

eMail: ebassetti@enci.it

LABOKLIN GmbH&CoKG . Postfach 1810 . 97668 Bad Kissingen

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

Referto

Nr.: 2005-W-91764
Data di arrivo: 22-05-2020
Inizio lavorazione: 22-05-2020
Data referto: 16-06-2020
Termine lavorazione: 16-06-2020

Dati del paziente:	Cane	maschio	* 16.10.17
	Bassotta A Pelo Lungo		
Proprietario:	Patacconi, Alessia		
Materiale:	Sangue in EDTA		
Data del prelievo:	19-10-2019		

Parametro Risultato Valori di riferimento

Richiesta aggiuntiva del 22.05.2020 al referto 1910-W-53908
primo campione arrivato il: 23.10.2019

Nome: **Zvezda Kovaleni Yago (Leonardo)**
Numero Pedigree: **ROI 19165296**
Numero Microchip: **643094100601029**
Tatuaggio: ---

Malattia delle ossa fragili / Osteogenesi imperfetta - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile di Osteogenesi imperfetta nel gene SERPINH1.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Bassotto a pelo corto e a pelo ruvido

Atrofia retinica progressiva (cord1-PRA) - PCR

Esito: Genotipo N/cord1

Interpretazione: L'animale esaminato è portatore eterozigote della mutazione responsabile della PRA nel gene cord-1.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia non è ancora scientificamente chiarita.

Atrofia retinica progressiva (crd-PRA) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della crd-PRA nel gene NPHP4.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Bassotto a pelo duro

Condrodistrofia (CDDY and IVDD risk) - PCR

Esito: Genotipo CDDY/CDDY

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti della mutazione responsabile della CDDY.

Ereditarietà: autosomica dominante

Condrodisplasia (CDPA) - PCR

Esito: Genotipo CDPA/CDPA

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti della mutazione responsabile della CDPA.

Ereditarietà: autosomica dominante

Lipofuscinosi ceroide neuronale (NCL) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della NCL nel gene PPT1.

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

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)

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

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