

DNA-Analyseergebnisse

Duke of Spotted-Parti

DogCheck

Besitzer
Waleria Domscheit

Chipnummer
276094500238992

Probennummer
200701-20727

Wurfstag
23.09.2014

Geschlecht
Rüde

Hundenname
Duke of Spotted-Parti

Probenmaterial
EDTA Blut

Rasse
Großpudel

ZB Nummer
DHS 1517737 PU

Die Identität des Tieres wurde mittels Mikrochips oder Tätowierung durch den Tierarzt oder einer anderen autorisierten Person im Zuge der Probenentnahme bestätigt:

Ja, Dr. Kratz, 56253 Treis-Karden, Deutschland

Mögliche Ergebnisse

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.

TRÄGER (carrier) / GEFÄHRDET (at risk)

Das Testergebnis „Träger/gefährdet“ weist darauf hin, dass der untersuchte Hund EINE Kopie der Mutation trägt, die eine bestimmte genetische Erkrankung verursacht. Aufgrund der Art der Vererbung kann bereits EINE mutierte Kopie des Gens zu einem Ausbruch der Erkrankung führen. Hunde mit nur einer Kopie weisen möglicherweise weniger stark ausgeprägte Symptome auf, als Hunde die zwei veränderte Kopien des Gens tragen.

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 einer spezifischen genetischen Erkrankung sind eine oder zwei Mutationen für einen Ausbruch dieser Erkrankung notwendig.

KEIN ERGEBNIS

Das Testergebnis „Kein Ergebnis“ deutet darauf hin, dass im Zuge der Analysen kein Ergebnis für eine spezifische Krankheit / Eigenschaft Ihres Hundes ermittelt werden konnte. Das bedeutet nicht, dass Ihr Hund ein Träger oder gefährdet für diese Erkrankung ist. Es gibt verschiedene Gründe, warum ein bestimmter Test fehlschlagen kann. Das können einzigartige Variationen in bestimmten Regionen in der DNA sein, die dazu führen, dass ein Test nicht erfolgreich abgeschlossen werden kann und somit kein Ergebnis liefert. Es kann auch sein, dass bei der Entnahme der Mundschleimhautprobe zu wenige Zellen haften blieben und so zu wenig Material für die Analyse vorhanden war. Auch Bakterien oder Pilze, die sich bei nicht ausreichender Trocknung der Bürstchen auf diesen vermehren können, können sich negativ auf die Analysequalität auswirken. Ergebnisse mit mindestens 90% erfolgreichen Analysen werden als akzeptabel angesehen. Sollte Ihr Hund eine nicht akzeptable Zahl von ausgefallenen Resultaten zeigen, werden wir Sie für die Zusendung von neuem Probenmaterial kontaktieren

Rassespezifische Erkrankungen

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------|
| Chondrodystrophie & Veranlagung zu Bandscheibenvorfällen - IVDD | N/N | frei (clear) |
| Degenerative Myelopathie - DM | N/N | frei (clear) |
| Degenerative Myelopathie (Klassische Variante) | 0 | |
| Degenerative Myelopathie (Berner Sennenhund Variante) | 0 | |
| GM2 Gangliosidose (Pudel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Hereditärer Katarakt - HC | N/N | frei (clear) |
| Hyperurikosurie - HUU | N/N | frei (clear) |
| Multidrug Resistance 1 - MDR1 | N/N | frei (clear) |
| Neonatale Enzephalopathie mit Krampfanfällen - NEWS | N/N | frei (clear) |
| Osteochondrodysplasie - OCD | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-PRCD Progressive Rod-Cone Degeneration | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-rcd4 Rod-Cone Dysplasie 4 | N/N | frei (clear) |
| Von Willebrand Erkrankung I - VWDI | N/N | frei (clear) |

