

# Mennone, Francesco Cane Beagle



Mr.  
Francesco Mennone

Steubenstraße 4  
97688 Bad Kissingen  
Fax-Nr.: 0971-68546  
Tel.: 0971-72020

**Referto**

Nr.: 1711-W-44874  
Data di arrivo: 25-11-2017  
Data referto: 30-11-2017

Dati del paziente:	Cane	maschio	* 28.11.15	
	Beagle			
Proprietario:	Mennone, Francesco			
Materiale:	tampone			
Data del prelievo:				

Parametro	Risultato	Valori di riferimento
-----------	-----------	-----------------------

Nome:	<b>Massimo Decimo Meridio</b>
Numero Pedigree:	<b>LO1615192</b>
Numero Microchip:	<b>380260120104262</b>
Tatuaggio:	---

Glaucoma primario ad angolo aperto (POAG) - PCR  
Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della POAG nel gene ADAMTS10.

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

Sindrome di Musladin-Lueke - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della MLS nel gene ADAMTSL2.

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

Deficit del Fattore VII - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile di Deficienza del fattore VII nel gene FVII.

Ereditarietà: autosomica recessiva

Una correlazione tra questa mutazione e la malattia è stata ad oggi descritta nelle seguenti razze: Airdale Terrier, Alaskan Klee Kai, Beagle, Schnauzer gigante, Scottish Deerhound

Deficienza di Piruvatochinasi - PCR

Esito: Genotipo N/N

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

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

Abiotrofia cerebellare neonatale (NCCD) - PCR

Esito: Genotipo N/N

Interpretazione: L'animale esaminato è omozigote nei confronti del gene sano. Non è portatore della mutazione responsabile della NCCD nel gene SPTBN2.

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

Sindrome di Imerslund-Gräsbeck (IGS) - PCR

Esito: Genotipo N/N

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

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

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 COL1A2.

Ereditarietà: autosomica recessiva

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

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)

\*\*\* FINE del referto \*\*\*

Hr.Dr. Beitzinger  
Dipl.-Biol. Molekularbiologie