

Lecznica: 1000 prywatne

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07709526

Data przyjęcia materiału: 07.02.2025 Data wyniku: 22.02.2025 Materiał: Suchy wymaz

Właściciel: Wójcik Zbigniew

Gatunek: Pies Rasa: Pudel miniaturowy Imię: Inka Płeć: nie podano Data urodzenia: 09-03-2021
Nr Mikrochipu: 616093901799108 Tatuaż: --- Księga rodowodowa: PKR.IX-96602

Badanie	Wynik	Jedn.	Norma
---------	-------	-------	-------

8119 Choroba von- Willebranda typ 1

wynik badania nr:2502W143583

Test genetyczny - choroba v. Willebranda typ I:

Wynik: genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada homozygotycznie prawidłowy gen i nie jest nosicielem mutacji w genie vWF będącej przyczyną choroby von Willebranda (typ I).

Typ dziedziczenia: autosomalny dominujący ze zmienną penetracją

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Bernese Mountain Dog, Coton de Tulear, Doberman, Drentse Patrijshond, German Pinscher, Irish Setter, Irish Red and White Setter, Kerry Blue Terrier, Kromfohrländer, Manchester Terrier, Papillion, Pembroke Welsh Corgi, Poodle and Stabyhoun

Księga rodowodowa nr: PKR.IX-96602
Chip nr: 616093901799108
Tatuaż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 do wykonywania w/w usług (z wyjątkiem testów wykonywanych w laboratorium współpracującym).

Laboklin Polska Sp. z o.o. pełni rolę pośrednika pomiędzy zlecającym a wykonującym.

Wysyłający lekarz weterynarii jest odpowiedzialny za prawidłową identyfikację zwierzęcia wraz z jego danymi dotyczącymi wysłanej próbki.

Nie podlega gwarancji.

Roszczenia dotyczące odszkodowania są ograniczone do wysokości wartości wykonanego testu laboratoryjnego, jeżeli prawo nie stanowi inaczej.

Istnieje możliwość, że inne mutacje mogą powodować tę chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i zgodnie z najnowszą technologią.

8127 Progressive retinal atrophy (prcd-PRA)*

Wynik badania nr: 2502W143583

Wynik: genotyp N/N (A)

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Zwierzę nie jest nosicielem mutacji w genie PRCD odpowiedzialnej za prcd-PRA.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe potwierdziły korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Australian Cattle Dog, American Cocker Spaniel, American Eskimo Dog, Australian Shepherd, Australian Stumpy Tail Cattle Dog, Bolonka Zwetna, Chesapeake Bay Retriever, Chihuahua, Chinese Crested, English Cocker Spaniel, English Shepherd, Entlebucher Mountain Dog, Finnish Lapphund, German Spitz, Giant Schnauzer, Golden Retriever, Karelian Bearddog, Kuvasz, Lagotto Romagnolo, Lapponian Herder, Labrador Retriever, Markiesje, Norwégian Elkhound, Nova Scotia Duck Tolling Retriever, Portugese Water Dog, Poodle, Schipperke, Swedish Lapphund, Silky Terrier, Spanish Water Dog, Swedish Lapphund, Wäller, Yorkshire Terrier, Bolognese.

Księga rodowodowa nr: PKR.IX-96602
Chip nr: 616093901799108
Tatuaż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 do wykonywania w/w usług (z wyjątkiem testów wykonywanych w laboratorium współpracującym). Laboklin Polska Sp. z o.o. pełni rolę pośrednika pomiędzy zlecającym a wykonującym.

Wysyłający lekarz weterynarii jest odpowiedzialny za prawidłową identyfikację zwierzęcia wraz z jego danymi dotyczącymi wysłanej próbki.

Nie podlega gwarancji. Roszczenia dotyczące odszkodowania są ograniczone do wysokości wartości wykonanego testu laboratoryjnego, jeżeli prawo nie stanowi inaczej.

Istnieje możliwość, że inne mutacje mogą powodować tę chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i zgodnie z najnowszą technologią.

Lecznica: 1000 prywatne

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07709526

Data przyjęcia materiału: 07.02.2025 Data wyniku: 22.02.2025 Materiał: Suchy wymaz

Właściciel: Wójcik Zbigniew

Gatunek: Pies Rasa: Pudel miniaturowy Imię: Inka Płeć: nie podano Data urodzenia: 09-03-2021
Nr Mikrochipu: 616093901799108 Tatuaz: --- Księga rodowodowa: PKR.IX-96602

Badanie	Wynik	Jedn.	Norma
---------	-------	-------	-------

8158 Mielopatia degeneracyjna exon 2

Wynik badania nr: 2502W143583

Wynik: genotyp N/N (Exon 2)

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym i nie jest nosicielem czynnika wysokiego ryzyka w exonie 2 w obrębie genu SOD1 uznawanego za czynnik predysponujący w kierunku mielopatii degeneracyjnej.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

U Berneńskich Psów Pasterskich mutacja w exonie 1 genu SOD1 również występuje w korelacji z mielopatią degeneracyjną.