Rassespezifische Fellfarben und Fellbeschaffenheiten

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---------------------------------------|--------------|---|
| A Lokus - Agouti | ay/a | Sable (Zobel) (Träger von rezessivem Schwarz) |
| B Lokus - Braun | B/b oder b/b | Schwarze Fellfarbe und Träger von Braun oder braune Fellfarbe |
| B Lokus (Braun) - ba | 0 | |
| B Lokus (Braun) - bc | 0 | |
| B Lokus (Braun) - bd | 1 | |
| B Lokus (Braun) - bs | 1 | |
| D Lokus - Farbverdünnung | D/D | Keine Farbverdünnung |
| D Lokus (Farbverdünnung) - Variante 1 | 0 | |
| D Lokus (Farbverdünnung) - Variante 2 | 0 | |
| E Lokus - Gelb/Rezessiv Rot | E/E | Schwarze Fellfarbe |
| K Lokus - Dominantes Schwarz | KB/ky | Keine Agouti-Expression möglich |

Fellfarben und Fellbeschaffenheiten

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|--------------|---|
| A Lokus - Agouti | ay/a | Sable (Zobel) (Träger von rezessivem Schwarz) |
| As Lokus - Sattel | As/As | Sattel |
| B Lokus - Braun | B/b oder b/b | Schwarze Fellfarbe und Träger von Braun oder braune Fellfarbe |
| B Lokus (Braun) - ba | 0 | |
| B Lokus (Braun) - bc | 0 | |
| B Lokus (Braun) - bd | 1 | |
| B Lokus (Braun) - bs | 1 | |
| Brachycephalie - Schnauzenlänge | BR/BR | Mittellänge bis lange Schnauze |
| Chondrodysplasia (CDPA) | cd/cd | Normale Beinlänge |
| Cu Lokus - Locken | CuC/CuC | Locken |
| D Lokus - Farbverdünnung | D/D | Keine Farbverdünnung |
| D Lokus (Farbverdünnung) - Variante 1 | 0 | |
| D Lokus (Farbverdünnung) - Variante 2 | 0 | |
| E Lokus - Gelb/Rezessiv Rot | E/E | Schwarze Fellfarbe |
| Eg Lokus - Grizzle (Afghanischer Windhund Typ) | N/N | Merkmal genetisch nicht vorhanden |
| Eh Lokus - Sable/Zobel (Cocker Spaniel Typ) | N/N | Merkmal genetisch nicht vorhanden |
| Em Lokus - Schwarze Maske | Em/Em | Melanistische Maske |
| Geschlechtsbestimmung | X/Y | Männlich |
| H Lokus -Harlekin (Deutsche Doggen Typ) | h/h | Kein Harlekin |
| Hr Lokus - Haarlosigkeit (Mexican Hairless, Peruvian Hairless & Chin.Crested Typ) | hr/hr | Keine Haarlosigkeit |
| I Lokus - Intensität | i/i | Reduzierte Intensität, Aufhellungen möglich |
| IC Lokus - Improper Coat/Furnishing/Rauhhaar | F/F | Furnishing |
| K Lokus - Dominantes Schwarz | KB/ky | Keine Agouti-Expression möglich |

Fellfarben und Fellbeschaffenheiten

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|---|
| L Lokus - Langhaar | l/l | Langhaar |
| L Lokus (Langhaar) - Variante 1 | 2 | |
| L Lokus (Langhaar) - Variante 2 | 0 | |
| M Lokus - Merle | m/m | Kein Merle |
| Polydaktylie - Afterkrallen | pd/pd | Normalen Zehen (wahrsch. keine Afterkrallen) |
| S Lokus - Weißscheckung, Parti oder Piebald | sp/sp | Weißscheckung (Piebald) |
| SD Lokus - Shedding | sd/SD | Moderater Haarverlust |
| T Lokus - Natural Bobtail / Stummelrute | t/t | Normale Rutenlänge |

Atmung

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--------------------------------------|---------|----------------|
| Akutes Atemnotsyndrom - ARDS | N/N | frei (clear) |
| Inflammatory Pulmonary Disease - IPD | N/N | frei (clear) |
| Primäre Ziliäre Dyskinesie - PCD | N/N | frei (clear) |

