

Lecznica: 4674, Klinika Małych Zwierząt , Mieszka 18, 61-689 Poznań tel.61 823 09 97, 61 826 71 86

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07769737

Data przyjęcia materiału: 15.11.2022 Data wyniku: 24.11.2022 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Pordąb Andrzej

Gatunek: Pies Rasa: Lagotto Romagnolo Imię: BEZA Płeć: Samica Data urodzenia: 06-03-2021

Nr Mikrochipu: 616093901542168 Tatuż: --- Księga rodowodowa: PKR.VII- 41992

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

8459 Juvenile epilepsy - Lagotto Romagnolo

Wynik badania nr: 2211-W-24696

Juvenile Epilepsy

Wynik: Genotyp N/N (wolny)

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym i nie jest nosicielem mutacji w genie LGI2 odpowiedzialnej za JE.

typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

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

Księga rodowodowa nr: PKR.VII- 41992
Chip nr: 616093901542168
Tatuż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 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.

8270 Lagotto Storage Disease (LSD)

Wynik badania nr: 2211-W-24696

Badanie genetyczne w kierunku Lagotto Storage Disease (LSD) (PCR)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji

w genie ATG4D stanowiącej przyczynę LSD.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

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

Księga rodowodowa nr: PKR.VII- 41992
Chip nr: 616093901542168
Tatuż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 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: 4674, Klinika Małych Zwierząt , Mieszka 18, 61-689 Poznań tel.61 823 09 97, 61 826 71 86

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07769737

Data przyjęcia materiału: 15.11.2022 Data wyniku: 24.11.2022 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Pordąb Andrzej

Gatunek: Pies Rasa: Lagotto Romagnolo Imię: BEZA Płeć: Samica Data urodzenia: 06-03-2021

Nr Mikrochipu: 616093901542168 Tatuż: --- Księga rodowodowa: PKR.VII- 41992

Badanie	Wynik	Jedn.	Norma
8195 Furnishing			
Wynik badania nr: 2211-W-24696			
Furnishing - PCR			
Wynik: Genotyp F/F			
Interpretacja			
Badany pies jest homozygotą względem allelu F.			
Test wykrywa allele F (furnished) i f (nie-furnished).			
Szereg alleli: F dominuje nad f.			
Księga rodowodowa nr:	PKR.VII- 41992		
Chip nr:	616093901542168		
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.

8308 Neuroaxonal dystrophy (NAD)

wynik badania nr: 2211-W-24696

Neuroaxonal Dystrophy (NAD) - PCR

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym. Zwierzę nie jest nosicielem mutacji w genie TECPR2 odpowiedzialnej za NAD.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy Spanish Waterdog, Lagotto Romagnolo

Księga rodowodowa nr: PKR.VII- 41992
Chip nr: 616093901542168
Tatuż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 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: 4674, Klinika Małych Zwierząt , Mieszka 18, 61-689 Poznań tel.61 823 09 97, 61 826 71 86

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07769737

Data przyjęcia materiału: 15.11.2022 Data wyniku: 24.11.2022 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Pordąb Andrzej

Gatunek: Pies Rasa: Lagotto Romagnolo Imię: BEZA Płeć: Samica Data urodzenia: 06-03-2021

Nr Mikrochipu: 616093901542168 Tatuż: --- Księga rodowodowa: PKR.VII- 41992

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

8127 prcd-PRA* lab. partnerskie

wynik badania nr: 2211-W-24696

PRA-Gentest

Wynik: genotyp N/N (A)

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Zwierzę nie jest nosicielem mutacji w genie PRCD odpowiedzialnej za prcd-PRA.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe potwierdziły korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Australian Cattle Dog, American Cocker Spaniel, American Eskimo Dog, Australian Shepherd, Australian Stumpy Tail Cattle Dog, Bolonka Zwetna, Chesapeake Bay Retriever, Chihuahua, Chinese Crested, English Cocker Spaniel, English Shepherd, Entlebucher Mountain Dog, Finnish Lapphund, German Spitz, Giant Schnauzer, Golden Retriever, Karelian Beardog, Kuvasz, Lagotto Romagnolo, Lapponian Herder, Labrador Retriever, Markiesje, Norwegian Elkhound, Nova Scotia Duck Tolling Retriever, Portugese Water Dog, Poodle, Schipperke, Swedish Lapphund, Silky Terrier, Spanish Water Dog, Swedish Lapphund, Wäller, Yorkshire Terrier, Bolognese.

Księga rodowodowa nr: PKR.VII- 41992
Chip nr: 616093901542168
Tatuż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 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.

Badanie wykonane przez laboratorium współpracujące.

Lecznica: 4674, Klinika Małych Zwierząt , Mieszka 18, 61-689 Poznań tel.61 823 09 97, 61 826 71 86

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07769737

Data przyjęcia materiału: 15.11.2022 Data wyniku: 24.11.2022 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Pordąb Andrzej

Gatunek: Pies Rasa: Lagotto Romagnolo Imię: BEZA Płeć: Samica Data urodzenia: 06-03-2021

Nr Mikrochipu: 616093901542168 Tatuż: --- Księga rodowodowa: PKR.VII- 41992

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

8154 Hyperurikozuria (SLC)

wynik badania nr: 2211-W-24696

Badanie genetyczne w kierunku hiperurikozurii (PCR)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie SLC2A9 stanowiącej przyczynę hiperurikozurii (HUU).

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Księga rodowodowa nr: PKR.VII- 41992
Chip nr: 616093901542168
Tatuż nr: ---

Badania genetyczne zostały wykonane w Laboklin GmbH, Steubenst. 4, Bad Kissingen, Niemcy. Laboratorium jest akredytowane zgodnie z normą DIN EN ISO/IEC 17025:2018 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.

Certyfikat elektroniczny

Od lipca 2022 r. zmieniają się zasady wystawiania certyfikatów .

Certyfikaty wystawiane są w formie elektronicznej w postaci pliku PDF, który będzie do Państwa przesyłany po otrzymaniu wyniku.

Koszt wystawienia certyfikatu elektronicznego to opłata jednorazowa 60 zł od zwierzęcia niezależnie od ilości wystawionych certyfikatów.

Istnieje możliwość otrzymania certyfikatu w wersji papierowej. Koszt wystawienia certyfikatu papierowego to 60 zł za każdy wystawiony certyfikat.

Jako że chcemy przyspieszyć proces przygotowywania i przesyłania certyfikatów, bardzo prosimy o poprawne wypełnianie zleceń lub dokładanie kopii rodowodu do przesłanego zlecenia badania, abyśmy mogli bezbłędnie przygotować certyfikat. W przypadku chęci poprawy, czy też uzupełniania danych, będzie przygotowywany nowy dokument, którego koszt to 100 zł.