

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

Ente Nazionale d. Cinofilia Ital.
V.le Corsica 20
20137 Milano
Italien

Risultato-num.:	2307-W-02650
Data di arrivo:	15.07.2023
Data di refertazione:	18.07.2023
Inizio lavorazione:	15.07.2023
Fine lavorazione:	18.07.2023
Stato del referto:	Referto finale

Specie:	Cane
Razza:	Zwergschnauzer
Sesso:	Femmina
Nome:	Sebter's Lucie
LOI/Pedigree:	LO 2346031
Microchip:	978101083883655
Età / Data di nascita:	25.10.2022
Materiale:	Sangue in EDTA
Data:	13.07.2023
Campione prelevato da:	Dott.ssa Feder Manuela (AO 163)
Proprietario:	Monaghe, Alberto
Codice paziente:	---

Sensibilità al Mycobacterium avium complex (MAC)

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della MAC nel gene CARD9.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Schnauzer nano

Miotonia congenita - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della Miotonia congenita nel gene CIC-1.

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

Atrofia Retinica Progressiva (PRA-tipo B1, HIVEP3) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione della PRA nel gene HIVEP3.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Schnauzer nano

Neuropatia di Charcot-Marie-Tooth (CMT) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della CMT nel gene SBF2.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Schnauzer nano

Comma Defect (disostosi spondilocostale) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile del Comma Defect nel gene HES7.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Schnauzer nano

Sindrome da persistenza dei dotti Mülleriani (PMDS) - PCR

Esito: Genotipo N/N

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

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

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)

Le scontistiche concesse agli appartenenti ai club di razza/all'ENCI sono state applicate agli esami aventi diritto!

Raccolta del campione:

La seguente persona super partes (veterinario, funzionario ufficiale o simili) avendo firmato il modulo di richiesta conferma l'identità dell'animale e di averne prelevato il campione.

Dott.ssa Penna Manuela (AO 163)

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 Laura Hübner
Abt. Molekularbiologie

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



Laboklin App