Augen

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------|
| Collie Eye Anomaly - CEA | N/N | frei (clear) |
| Cone Degeneration - CD | N/N | frei (clear) |
| Cone Degeneration - CD (Deutsch Kurzhaar Typ) | N/N | frei (clear) |
| Cone Degeneration - CD (Deutscher Schäferhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| Cone Degeneration - CD (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Dry Eye Curly Coat Syndrome - CKSID | N/N | frei (clear) |
| Frühe Retinale Degeneration - ERD (Norwegischer Elchhund) | N/N | frei (clear) |
| Glaukom - PCAG (Border Collie Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Alaskan Husky Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Portugiesischer Wasserhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Shiba Inu Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM2 Gangliosidose (Pudel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Hereditärer Katarakt - HC | N/N | frei (clear) |
| Hereditärer Katarakt - HC (Australian Shepherd Typ) | N/N | frei (clear) |
| Juvenile Kehlkopfparalyse & Polyneuropathie - JLPP | N/N | frei (clear) |
| Kongenitale Stationäre Nachtblindheit - CSNB (Briard Typ) | N/N | frei (clear) |
| Makuladystrophie - MCD (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Multifokale Retinopathie 1 - CMR1 | N/N | frei (clear) |
| Multifokale Retinopathie 2 - CMR2 | N/N | frei (clear) |
| Multifokale Retinopathie 3 - CMR3 | N/N | frei (clear) |

Augen

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Polyneuropathie mit Okularen Abnormalitäten & Neuronaler Vakuolisierung - POAVN | N/N | frei (clear) |
| Primäre Linsenluxation - PLL | N/N | frei (clear) |
| Primäres Offenwinkelglaukom & Primäre Linsenluxation - POAG/PLL (Shar Pei Typ) | N/N | frei (clear) |
| Primäres Offenwinkelglaukom - POAG (Basset Fauve de Bretagne Typ) | N/N | frei (clear) |
| Primäres Offenwinkelglaukom - POAG (Basset Hound Typ) | N/N | frei (clear) |
| Primäres Offenwinkelglaukom - POAG (Beagle Typ) | N/N | frei (clear) |
| Primäres Offenwinkelglaukom - POAG (Norwegischer Elchhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie (Basenji Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA5 (Riesenschnauzer Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - CNGA1-PRA (Shetland Sheepdog Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - gPRA | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - GR-PRA1 Golden Retriever Typ 1 | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - GR-PRA2 Golden Retriever Typ 2 | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PAP-PRA1 (Papillon & Phalene Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-crd1 Cone-Rod Dystrophie 1 | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-crd2 Cone-Rod Dystrophie 2 | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-crd3 Cone-Rod Dystrophie 3 | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-crd4/cord1 Cone-Rod Dystrophie 4 | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-D (Bullmastiff/Mastiff Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-PRCD Progressive Rod-Cone Degeneration | N/N | frei (clear) |

Augen

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------------------|
| Progressive Retinaatrophie - PRA-rcd1 Rod-Cone Dysplasie (Irish Setter Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-rcd1a Rod-Cone Dysplasie (Sloughi Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-rcd3 Rod-Cone Dysplasie 3 | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA-rcd4 Rod-Cone Dysplasie 4 | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - PRA3 (Tibet-Terrier & Tibet-Spaniel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Progressive Retinaatrophie - XLPRA1 X-chromosomal 1 | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Progressive Retinaatrophie PRA crd/SWD Cone-Rod Dystrophie | N/N | frei (clear) |
| Retinale-Okulo-Skeletale-Dysplasie 1 - RD/OSD1 (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Retinale-Okulo-Skeletale-Dysplasie 2 - RD/OSD2 (Samojede Typ) | N/N | frei (clear) |
| Stargardt Krankheit - Morbus Stargardt - STGD | N/N | frei (clear) |

Blut und Blutgerinnung

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------------------|
| Canines Scott Syndrom - CSS | N/N | frei (clear) |
| Elliptozytose | N/N | frei (clear) |
| Faktor VII Defizienz | N/N | frei (clear) |
| Faktor XI Defizienz | N/N | frei (clear) |
| Glanzmann Thrombastenie - GT (Otterhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| Glanzmann Thrombastenie - GT (Pyrenäenberghund Typ) | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit VII (PFK Defizienz) | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit VII - GSD VII (Wachtelhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| Hämophilie A (Boxer Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Hämophilie A (Deutscher Schäferhund Typ 1) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Hämophilie A (Deutscher Schäferhund Typ 2) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Hämophilie B (Cairn Terrier Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Hämophilie B (Lhasa Apso Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Hämophilie B (Rhodesian Ridgeback Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Katalasedefizienz | N/N | frei (clear) |
| Kongenitale Methämoglobinämie | N/N | frei (clear) |
| Leukozyten Adhäsionsdefizienz III - CLAD III | N/N | frei (clear) |
| May-Hegglin Anomalie - MHA | N/N | frei (clear) |
| P2RY12 Rezeptor Defekt | N/N | frei (clear) |
| Präkallikrein Defizienz | N/N | frei (clear) |

