

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

Specie:

Razza: Sesso: Nome:

LOI/Pedigree: Microchip:

Età / Data di nascita: Materiale: Data: Veterinario:

Proprietario: Codice paziente: Cane

Labrador Retriever

maschio

Theo Best of Discovery

LO 2073656

191100002076440

16.04.2019 Sangue in EDTA 09.12.2020 Dr. Mario lasevoli Di Lorenzo, Alessandro

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 DNM1.

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

Risultato-num.: 2012-W-69143



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.

Miopatia 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 Miopatia 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 Miopatia centronucleare (cnm); altre forme di miopatia 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 Lapphound, Wäller, Yorkshire Terrier.

Displasia retinica (OSD)-laboratorio partner - PCR

in lavorazione

Risultato-num.: 2012-W-69143



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)						e d	7	
BREED (razza) LABRADOR RETRIEVER					× ,	Y		
NAME (nome) THEO BEST OF DISCOVERY								
SEX (sesso)	DIDTH DATE (data di passita):			2019	019 STUDBOOK (libro origini): ROI			
REGISTRATION N° (registrazione n°): 2073656 TATOO/CHIP N° (ltatuaggio/microchip n°) /191100002076440								
OWNER (proprietario) VOLPE ANTONIETTA								
ADDRESS (indirizzo)								
CLASSIFICATION: (Classificazione):								
	HIP (ANCA)	40	В	C	D	E	CIRCLE THE RELEVANT (cerchiare il corrispondente)	
	ELBOW (GOMITO)	OO	BL	1.	2	3	(coronare il comoporatino)	
THE EVALUATION WAS MADE (la lettura è stata eseguita)				BY (da)				
ON (il) 16/12/2020 Dr. Paolo Piccinini							inini	
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 Pul				STAMP	CENTRALE DI LETTURA DELLE MALATTIE SCHELETRICHE GENETICHE e/o EREDITARIE DEL CANE (CeLeMaSche)			
(firma)					(timbro) Via G. Fabbri 168 - 44124 FERRARA - FE P.IVA 01485660383			