

Lecznica: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wlkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8073 Dziedziczna Miopatia (CNM)

wynik badania nr:2101-W-00173

Dziedziczna Miopatia (CNM)

Wynik: genotyp N/N

Interpretacja:

Poddany badaniu pies nie jest nosicielem mutacji w genie PTPLA powodującej dziedziczną miopatię. Osobnik ten nie może przenosić mutacji na potomstwo.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Labrador Retriever. Powyższy test nie wyklucza innych form miopatii.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wlkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8127 prcd-PRA* lab. partnerskie

wynik badania nr: 2101-W-00173

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, Laponian 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: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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.

Badanie wykonane przez laboratorium współpracujące.

Lecznica: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilk. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8152 EIC Exercise Induced Collapse

wynik badania nr:2101-W-00173

EIC/Zapaść wysiłkowa (PCR)

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Zwierzę nie jest nosicielem mutacji w genie DNMI odpowiedzialnej za zapaść wysiłkową (EIC).

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Labrador Retriever, Chesapeake Bay Retriever, Curly-Coated Retriever, Clumber Spaniel, Old English Sheepdog, Boykin Spaniel, Wirehaired Pointer i Pembroke Welsh Corgi.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip Nr: 616093901077350
Tatuaż: ---

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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wlkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8158 Mielopatia degeneracyjna exon

2

wynik badania nr:2101-W-00173

Badanie PCR w kierunku mielopatii degeneracyjnej

Wynik: genotyp N/N (Exon 2)

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym i nie jest nosicielem czynnika wysokiego ryzyka w exonie 2 w obrębie genu SOD1 uznawanego za czynnik predysponujący w kierunku mielopatii degeneracyjnej.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

U Berneńskich Psów Pasterskich mutacja w exonie 1 genu SOD1 również występuje w korelacji z mielopatią degeneracyjną.

Księga rodowodowa nr: ---
Numer chip: 616093901077350
Tatuaż: ---

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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilk. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8421 Hereditary Nasal Parakeratosis (HNPK)

wynik badania nr:2101-W-00173

*Hereditary Nasal parakeratosis (HNPK) - PCR

Wynik: Genotyp N/N (wolny)

Interpretacja: Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Pies nie jest nosicielem mutacji w genie SUV39H2 opisanej jako przyczyna Hereditary Nasal Parakeratosis (HNPK).

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe potwierdziły korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy Labrador Retriever

Księga rodowodowa nr: ---
Numer chip: 616093901077350
Tatuaż: ---

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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8456 Skeletal dysplasia SD2
(dwarfism)

wynik badania nr:2101-W-00173

Dwarfism (Skeletal Dysplasia 2) -PCR

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies jest homozygotą pod względem prawidłowego genu. Zwierzę nie jest nosicielem mutacji w genie COL11A2 odpowiedzialnej za SD2.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy: Labrador Retriever.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip Nr: 616093901077350
Tatuaż: ---

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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wlkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8392 Retinal Dysplasia (OSD)* lab.
partnerskie

wynik badania nr:2101-W-00173

Badanie PCR w kierunku dysplazji siatkówki (OSD)

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym.
Pies nie jest nosicielem mutacji odpowiedzialnej za dysplazję siatkówki (OSD).

Typ dziedziczenia: autosomalny dominujący

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

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8047 Niedobór kinazy pirogronianowej (PK)

wynik badania nr: 2101-W-00173

Niedobór kinazy pirogronianowej (PK)

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Zwierzę nie jest nosicielem mutacji w genie PK-LR odpowiedzialnej za PK.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Labrador Retriever

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8154 Hyperurikozuria (SLC)

wynik badania nr:2101-W-00173

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: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilk. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8067 Narkolepsja

wynik badania nr: 2101-W-00173

Narkolepsja - PCR

Wynik: genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym. Pies nie jest nosicielem mutacji w genie hcrtr2 będącej przyczyną narkolepsji.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny.

Badania naukowe potwierdziły korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u rasy Labrador Retriever.

Księga rodowodowa nr: ---
Numer chip: 616093901077350
Tatuaż: ---

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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8572 Cystynuria (Labrador Retriever,
Australian Cattle Dog)

wynik badania nr:2101-W-00173

Cystynuria

Wynik: Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym i nie jest nosicielem mutacji w genie SLC3A1 odpowiedzialnej za cystynurię.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u ras: Labrador Retriever

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wlkp. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8305 X-linked myopathy (XL-MTM)

wynik badania nr:2101-W-00173

X-linked Myopathy (XL-MTM) - PCR

Wynik: Genotyp samica X(N)/X(N), samiec X(N)/Y

Interpretacja:

Badany pies jest homozygotą względem prawidłowego allelu i nie jest nosicielem mutacji w genie MTM1 odpowiedzialnej za XL-MTM.

Typ dziedziczenia: recesywne, sprzężone z chromosomem X

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

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilk. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8601 Alexander disease (AxD)

Wynik badania nr:2101-W-00173

Alexander Disease - PCR

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie GFAP stanowiącej przyczynę Alexander Disease.

Typ dziedziczenia: autosomalny dominujący

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

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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: 2992 Śmigielskiego 10 D Ostrów Wilk. tel.: 062 592 04 04

Lek. kier:

Nr zlecenia: 07757878

Data przyjęcia materiału: 31.12.2020 Data wyniku: 29.01.2021 Materiał: Krew EDTA

Właściciel: Szmaj Małgorzata

Gatunek: Pies Rasa: Labrador Retriever Imię: Play Mor Babushka Płeć: Samica Wiek: 31-10-2019 Identyfikator: 616 093 901 077 350

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

8602 Obesity/Otyłość

Wynik badania nr:2101-W-00173

Obesity - PCR

Wynik: Genotyp N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie POMC stanowiącej przyczynę Obesity.

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Labrador Retriever, Flat Coated Retriever.

Księga rodowodowa nr: ---
Chip nr: 616093901077350
Tatuaż 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.