Blut und Blutgerinnung

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Pyruvatdehydrogenasedefizienz - PDP1 | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Basenji Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Mops Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Beagle Typ) | N/N | frei (clear) |
| Thrombopathie (American Eskimo Dog Typ) | N/N | frei (clear) |
| Thrombopathie (Basset Typ) | N/N | frei (clear) |
| Thrombopathie (Neufundländer Typ) | N/N | frei (clear) |
| Von Willebrand Erkrankung I - VWDI | N/N | frei (clear) |
| Von Willebrand Erkrankung II - VWDII | N/N | frei (clear) |
| Von Willebrand Erkrankung III - VWDIII (Kooikerhondje Typ) | N/N | frei (clear) |
| Von Willebrand Erkrankung III - VWDIII (Scottish Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Von Willebrand Erkrankung III - VWDIII (Shetland Sheepdog Typ) | N/N | frei (clear) |

Fortpflanzung

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Persistierendes Müllergang Syndrom - PMDS | N/N | frei (clear) |
| Primäre Ziliäre Dyskinesie - PCD | N/N | frei (clear) |

Haut

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------------------|
| Dry Eye Curly Coat Syndrome - CKSID | N/N | frei (clear) |
| Dystrophe Epidermolysis Bullosa - DEB (Golden Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Ehlers-Danlos Syndrom - EDS | N/N | frei (clear) |
| Ehlers-Danlos Syndrom (Variante 1) | 0 | |
| Ehlers-Danlos Syndrom (Variante 2) | 0 | |
| Ektodermale Dysplasie (Chesapeake Bay Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Ektodermale Dysplasie - XLHED x-chromosomal (Dackel Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Ektodermale Dysplasie - XLHED x-chromosomal (Schäferhund Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Epidermolytische Hyperkeratose (Norfolk Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Hereditäre Fußballenhyperkeratose - HFH (Irish Terrier & Kromfohrländer Typ) | N/N | frei (clear) |
| Hereditäre Nasale Parakeratose - HNPK (Greyhound Typ) | N/N | frei (clear) |
| Hereditäre Nasale Parakeratose - HNPK (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Ichthyose (Amerikanischer Bulldoggen Typ) | N/N | frei (clear) |
| Ichthyose (Deutsche Dogge Typ) | N/N | frei (clear) |
| Ichthyose (Golden Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Lethale Akrodermatitis - LAD | N/N | frei (clear) |
| Musladin-Lueke Syndrom - MLS | N/N | frei (clear) |
| Nierenzellkarzinom & Noduläre Dermatofibrose - RCND | N/N | frei (clear) |
| Okulokutaner Albinismus - OCA | N/N | frei (clear) |
| Okulokutaner Albinismus - OCA (Kleine Rassen) | N/N | frei (clear) |

Herz

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------|
| Dilatative Kardiomyopathie - DCM (Dobermann Typ Risikofaktor, Variante 1) | N/N | frei (clear) |
| Dilatative Kardiomyopathie - DCM (Dobermann Typ Risikofaktor, Variante 2) | N/N | frei (clear) |
| Dilatative Kardiomyopathie - DCM (Schnauzer Typ) | N/N | frei (clear) |

Hormonsystem

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------|
| Kongenitale Hypothyreose mit Kropfbildung (Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |

