

Fax : 0043/3462636013

LABOKLIN

LABOR FÜR KLINISCHE DIAGNOSTIK GMBH & CO. KG

LABOKLIN GmbH, Paul-Hahn-Str. 3, 4020 Linz

Tierklinik Deutschlandsberg
Mag. Albert Payer
Erlenweg 6
8530 Deutschlandsberg
Österreich

Untersuchungsbefund Nr.: 2406-A-48730
 Probeneingang: 05.06.2024
 Datum Befund: 11.06.2024
 Untersuchungsbeginn: 05.06.2024
 Untersuchungsende: 11.06.2024
 Befundstatus: Endbefund

Tierart:	Hund
Rasse:	Irish Red and White Setter
Geschlecht:	weiblich
Name:	Brianna
Zuchtbuchnummer:	ÖHZZ IRWS 425
Chipnummer:	972274200525361
Geburtsdatum / Alter:	23.12.2023
Probenmaterial:	EDTA-Blut
Probenentnahme:	03.06.2024
Patientenbesitzer:	Löffler-Sinnitsch / Löffler
EDV-Nummer / Befund-ID:	29777V1

Canine Leukozyten-Adhäsionsdefizienz (CLAD) - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für CLAD im ITGB2-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Irish Setter, Irish Red and White Setter

von-Willebrand-Erkrankung Typ I (vWD1) - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für vWD Typ I im vWF-Gen.

Erbgang: autosomal-dominant mit variabler Penetranz

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Berner Sennenhund, Coton de Tulear, Deutscher Pinscher, Dobermann, Drentse Patrijshond, Irish Setter, Irish Red and White Setter, Kerry Blue Terrier, Kromfohländer, Manchester Terrier, Papillon, Pembroke Welsh Corgi, Pudel und Stabyhoun.

Befund-Nr.: 2406-A-48730

**Progressive Retinaatrophie (rcd1-PRA) - PCR**

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für die rcd1-PRA im PDEB-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Irish Setter, Irish Red&White Setter

Progressive Retinaatrophie (rcd4 PRA) - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für rcd4-PRA im C2orf71-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Altdönischer Vorstehhund, Australian Cattle Dog, English Setter, Gordon Setter, Irish Red&White Setter, Irish Setter, Kleiner Münsterländer, Polski Owczarek Nizinny, Polski Owczarek Podhalanski, Pudeln, Tibet Terrier

ACHTUNG: Es ist davon auszugehen, dass es weitere bisher unbekannte ursächliche Mutationen gibt, da etwa 10% der erkrankten Hunde der Rassen Irish und Gordon Setter und etwa 80% der kranken Hunde der Rasse Tibet Terrier diese Mutation nicht tragen.

Das Ergebnis gilt nur für das im Labor eingegangene Probenmaterial. Die Verantwortung für die Richtigkeit der Angaben zu den eingesandten Proben liegt beim Einsender. Gewährleistungsverpflichtungen dafür können nicht übernommen werden. Schadensersatzverpflichtungen sind, soweit gesetzlich zulässig, auf den Rechnungswert der durchgeführten Untersuchung/en beschränkt, im Übrigen haften wir nur für Vorsatz und grobe Fahrlässigkeit, soweit gesetzlich möglich.

Weitere Genveränderungen, die ebenfalls die Ausprägung der Erkrankung/Merkmale beeinflussen können, können nicht ausgeschlossen werden. Die Untersuchung/en erfolgte/n nach dem derzeitigen allgemeinen wissenschaftlichen Kenntnisstand.

Das Labor ist für die auf diesem Befund aufgeführten Untersuchungen akkreditiert nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018

(ausgenommen Partnerlabor-Leistungen).

Kurierkosten-Anteil

Fr. Eva Kahnt
Laborleitung***** ENDE des Befundes *****Rechnungsbetrag netto EUR 152.34
Eine Rechnungserstellung erfolgt separat an Praxis.

Befund-Nr.: 2406-A-48730

LABOKLIN

LABOR FÜR KLINISCHE DIAGNOSTIK GMBH & CO. KG



Laboklin App