

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

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

<b>Risultato-num.:</b>	<b>2307-W-02650</b>
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)

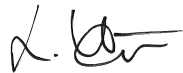
**Le scontistiche concesse agli appartenenti ai club di razza/all'ENCI sono state applicate agli esami aventi diritto!**

**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