Immunsystem

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------------------|
| Katalasedefizienz | N/N | frei (clear) |
| Komplement C3 Defizienz | N/N | frei (clear) |
| Lethale Akrodermatitis - LAD | N/N | frei (clear) |
| Leukozyten Adhäsionsdefizienz I - CLAD I | N/N | frei (clear) |
| Leukozyten Adhäsionsdefizienz III - CLAD III | N/N | frei (clear) |
| Membranitis lignosa (Plasminogen-Mangel) | N/N | frei (clear) |
| Primäre Ziliäre Dyskinesie - PCD | N/N | frei (clear) |
| Schwere Kombinierte Immundefizienz - SCID (Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Schwere Kombinierte Immundefizienz - SCID (Wetterhoun Typ) | N/N | frei (clear) |
| Schwere Kombinierte Immundefizienz - XSCID x-chromosomal (Basset Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Schwere Kombinierte Immundefizienz - XSCID x-chromosomal (Corgi Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Shar-Pei Autoinflammatory Disease | N/N | frei (clear) |
| Trapped Neutrophil Syndrome - TNS | N/N | frei (clear) |
| Zyklische Neutropenie | N/N | frei (clear) |

Krebs

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Nierenzellkarzinom & Noduläre Dermatofibrose - RCND | N/N | frei (clear) |

Leber und Magen-Darm-Trakt

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Diffuse Zystische Renale Dysplasie & Hepatische Fibrose (Norwich Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Gallenblasenmukozele | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit IIIa - GSD IIIa | N/N | frei (clear) |
| Immerslund-Gräsbeck Syndrom - IGS (Beagle Typ) | N/N | frei (clear) |
| Immerslund-Gräsbeck Syndrom - IGS (Border Collie Typ) | N/N | frei (clear) |
| Lundehund Syndrom - LS | N/N | frei (clear) |

Medikamentenstoffwechsel

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|-------------------------------|---------|----------------|
| Multidrug Resistance 1 - MDR1 | N/N | frei (clear) |

Mittelliniendefekte

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------|
| Gaumenspalte & Syndactylie (Nova Scotia Duck Tolling Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Juvenile Kehlkopfparalyse & Polyneuropathie - JLPP | N/N | frei (clear) |

Muskel- und Skelettsystem

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------|
| Alaskan Malamute Polyneuropathie - AMP | N/N | frei (clear) |
| Chondrodysplasie (Karel. Bärenhund & Norweg. Elchhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| Chondrodystrophie & Veranlagung zu Bandscheibenvorfällen - IVDD | N/N | frei (clear) |
| Craniomandibuläre Osteopathie - CMO | N/N | frei (clear) |
| Degenerative Myelopathie - DM | N/N | frei (clear) |
| Degenerative Myelopathie (Klassische Variante) | 0 | |
| Degenerative Myelopathie (Berner Sennenhund Variante) | 0 | |
| Degenerative Myelopathie - Early-Onset Modifikator (Pembroke Welsh Corgi Typ) | N/N | frei (clear) |
| Erbliche Myopathie (Deutsche Dogge Typ) | N/N | frei (clear) |
| Exercise-Induced Collapse - EIC | N/N | frei (clear) |
| Gaumenspalte & Syndactylie (Nova Scotia Duck Tolling Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit IIIa - GSD IIIa | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit VII (PFK Defizienz) | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit VII - GSD VII (Wachtelhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Alaskan Husky Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Portugiesischer Wasserhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Shiba Inu Typ) | N/N | frei (clear) |
| Greyhound Polyneuropathie | N/N | frei (clear) |
| Juvenile Kehlkopfparalyse & Polyneuropathie - JLPP | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ I - MPS I | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ VII - MPS VII (Schäferhund Typ) | N/N | frei (clear) |