Księga rodowodowa nr: PKR.IX-96602
Chip nr: 616093901799108
Tatuaz nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 do wykonywania w/w usług (z wyjątkiem testów wykonywanych w laboratorium współpracującym). Laboklin Polska Sp. z o.o. pełni rolę pośrednika pomiędzy zlecającym a wykonującym.

Wysyłający lekarz weterynarii jest odpowiedzialny za prawidłową identyfikację zwierzęcia wraz z jego danymi dotyczącymi wysłanej próbki.

Nie podlega gwarancji. Roszczenia dotyczące odszkodowania są ograniczone do wysokości wartości wykonanego testu laboratoryjnego, jeżeli prawo nie stanowi inaczej. Istnieje możliwość, że inne mutacje mogą powodować tę chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i zgodnie z najnowszą technologią.

8435 rcd4-PRA (postępujący zanik siatkówki)

Wynik badania nr: 2502W143583

Postępujący Zanik Siatkówki (rcd4 PRA) - PCR

Wynik: Genotyp N/N (wolny)

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Pies nie jest nosicielem mutacji w genie C2orf71 odpowiedzialnej za rcd4-PRA.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Uwaga: Zakłada się, iż istnieją dalsze, nieznane dotychczas mutacje wywołujące tę chorobę, gdyż u około 10% dotkniętych chorobą psów ras Irish Setter i Gordon Setter oraz u ok. 80% dotkniętych tą chorobą Terierów Tybetańskich przedmiotowa mutacja nie występuje.

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Australian Cattle Dog, English Setter, Gordon Setter, Irish Setter, Irish Red & White Setter, Kleiner Münsterländer, Polski Owczarek Nizinny, Pudel, Terier Tybetański.

Księga rodowodowa nr: PKR.IX-96602
Chip nr: 616093901799108
Tatuaz nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 do wykonywania w/w usług (z wyjątkiem testów wykonywanych w laboratorium współpracującym). Laboklin Polska Sp. z o.o. pełni rolę pośrednika pomiędzy zlecającym a wykonującym.

Wysyłający lekarz weterynarii jest odpowiedzialny za prawidłową identyfikację zwierzęcia wraz z jego danymi dotyczącymi wysłanej próbki.

Nie podlega gwarancji. Roszczenia dotyczące odszkodowania są ograniczone do wysokości wartości wykonanego testu laboratoryjnego, jeżeli prawo nie stanowi inaczej.

Istnieje możliwość, że inne mutacje mogą powodować tę chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i zgodnie z najnowszą technologią.

Lecznica: 1000 prywatne

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07709526

Data przyjęcia materiału: 07.02.2025 Data wyniku: 22.02.2025 Materiał: Suchy wymaz

Właściciel: Wójcik Zbigniew

Gatunek: Pies Rasa: Pudel miniaturowy Imię: Inka Płeć: nie podano Data urodzenia: 09-03-2021
Nr Mikrochipu: 616093901799108 Tatuaż: --- Księga rodowodowa: PKR.IX-96602

Badanie	Wynik	Jedn.	Norma
---------	-------	-------	-------

8155 Neonatal encephalopathy with seizures (NEWS)

wynik badania nr: 2502W143583

Badanie genetyczne w kierunku Encefalopatii szczeniąt - PCR

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Pies nie jest nosicielem mutacji w genie ATF2 odpowiedzialnej za NEWS

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby dla rasy Standard Poodle.

Księga rodowodowa nr: PKR.IX-96602
Chip nr: 616093901799108
Tatuaż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 do wykonywania w/w usług (z wyjątkiem testów wykonywanych w laboratorium współpracującym). Laboklin Polska Sp. z o.o. pełni rolę pośrednika pomiędzy zlecającym a wykonującym.

Wysyłający lekarz weterynarii jest odpowiedzialny za prawidłową identyfikację zwierzęcia wraz z jego danymi dotyczącymi wysłanej próbki.

Nie podlega gwarancji.

Roszczenia dotyczące odszkodowania są ograniczone do wysokości wartości wykonanego testu laboratoryjnego, jeżeli prawo nie stanowi inaczej.

Istnieje możliwość, że inne mutacje mogą powodować tę chorobę/fenotyp. Badanie zostało wykonane zgodnie z najnowszą wiedzą i zgodnie z najnowszą technologią.

Certyfikat elektroniczny (h)

Od lipca 2022 r. zmieniają się zasady wystawiania certyfikatów .

Certyfikaty wystawiane są w formie elektronicznej w postaci pliku PDF, który będzie do Państwa przesyłany po otrzymaniu wyniku. Koszt wystawienia certyfikatu elektronicznego to opłata jednorazowa 60 zł od zwierzęcia niezależnie od ilości wystawionych certyfikatów.

Istnieje możliwość otrzymania certyfikatu w wersji papierowej. Koszt wystawienia certyfikatu papierowego to 60 zł za każdy wystawiony certyfikat.

Jako że chcemy przyspieszyć proces przygotowywania i przesyłania certyfikatów, bardzo prosimy o poprawne wypełnianie zleceń lub dokładanie kopii rodowodu do przesłanego zlecenia badania, abyśmy mogli bezbłędnie przygotować certyfikat. W przypadku chęci poprawy, czy też uzupełniania danych, będzie przygotowywany nowy dokument, którego koszt to 100 zł.