

<u>Informationen zum Hund</u>		<u>Besitzer</u>
Name d. Hundes:	HELLA VON DER MOONLIGHTRANCH	Michael Kirchgeßner
Rasse:	Labrador Retriever	
Geschlecht:	Hündin	
Wurfstag:	30.06.2016	
Probenmaterial:	EDTA Blut	
ZB Nummer:	16-4451	
Chipnummer	945000005089477	
Probennummer:	180309-8006	Salzburg, am 28.03.2018

Die Identität des Hundes wurde mittels Mikrochip oder Tätowierung durch den Tierarzt oder einer anderen autorisierten Person im Zuge der Probenentnahme bestätigt: **ja**

Genetisches Gesundheitsprofil:

- *Der getestete Hund trägt keine der untersuchten genetischen Erkrankungen*
- *Der getestete Hund ist nicht gefährdet eine der untersuchten genetischen Erkrankungen zu entwickeln*

FREI (clear)	Das Testergebnis „frei“ bedeutet, dass der untersuchte Hund KEINE Mutation für eine bestimmte genetische Erkrankung trägt.
TRÄGER (carrier)	Das Testergebnis „Träger“ bedeutet, dass der untersuchte Hund EINE Kopie der Mutation für eine bestimmte genetische Erkrankung trägt. Der untersuchte Hund muss aber keine klinischen Symptome aufgrund dieser Mutation entwickeln, da meist zwei Kopien einer Mutation für einen Ausbruch einer Erkrankung notwendig sind.
GEFÄHRDET (at risk)	Das Testergebnis „gefährdet“ bedeutet, dass der untersuchte Hund EINE oder ZWEI Kopien der Mutation für eine bestimmte genetische Erkrankung trägt. Abhängig von der Art der Vererbung (rezessive/dominant) einer spezifischen genetischen Erkrankung sind eine oder zwei Mutationen für einen Ausbruch dieser Erkrankung notwendig.

Im Falle eines abweichenden Ergebnis (Träger oder gefährdet) empfehlen wir, dieses Ergebnis mit einem diagnostischen Einzeltest unabhängig vom initialen Screening bestätigen zu lassen.

Name: HELLA VON DER MOONLIGHTRANCH
Chipnummer: 94500005089477
Zuchtbuch Nr.: 16-4451

Rasse: Labrador Retriever
Geschlecht: Hündin
Besitzer: Michael Kirchgeßner

Rassespezifische Ergebnisse

<i>Kongenitales Myasthenes Syndrom (Labrador Retriever Typ)</i>	<i>CMS</i>	autosomal rezessiv	frei (clear)
<i>Degenerative Myelopathie</i>	<i>DM</i>	autosomal rezessiv mit unvollständiger Penetranz	frei (clear)
<i>Elliptozytose</i>		autosomal dominant	frei (clear)
<i>Exercise Induced Collapse</i>	<i>EIC</i>	autosomal rezessiv mit variabler Expressivität	frei (clear)
<i>Hereditäre Nasale Parakeratose</i>	<i>HNPK</i>	autosomal rezessiv	frei (clear)
<i>Hyperurikosurie</i>	<i>HUU</i>	autosomal rezessiv	frei (clear)
<i>Myotubuläre Myopathie 1</i>	<i>XLMTM</i>	X-chromosomal rezessiv	frei (clear)
<i>Narkolepsie (Labrador Retriever Typ)</i>	<i>NARC</i>	autosomal rezessiv	frei (clear)
<i>Progressive Retinaatrophie – Golden Retriever 2</i>	<i>GR-PRA2</i>	autosomal rezessiv	frei (clear)
<i>Progressive Retinaatrophie – Progressive rod-cone Degeneration</i>	<i>PRA-PRCD</i>	autosomal rezessiv	frei (clear)
<i>Pyruvatkinase Defizienz (Labrador Retriever Typ)</i>	<i>PK</i>	autosomal rezessiv	frei (clear)
<i>Skelettale Dysplasie 2</i>	<i>SD2</i>	autosomal rezessiv mit unvollständiger Penetranz	frei (clear)

Salzburg, am 28.03.2018

Im Falle eines abweichenden Ergebnis (Träger oder gefährdet) empfehlen wir, dieses Ergebnis mit einem diagnostischen Einzeltest unabhängig vom initialen Screening bestätigen zu lassen.