Muskel- und Skelettsystem

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------------|---|
| Muskeldystrophie - GRMD (Golden Retriever Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Musladin-Lueke Syndrom - MLS | N/N | frei (clear) |
| Myostatin Defizienz (Whippet & Windsprite Typ) | N/N | frei (clear) |
| Myotonia Congenita (Australian Cattle Dog Typ) | N/N | frei (clear) |
| Myotonia Congenita (Schnauzer Typ) | N/N | frei (clear) |
| Myotubular Myopathie 1 - XLMTM | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Myotubular Myopathie 1 - XLMTM (Rottweiler Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose - NCL (Tibet Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Osteochondrodysplasie - OCD | N/N | frei (clear) |
| Osteogenesis Imperfecta - OI (Beagle Typ) | N/N | frei (clear) |
| Osteogenesis Imperfecta - OI (Dackel Typ) | Kein Ergebnis | Kein Ergebnis |
| Osteogenesis Imperfecta - OI (Golden Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pembroke Welsh Corgi Duchenne Muskeldystrophie | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Polydaktylie - Afterkralle | pd/pd | Normalen Zehen (wahrsch. keine Afterkrallen) |
| Polyneuropathie Typ 1 - LPN1 (Leonberger & Bernhardiner Typ) | N/N | frei (clear) |
| Polyneuropathie Typ 2 - LPN2 (Leonberger Typ) | N/N | frei (clear) |
| Retinale-Okulo-Skeletale-Dysplasie 1 - RD/OSD1 (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Retinale-Okulo-Skeletale-Dysplasie 2 - RD/OSD2 (Samojede Typ) | N/N | frei (clear) |
| Skeletale Dysplasie 2 - SD2 | N/N | frei (clear) |
| Spinaler Dysraphismus | Kein Ergebnis | Kein Ergebnis |

Muskel- und Skelettsystem

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|------------------------------------|---------|----------------|
| Spondylocostal Dysostosis | N/N | frei (clear) |
| Van Den Ende-Gupta Syndrom - VDEGS | N/N | frei (clear) |
| Zentronukleäre Myopathie - CNM | N/N | frei (clear) |

Neurologie

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------|
| Akrales Mutilationssyndrom - AMS | N/N | frei (clear) |
| Alaskan Husky Enzephalopathie - AHE | N/N | frei (clear) |
| Alaskan Malamute Polyneuropathie - AMP | N/N | frei (clear) |
| Benigne Familiäre Juvenile Epilepsie - BFJE (Lagotto Romagnolo Typ) | N/N | frei (clear) |
| Canine Multiple Systemdegeneration - CMS (Chinese Crested Typ) | N/N | frei (clear) |
| Canine Multiple Systemdegeneration - CMS (Kerry Blue Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Dandy-Walker-Syndrom - DWLS | N/N | frei (clear) |
| Degenerative Myelopathie - DM | N/N | frei (clear) |
| Degenerative Myelopathie (Klassische Variante) | 0 | |
| Degenerative Myelopathie (Berner Sennenhund Variante) | 0 | |
| Degenerative Myelopathie - Early-Onset Modifikator (Pembroke Welsh Corgi Typ) | N/N | frei (clear) |
| Episodic Falling Syndrome - EFS | N/N | frei (clear) |
| Exercise-Induced Collapse - EIC | N/N | frei (clear) |
| Fukosidose | N/N | frei (clear) |
| Globoidzell Leukodystrophie - GLD (Irish Setter Typ) | N/N | frei (clear) |
| Globoidzell Leukodystrophie - GLD (Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Alaskan Husky Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Portugiesischer Wasserhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Shiba Inu Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM2 Gangliosidose (Pudel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Greyhound Polyneuropathie | N/N | frei (clear) |

Neurologie

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Hyperekplexie (Startle Erkrankung) | N/N | frei (clear) |
| Hypomyelinisierung (Weimaraner Typ) | N/N | frei (clear) |
| Juvenile Kehlkopfparalyse & Polyneuropathie - JLPP | N/N | frei (clear) |
| Juvenile Myoklonische Epilepsie - JME (Rhodesian Ridgeback Typ) | N/N | frei (clear) |
| L-2-Hydroxyglutarazidurie - L-2-HGA (Staffordshire Bullterrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Lysosomale Speicherkrankheit - LSD (Lagotto Romagnolo Typ) | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ I - MPS I | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ IIIA - MPS IIIA (Dackel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ IIIA - MPS IIIA (Neuseeländischer Huntaway Typ) | N/N | frei (clear) |
| Musladin-Lueke Syndrom - MLS | N/N | frei (clear) |
| Myotonia Congenita (Australian Cattle Dog Typ) | N/N | frei (clear) |
| Myotonia Congenita (Schnauzer Typ) | N/N | frei (clear) |
| Narkolepsie (Dackel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Narkolepsie (Doberman Typ) | N/N | frei (clear) |
| Narkolepsie (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neonatale Enzephalopathie mit Krampfanfällen - NEWS | N/N | frei (clear) |
| Neonatale Kortikale Zerebelläre Degeneration - NCCD | N/N | frei (clear) |
| Neuroaxonale Dystrophie - NAD (Rottweiler Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuroaxonale Dystrophie - NAD (Spanischer Wasserhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose - NCL (Tibet Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |

