

eMail: catia.rallo@gmail.com

LABOKLIN GmbH&CoKG . Postfach 1810 . 97668 Bad Kissingen

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

Referto

Nr.: 2002-W-08009
Data di arrivo: 13-02-2020
Inizio lavorazione: 13-02-2020
Data referto: 21-02-2020
Termine lavorazione: 21-02-2020

Dati del paziente:	Cane	maschio	* 13.04.2018
	Barbone		
Proprietario:	Sartori, Fabrizio		
Materiale:	Sangue in EDTA		
Data del prelievo:	08-02-2020		

Parametro	Risultato	Valori di riferimento
-----------	-----------	-----------------------

Nome:	Sharmy Lovely Gladiator Red-F
Numero Pedigree:	ROI 18/94963
Numero Microchip:	380260043290829
Tatuaggio:	---

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.

Malattia di von Willebrand - Tipo I - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della Malattia di von Willebrand (vWD) di tipo I nel gene vWF.

Ereditarietà: autosomica dominante a penetranza variabile

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze:
Barbone, Bovaro del Bernese, Coton de Tulear, Dobermann, Drentse Patrjishond, Kerry Blue Terrier, Kromfohrländer, Labradoodle, Manchester Terrier, Papillon, Pembroke Welsh Corgi, Pinscher Tedesco-, e Stabyhoun.

Encefalopatia neonatale (NEWS)- PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della NEWS nel gene ATF2.

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

***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, 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.

Atrofia retinica progressiva (rcd4 PRA) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della rcd4-PRA nel gene C2orf71.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Questo esito è valido solo per le razze:

Australian Cattle Dog, Barbone, Cane da Pastore di Tatra, English Setter, Gordon Setter, Irish Setter, Irish Red & White Setter, Münsterländer piccolo, Old Danish Pointing Dog, Polski Owczarek Nizinny, Tibet Terrier.

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 Caterina Rallo

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 17025:2005 (fanno eccezione i test di laboratori partner)

Contributo corriere

Referto-Nr.: 2002-W-08009



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.

*** FINE del referto ***

Fr. MSc Michelle Meißler
Abt. Molekularbiologie

*: effettuato presso laboratori partner