



Przychodnia Weterynaryjna Czarny Kot
lek.wet. Emilia Wojciechowska
ul. Grzybowa 15
95-035 Ozorków
Telefon: 730-226-770

Ozorków, 18/02/2026

Data badania: 30/01/2026

ZWIERZĘ:

Bono (Peacefull Henri Junior V. Hescos Leo's)
Gatunek: Pies
Płeć: samiec
Wiek: 1 rok i 11 miesięcy
Rasa: Leonberger
Identyfikator: 528140000929529 3367-25-0419

KLIENT:

Zieliński Jarosław

Podleśna 16
95-035 Chociszew

Badanie VETLAB

PARAMETR	WYNIK	J.M.	MIN.	MAX.
Leukoencefalomieliopatia (LEMP, Leukoencephalomyelopathy)	Wynik: Genotyp N/N			
	Interpretacja: Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest 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.			
	Wynik badania dotyczy tylko nadesłanej próbki. Odpowiedzialność za prawidłowość danych leży po stronie wysyłającej materiał do badania.			
Polineuropatia Leonbergerów typ 1 (LPN1, Leonberger Polyneuropathy 1)	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.			
	Wynik badania dotyczy tylko nadesłanej próbki. Odpowiedzialność za prawidłowość danych leży po stronie wysyłającej materiał do badania.			
Polineuropatia Leonbergerów typ 2 (LPN2, Leonberger Polyneuropathy 2)	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 dominujący ze zmienną penetracją

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

Uwaga.

U tej rasy istnieją inne mutacje odpowiedzialne za neuropatię.

Wynik badania dotyczy tylko nadesłanej próbki.

Odpowiedzialność za prawidłowość danych leży po stronie wysyłającej materiał do badania.

Porażenie krtani i polineuropatia typ 3 (LPPN3, Laryngeal Paralysis with Polyneu

Porażenie krtani i polineuropatia typ 3 (LPPN3, Laryngeal Paralysis with Polyneuropathy type 3):

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie CNTNAP1 stanowiącej przyczynę LPPN3.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy: Labrador Retriever, Leonberger, Saint Bernard, Great Dane

Wynik badania dotyczy tylko nadesłanej próbki.

Odpowiedzialność za prawidłowość danych leży po stronie wysyłającej materiał do badania.