Neurologie

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------------|----------------|
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 1 - NCL1 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 1 - NCL1 (Cane Corso Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 10 - NCL10 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 12 - NCL12 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 2 - NCL2 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 4A - NCL4A | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 5 - NCL5 (Australian Cattle Dog/Border Collie Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 5 - NCL5 (Golden Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 6 - NCL6 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 7 - NCL7 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 8 - NCL8 (Australian Shepherd Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 8 - NCL8 (Setter Typ) | N/N | frei (clear) |
| Paroxysmale Dyskinesie - PxD | N/N | frei (clear) |
| Polyneuropathie Typ 1 - LPN1 (Leonberger & Bernhardiner Typ) | N/N | frei (clear) |
| Polyneuropathie Typ 2 - LPN2 (Leonberger Typ) | N/N | frei (clear) |
| Retinale-Okulo-Skeletale-Dysplasie 2 - RD/OSD2 (Samojede Typ) | N/N | frei (clear) |
| Sensorische Neuropathie - SN (Border Collie Typ) | N/N | frei (clear) |
| Spinaler Dysraphismus | Kein Ergebnis | Kein Ergebnis |
| Spinozerebelläre Ataxie - SCA | N/N | frei (clear) |
| Spinozerebelläre Ataxie / Late Onset - LOA | N/N | frei (clear) |

Neurologie

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Zerebelläre Ataxia (Finnish Hound Typ) | N/N | frei (clear) |
| Zerebelläre Degeneration - CA | N/N | frei (clear) |
| Zerebelläre Kortikale Degeneration - CCD | N/N | frei (clear) |

Neuromuskulär

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------|
| Episodic Falling Syndrome - EFS | N/N | frei (clear) |
| Globoidzell Leukodystrophie - GLD (Irish Setter Typ) | N/N | frei (clear) |
| Globoidzell Leukodystrophie - GLD (Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Hyperekplexie (Startle Erkrankung) | N/N | frei (clear) |
| Kongenitales Myasthenes Syndrom - CMS (Jack Russell Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Kongenitales Myasthenes Syndrom - CMS (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Kongenitales Myasthenes Syndrom - CMS (Old Danish Pointer Typ) | N/N | frei (clear) |
| Musladin-Lueke Syndrom - MLS | N/N | frei (clear) |
| Polyneuropathie mit Okularen Abnormalitäten & Neuronaler Vakuolisierung - POAVN | N/N | frei (clear) |
| Pompe'sche Krankheit (Morbus Pompe oder Glykogenspeicherkrankheit Typ II) | N/N | frei (clear) |

Stoffwechsel

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Fukosidose | N/N | frei (clear) |
| Globoidzell Leukodystrophie - GLD (Irish Setter Typ) | N/N | frei (clear) |
| Globoidzell Leukodystrophie - GLD (Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit Ia - GSD Ia | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit IIIa - GSD IIIa | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit VII (PFK Defizienz) | N/N | frei (clear) |
| Glykogenspeicherkrankheit VII - GSD VII (Wachtelhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Alaskan Husky Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Portugiesischer Wasserhund Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM1 Gangliosidose (Shiba Inu Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM2 Gangliosidose (Japan Chin Typ) | N/N | frei (clear) |
| GM2 Gangliosidose (Pudel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Immerslund-Gräsbeck Syndrom - IGS (Beagle Typ) | N/N | frei (clear) |
| Immerslund-Gräsbeck Syndrom - IGS (Border Collie Typ) | N/N | frei (clear) |
| L-2-Hydroxyglutarazidurie - L-2-HGA (Staffordshire Bullterrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Lysosomale Speicherkrankheit - LSD (Lagotto Romagnolo Typ) | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ I - MPS I | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ IIIA - MPS IIIA (Dackel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ IIIA - MPS IIIA (Neuseeländischer Huntaway Typ) | N/N | frei (clear) |
| Mukopolysaccharidose Typ VII - MPS VII (Schäferhund Typ) | N/N | frei (clear) |

