

Lecznica: 4893, Dąrowskiego 7, 42-6060 Tarnowskie Góry

Lek. kier: Andrzejczuk Bartosz

Nr zlecenia: 07748508

Data przyjęcia materiału: 29.11.2019 Data wyniku: 02.12.2019 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Rajtar Paweł

Gatunek: Pies Rasa: Jack Russell Terrier Imię: Ciepła Klucha Płeć: Samiec Wiek: 04-05-2017 Identyfikator: 900164001513655

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

8226 PLL (Primary Lens Luxation)

wynik badania nr: 1911-W-60428

Badanie PCR w kierunku pierwotnego zwichnięcia soczewki (PLL)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Pies nie jest obciążony mutacją w genie ADAMTS17 odpowiedzialną za pierwotne zwichnięcie soczewki (PLL).

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe potwierdziły korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: American Eskimo Dog, American Hairless Terrier, Australian Cattle Dog, Chinese Crested, Chinese Foo Dog, Fox Terrier, Jagd Terrier, Jack Russell Terrier, Lakeland Terrier, Lancashire Heeler, Lucas Terrier, Miniature Bull Terrier, Norfolk Terrier, Norwich Terrier, Parson Russell Terrier, Patterdale Terrier, Pug, Rat Terrier, Sealyham Terrier, Teddy Roosevelt Terrier, Tenterfield Terrier, Tibetan Terrier, Volpino Italiano, Welsh Terrier, Westphalia Terrier, Yorkshire Terrier, Danish-Swedish Farmdog.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 900164001513655
Tataż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2005 do wykonywania w/w usługi (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: 4893, Dąrowskiego 7, 42-6060 Tarnowskie Góry

Lek. kier: Andrzejczuk Bartosz

Nr zlecenia: 07748508

Data przyjęcia materiału: 29.11.2019 Data wyniku: 02.12.2019 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Rajtar Paweł

Gatunek: Pies Rasa: Jack Russell Terrier Imię: Ciepla Klucha Pleć: Samiec Wiek: 04-05-2017 Identyfikator: 900164001513655

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

8493 Late Onset Ataxia (LOA)

wynik badania nr: 1911-W-60428

Late Onset Ataxia

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Zwierzę nie jest nosicielem mutacji w genie CAPN1 odpowiedzialnej za LOA.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Jack Russell Terrier i Parson Russell Terrier.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 900164001513655
Tatuaż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2005 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: 4893, Dąrowskiego 7, 42-6060 Tarnowskie Góry

Lek. kier: Andrzejczuk Bartosz

Nr zlecenia: 07748508

Data przyjęcia materiału: 29.11.2019 Data wyniku: 02.12.2019 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Rajtar Paweł

Gatunek: Pies Rasa: Jack Russell Terrier Imię: Ciepla Klucha Pleć: Samiec Wiek: 04-05-2017 Identyfikator: 900164001513655

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

8537 Spinocerebellar ataxia (SCA)

wynik badania nr: 1911-W-60428

Spinocerebellar Ataxia (SCA) - PCR

Wynik: Genotyp N/N (wolny)

Interpretacja:

Badany pies jest homozygotą posiadającą oba prawidłowe geny. Pies nie jest nosicielem mutacji w genie KCNJ10, która powoduje ataksję rdzeniowo-mózdkową (SCA).

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Fox Terrier, Jack Russell Terrier, Parson Russell Terrier, Tenterfield Terrier, Alpine Dachsbracke.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 900164001513655
Tataż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2005 do wykonywania w/w usługi (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: 4893, Dąrowskiego 7, 42-6060 Tarnowskie Góry

Lek. kier: Andrzejczuk Bartosz

Nr zlecenia: 07748508

Data przyjęcia materiału: 29.11.2019 Data wyniku: 02.12.2019 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Rajtar Paweł

Gatunek: Pies Rasa: Jack Russell Terrier Imię: Ciepla Klucha Płeć: Samiec Wiek: 04-05-2017 Identyfikator: 900164001513655

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

8284 Młodzieńcza encefalopatia/ Juvenile brain disease (JBD)

wynik badania nr: 1911-W-60428

Juvenile Brain disease (JBD) - PCR

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym. Pies nie jest nosicielem mutacji odpowiedzialnej za JBD

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe potwierdziły korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Jack Russell Terrier, Parson Russell Terrier.

Księga rodowodowa nr: ---

Chip nr: 900164001513655

Tatuaż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2005 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.