

Lecznica: 2699, Gen. Wł. Sikorskiego 61, 44-103 Gliwice, tel. 32 230 63 08, 609088192

Lek. kier: Schneider Renata

Nr zlecenia: 07772677

Data przyjęcia materiału: 26.11.2022 Data wyniku: 16.12.2022 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Banach-Kycia Aurelia

Gatunek: Pies Rasa: Leonberger Imię: CYMES LEO PRESLEY Heksarus Płeć: Samiec Data urodzenia: 13-03-2021

Nr Mikrochipu: 616093901589990 Tatuaż: --- Księga rodowodowa: PKR.II-143948

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

8107 Classic STR DNA profile (ISAG 2006)

wynik badania nr: 2212-W-28420

DNA-profil PCR

imię:	CYMES LEO PRESLEY Heksarus
księga rodowodowa nr:	PKR.II-143948
tatuaż nr:	---
chip nr:	616093901589990

Classic STR DNA-Profile (ISAG 2006) - PCR

Amelogenin:	Y/X
AHT 121:	94/96
AHT 137:	147/147
AHTH 130:	-/-
AHTH 171:	225/233
AHTH 260:	244/246
AHTK 211:	87/91
AHTK 253:	286/286
CXX 279:	116/124
FH 2054:	156/164
FH 2848:	234/234
INRA 21:	95/95
INU 005:	126/130
INU 030:	144/150
INU 055:	214/214
REN 105 L 03:	233/235
REN 162 C 04:	202/204
REN 169 D 01:	212/216
REN 169 O 18:	162/162
REN 247 M 23:	266/268
REN 54 P 11:	234/234
REN 64 E 19:	147/147

Nomenklatura jest oparta na ISAG Comparison Test 2006

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.

Do profilu DNA dołączany jest certyfikat w PDF. Istnieje możliwość otrzymania certyfikatu w wersji papierowej. Koszt wystawienia jednego certyfikatu papierowego to 60 zł.

Prosimy o dokładne sprawdzenie poprawności danych dotyczących zwierzęcia i właściciela. Wszystkie korekty będą nanoszone po ich potwierdzeniu przez lekarza weterynarii. Ewentualne korekty po otrzymaniu oryginału mogą zostać naniesione pod warunkiem odesłania błędnego dokumentu. Ponowne wystawienie certyfikatu jest płatne .

Lecznica: 2699, Gen. Wł. Sikorskiego 61, 44-103 Gliwice, tel. 32 230 63 08, 609088192

Lek. kier: Schneider Renata

Nr zlecenia: 07772677

Data przyjęcia materiału: 26.11.2022 Data wyniku: 16.12.2022 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Banach-Kycia Aurelia

Gatunek: Pies Rasa: Leonberger Imię: CYMES LEO PRESLEY Heksarus Płeć: Samiec Data urodzenia: 13-03-2021

Nr Mikrochipu: 616093901589990 Tatuż: --- Księga rodowodowa: PKR.II-143948

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

8487 Polineuropatia leonbergerów typ 1 (LPN1)

wynik badania nr: 2212-W-28420

Leonberger Polyneuropathy 1 (LPN1) (PCR)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie ARHGEF10 stanowiącej przyczynę LPN1.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

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

Uwaga.

U tej rasy istnieją inne mutacje odpowiedzialne za neuropatię.

Księga rodowodowa nr: PKR.II-143948
Chip nr: 616093901589990
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.

Lecznica: 2699, Gen. Wł. Sikorskiego 61, 44-103 Gliwice, tel. 32 230 63 08, 609088192

Lek. kier: Schneider Renata

Nr zlecenia: 07772677

Data przyjęcia materiału: 26.11.2022 Data wyniku: 16.12.2022 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Banach-Kycia Aurelia

Gatunek: Pies Rasa: Leonberger Imię: CYMES LEO PRESLEY Heksarus Płeć: Samiec Data urodzenia: 13-03-2021

Nr Mikrochipu: 616093901589990 Tatuż: --- Księga rodowodowa: PKR.II-143948

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

8494 Leonberger Polyneuropathy 2 (LPN2)

wynik badania nr: 2212-W-28420

Leonberger Polyneuropathy 2 (LPN2) (PCR)

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:
Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie GJA9 stanowiącej przyczynę LPN2.

Typ dziedziczenia: autosomalny dominujący ze zmienną penetracją

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

Uwaga.
U tej rasy istnieją inne mutacje odpowiedzialne za neuropatię.

Księga rodowodowa nr: PKR.II-143948
Chip nr: 616093901589990
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.

8283 Leukoencephalomyelopathy (LEMP)

Wynik badania nr: 2212-W-28420

Leukoencephalomyelopathy (LEMP) - PCR

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:
Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji

w genie NAPEPLD stanowiącej przyczynę LEMP.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

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

Księga rodowodowa nr: PKR.II-143948
Chip nr: 616093901589990
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: 2699, Gen. Wł. Sikorskiego 61, 44-103 Gliwice, tel. 32 230 63 08, 609088192

Lek. kier: Schneider Renata

Nr zlecenia: 07772677

Data przyjęcia materiału: 26.11.2022 Data wyniku: 16.12.2022 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Banach-Kycia Aurelia

Gatunek: Pies Rasa: Leonberger Imię: CYMES LEO PRESLEY Heksarus Płeć: Samiec Data urodzenia: 13-03-2021

Nr Mikrochipu: 616093901589990 Tatuż: --- Księga rodowodowa: PKR.II-143948

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

8685 LPPN3 (Larynxparalysis with polyneuropathy typ 3)

wynik badania nr:2212-W-28420

Laryngeal paralysis with polyneuropathy type 3 (LPPN3) - PCR

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:
Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie CNTNAP1 stanowiącej przyczynę LPPN3.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy: Labrador Retriever, Leonberger, Saint Bernard.

Księga rodowodowa nr: PKR.II-143948
Chip nr: 616093901589990
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.

Certyfikat. (x 5)

Od lipca 2022 r. zmieniają się zasady wystawianie 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.