

Mennone, Francesco Cane Beagle



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

Referto

Nr.: 1711-W-44877
 Data di arrivo: 25-11-2017
 Data referto: 01-12-2017

Dati del paziente:	Cane	Femmina	* 29.09.16
	Beagle		
Proprietario:	Mennone, Francesco		
Materiale:	tampone		
Data del prelievo:			

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

Nome:	Primrose Everdeen
Numero Pedigree:	LO 16196072
Numero Microchip:	380260042669553
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/FVII

Interpretazione: L'animale esaminato è portatore eterozigote 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 nelle 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