

**Lecznica: 1813 Tatrzńska 63 paw. 40, Łódź, tel.: 42 670 17 62**

Lek. kier: Czekalski Tadeusz

**Nr zlecenia: 07767914**

Data przyjęcia materiału: 16.12.2021 Data wyniku: 27.12.2021 Materiał: Krew EDTA

**Właściciel: Owczarek Katarzyna**

**Gatunek: Pies Rasa: Entlebucher Imię: CZILA Płeć: Samica Wiek: 2 lata Identyfikator: 616096700035038**

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

8127 prcd-PRA\* lab. partnerskie

wynik badania nr: 2112-W-41962

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, Lapponian 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: ---  
Numer chip: 616096700035038  
Tatuaż: ---

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.

Badanie wykonane przez laboratorium współpracujące.