Stoffwechsel

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|---|---------|----------------|
| Neuronale Zeroidlipofuszinose - NCL (Tibet Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 1 - NCL1 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 1 - NCL1 (Cane Corso Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 10 - NCL10 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 12 - NCL12 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 2 - NCL2 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 4A - NCL4A | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 5 - NCL5 (Australian Cattle Dog/Border Collie Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 5 - NCL5 (Golden Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 6 - NCL6 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 7 - NCL7 | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 8 - NCL8 (Australian Shepherd Typ) | N/N | frei (clear) |
| Neuronale Zeroidlipofuszinose 8 - NCL8 (Setter Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pompe'sche Krankheit (Morbus Pompe oder Glykogenspeicherkrankheit Typ II) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatdehydrogenasedefizienz - PDP1 | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Basenji Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Mops Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Pyruvatkinasedefizienz - PKD (Beagle Typ) | N/N | frei (clear) |

Urogenitaltrakt

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|-------------|-------------------------------|
| Cystinurie (Australian Cattle Dog Typ) | N/N | frei (clear) |
| Cystinurie (Labrador Retriever Typ) | N/N | frei (clear) |
| Cystinurie (Neufundländer Typ) | N/N | frei (clear) |
| Cystinurie (Zwergpinscher Typ) | N/N | frei (clear) |
| Cystinurie Typ 3 (Bulldoggen Typ Risikofaktor, Variante 1 & 2) | N/N | frei (clear) |
| Cystinurie Typ 3 (Bulldoggen Typ Risikofaktor, Variante 1) | 0 | |
| Cystinurie Typ 3 (Bulldoggen Typ Risikofaktor, Variante 2) | 0 | |
| Cystinurie Typ 3 (Bulldoggen Typ Risikofaktor, Variante 3) | N/N | frei (clear) |
| Diffuse Zystische Renale Dysplasie & Hepatische Fibrose (Norwich Terrier Typ) | N/N | frei (clear) |
| Familiäre Nephropathie - FN (Cocker Spaniel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Familiäre Nephropathie - FN (English Springer Spaniel Typ) | N/N | frei (clear) |
| Hereditäre Nephritis (Samojed Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Hyperurikosurie - HUU | N/N | frei (clear) |
| Nierenzellkarzinom & Noduläre Dermatofibrose - RCND | N/N | frei (clear) |
| Persistierendes Müllergang Syndrom - PMDS | N/N | frei (clear) |
| Primäre Hyperoxalurie - PH1 | N/N | frei (clear) |
| Primäre Ziliäre Dyskinesie - PCD | N/N | frei (clear) |
| Protein Losing Nephropathie - PLN | N/N und N/N | frei (clear) und frei (clear) |
| Protein Losing Nephropathy (Variante 1) | 0 | |
| Protein Losing Nephropathy (Variante 2) | 0 | |
| Urolithiasis (Native American Indian Dog Typ) | N/N | frei (clear) |

Zähne

| Genetische Analyse | Genotyp | Interpretation |
|--|---------|----------------------------|
| Amelogenesis Imperfecta - AI | N/N | frei (clear) |
| Dentale Hypomineralisierung | N/N | frei (clear) |
| Ektodermale Dysplasie - XLHED x-chromosomal (Dackel Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |
| Ektodermale Dysplasie - XLHED x-chromosomal (Schäferhund Typ) | N/Y | männlich frei (male clear) |



Dr. rer. nat. A.M. Geretschläger

Die Genauigkeit und Präzision des Tests wurden vom Labor genauestens überprüft. Da alle durchgeführten Analysen DNA-basiert sind, können in seltenen Fällen seltene genomische Variationen die Analysen beeinflussen und zu abweichenden Ergebnissen führen. Sollten Sie der Meinung sein, dass bei den Ergebnissen ein Fehler vorliegt, wenden Sie sich bitte für eine weitere Evaluierung umgehend an unser Labor.