

Lecznica: 3114, Nowe Miasto 3, Ozorków

Lek. kier: Kuzański Jarosław

Nr zlecenia: 07723572

Data przyjęcia materiału: 06.06.2019 Data wyniku: 24.06.2019 Materiał: Krew EDTA, Surowica nieodwirowana

Właściciel: Zieliński Jarosław

Gatunek: Pies Rasa: Leonberger Imię: Aura Płeć: Samica Wiek: 19-02-2018 Identyfikator: 616093900479158

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

8487 Polineuropatia leonbergerów typ 1 (LPN1)

wynik badania nr: 1906-W-31484

Leonberger Polyneuropathy 1 (LPN1) (PCR)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie ARHGEF10 stanowiącej przyczynę LPN1.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy Leonberger.

Uwaga.

U tej rasy istnieją inne mutacje odpowiedzialne za neuropatię.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093900479158
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 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: 3114, Nowe Miasto 3, Ozorków

Lek. kier: Kuzński Jarosław

Nr zlecenia: 07723572

Data przyjęcia materiału: 06.06.2019 Data wyniku: 24.06.2019 Materiał: Krew EDTA, Surowica nieodwirowana

Właściciel: Zieliński Jarosław

Gatunek: Pies Rasa: Leonberger Imię: Aura Płeć: Samica Wiek: 19-02-2018 Identyfikator: 616093900479158

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

Leonberger Polyneuropathy 2 (LPN2)

wynik badania nr: 1906-W-31484

Leonberger Polyneuropathy 2 (LPN2) (PCR)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie GJA9 stanowiącej przyczynę LPN2.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy Leonberger.

Uwaga.

U tej rasy istnieją inne mutacje odpowiedzialne za neuropatię.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093900479158
Tatuaz nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2005 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: 3114, Nowe Miasto 3, Ozorków

Lek. kier: Kuzański Jarosław

Nr zlecenia: 07723572

Data przyjęcia materiału: 06.06.2019 Data wyniku: 24.06.2019 Materiał: Krew EDTA, Surowica nieodwirowana

Właściciel: Zieliński Jarosław

Gatunek: Pies Rasa: Leonberger Imię: Aura Płeć: Samica Wiek: 19-02-2018 Identyfikator: 616093900479158

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

8283 Leukoencephalomyelopathy (LEMP)

Wynik badania nr: 1906-W-31484

Leukoencephalomyelopathy (LEMP) - PCR

Wynik: Genotyp N/LEMP

Interpretacja:

Badany pies jest heterozygotycznym nosicielem mutacji w genie NAPEPLD stanowiącej przyczynę LEMP.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Leonberger.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093900479158
Tatuż 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.