	2012-W-69143
Data di arrivo:	10.12.2020
Data di refertazione:	15.12.2020
Inizio lavorazione:	10.12.2020
Fine lavorazione:	

Specie:	Cane
Razza:	Labrador Retriever
Sesso:	maschio
Nome:	Theo Best of Discovery
LOI/Pedigree:	LO 2073656
Microchip:	191100002076440
Età / Data di nascita:	16.04.2019
Materiale:	Sangue in EDTA
Data:	09.12.2020
Veterinario:	Dr. Mario Iasevoli
Proprietario:	Di Lorenzo, Alessandro
Codice paziente:	---

Mielopatia degenerativa (DM) esone 2 - PCR

Esito: Genotipo N/N (Esone 2)

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore del fattore di alto rischio per DM nell'esone 2 del gene SOD1.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Attenzione: nella razza Bovaro del Bernese collegata con la DM esiste anche la mutazione nell'esone 1 del gene SOD1.

Collasso indotto da sforzo (EIC) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile di EIC nel gene DNMT1.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Il risultato è valido solo per le razze Boykin Spaniel, Chesapeake Bay Retriever, Clumber Spaniel, Curly Coated Retriever, Drahthaar tedesco, Labrador Retriever, Old English Sheepdog e Pembroke Welsh Corgi.

Paracheratosi nasale ereditaria (HNPK) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della paracheratosi nasale ereditaria (HNPK) nel gene SUV39H2.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Labrador Retriever.

Nanismo (Skeletal Dysplasia 2) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile di SD2-nanismo nel gene COL11A2.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Labrador Retriever.

Miopia ereditaria (CNM) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della Miopia ereditaria (cnm) nel gene PTPLA.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Labrador Retriever Questo test rileva la Miopia centronucleare (cnm); altre forme di miopia non vengono rilevate.

Atrofia retinica progressiva (prcd-PRA) (lab. partner) - PCR

Esito: Genotipo N/N (A)

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della prcd-PRA nel gene PRCD.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: American Cocker Spaniel, American Eskimo Dog, Australian Cattle Dog, Australian Shepherd, Australian Stumpy Tail Cattle Dog, Barbet, Barbone, Bearded Collie, Bolognese, Bolonka Zwetna, Chesapeake Bay Retriever, Chihuahua, Chinese Crested, English Cocker Spaniel, English Shepherd, Entlebucher Mountain Dog, Finnish Lapphund, German Spitz, Golden Retriever, Jack Russell Terrier, Karelian Bear Dog, Kuvasz, Labrador Retriever, Lagotto Romagnolo, Lapponian Herder, Markiesje, Miniature American Shepherd, Norwegian Elkhound, Nova Scotia Duck Tolling Retriever, Parson Russell Terrier, Portugese Water Dog, Schipperke, Schnauzer gigante, Silky Terrier, Spanish Water Dog, Swedish Lapphund, Wäller, Yorkshire Terrier.

Displasia retinica (OSD)-laboratorio partner - PCR

in lavorazione

Il mittente è responsabile per le corrette informazioni riguardanti il materiale inviato. Il laboratorio non ne è responsabile. Inoltre, ogni obbligo a risarcimenti è limitato al valore del test eseguito.

L'analisi è stata eseguita secondo le ultime conoscenze e tecnologie.

Il laboratorio è accreditato per l'esecuzione di questo test secondo DIN EN ISO/IEC 17025:2018 (fanno eccezione i test di laboratori partner)

Questi risultati fanno riferimento al campione inviato al laboratorio. Il campione risulta adatto per l'analisi, ove non sia stato fornito altro materiale. Il mittente è responsabile della correttezza delle informazioni sui campioni inviati. Questo referto può essere trasmesso solamente completo e inalterato. Per procedere in modo diverso è necessaria l'autorizzazione scritta da parte di Laboklin GmbH & Co. KG.



Fr. MSc Michelle Meißler
Abt. Molekularbiologie

***** FINE del referto *****



HIP-ELBOW DYSPLASIA - INTERNATIONAL CERTIFICATE (displasia dell'anca e del gomito - certificato internazionale)

X RAYS MADE ON: (radiografia eseguita il:) 27/06/2020

OF THE DOG (del cane)

BREED (razza)

LABRADOR RETRIEVER

NAME (nome)

THEO BEST OF DISCOVERY

SEX (sesso)

M

BIRTH DATE (data di nascita):

16/04/2019

STUDBOOK (libro origini):

ROI

REGISTRATION N° (registrazione n°):

2073656

TATOO/CHIP N° (ltatuaggio/microchip n°)

/191100002076440

OWNER (proprietario)

VOLPE ANTONIETTA

ADDRESS (indirizzo)

[REDACTED ADDRESS]

CLASSIFICATION: (Classificazione):

HIP (ANCA)

A

B

C

D

E

ELBOW (GOMITO)

0

BL

1

2

3

CIRCLE THE RELEVANT

(cerchiare il corrispondente)

THE EVALUATION WAS MADE (la lettura è stata eseguita)

ON (il) 16/12/2020

BY (da)

Dr. Paolo Piccinini

THE PROCEDURE HAS BEEN PERFORMED ACCORDING TO THE RULES OF F.C.I. - (la procedura è stata eseguita secondo le disposizioni F.C.I.)

SIGNATURE

(firma)

Paul Piccini

STAMP

(timbro)

CENTRALE DI LETTURA DELLE MALATTIE SCHELETRICHE GENETICHE e/o EREDITARIE DEL CANE (CeLeMaSche)

Via G. Fabbri 168 - 44124 FERRARA - FE
P.IVA 01485660383