



ROYAL CANIN® &



Zwei starke Partner!

Urkunde

Katalognr.: 244

IHA TULLN 2020 (CRUFTS QUALIFIKATION)

26. September 2020

AUSTRALIAN SHEPHERD

ZWISCHENKLASSE

TRUSTY EYES AUSSIES BARNABY'S WALK

LIEBL SABINE

Formwert:

Vorzüglich 2, Res. CACA



... weil wir Hunde lieben



Österreichischer Kynologenverband

IHR PARTNER IN HUNDEFRAGEN

IHA TULLN 2020 (CRUFTS QUALIFIKATION)

Rasse Australian Shepherd		Katalog-Nr. 244	Ring-Nr. 4
Name des Hundes TRUSTY EYES AUSSIES BARNABY'S WALK		Geschlecht Rüde	
Zuchtbuch-Nr. ÖHZB/ASH 3703	Wurf-Datum 12.01.2019	Klasse Zwischenklasse	
Besitzer LIEBL SABINE		Datum 26.09.2020	
BESCHREIBUNG		BEWERTUNG	
typischer Rüde, passende Größe und Länge, typische Knochen, Kopf ziemlich kurz aber schön, linkes Ohr könnte besser getragen sein, Augen ziemlich rundlich groß, vorzüglicher Oberkopf, passende Winkelung, rassetypische Bewegung		✓ Vorzüglich 2	
		✓ Res. CACA	
Name des Richters Brigita Kremser			



&



Zwei starke Partner!

HD - Auswertung

Rasse: AUSTRALIAN SHEPHERD
 Name des Hundes: TRUSTY EYES AUSSIES
 Zuchtbuch Nr.: ASH 3703 BARNABY'S WALK
 Tätowierungs-Chipnummer: 900200000777439
 Besitzer: LIEBL Sabine
 Anschrift: KURZERAGNITZ 3, 84134 GEORGENSTIEFING

Dr. med. vet. Hubert Prommer
 Wanschendorf 217
 8200 Gleisdorf

Tel.: +43 3112 360 80
 Mob.: +43 664 124 85 66
 Fax: +43 3112 360 80 12

Rüde: ☒ Hündin: ☐
 Wurfstag: 12.01.2019
 Datum der Röntgenaufnahme: 10.08.2021

Beurteilung - Röntgenaufnahme(n)

Technische Qualität:	gut	☒ nicht ausreichend	☐ ausreichend
Lagerung:			
Gestreckte Gliedmaßen	symmetrisch	☒ asymmetrisch	geringfügig
	gut gestreckt	☒ ungenügend	
	gut eingedreht	☒ ungenügend	
	parallel zueinander	☒ ungenügend	
Gebeugte Gliedmaßen	symmetrisch	asymmetrisch	geringfügig
	Becken parallel z. Tisch	nicht parallel	
	Beine nach vorn	Beine seitwärts	
	Trochanter sichtbar	verdeckt	
Beckenpfanne			
Gesamteindruck	tief	☒ flach	geringfügig
Kraniale Pfannenkontur	strichförmig	☒ subchondr. Sklerose	
Kraniolaterale Pfannenrand	rund auslaufend	☒ abgeflacht	
		mit Auflagerung	
Oberschenkelkopf			
Gesamteindruck	kugelförmig	☒ zu klein	geringfügig
		Kragenbildung	
		Deformation	
		Lippenbildung	
Gebeugte Gliedmaßen			
Sitz des Kopfes in der Pfanne	tief	lose	geringfügig
Oberschenkelhals	schlank	walzenförmig	
	vom Kopf abgesetzt	unscharf	
	scharf konturiert	Auflagerungen	
		Linie nach MORGAN	
Gelenkspalt			
Gestreckte Gliedmaßen	konzentrisch	☒ divergierend	geringfügig
Gebeugte Gliedmaßen	konzentrisch	divergierend	
Zentrum des Femurkopfes	medial des dorsalen Pfannenrandes	☒ lateral	auf dorsalen Pfannenrand
Messung nach NORBERG	Winkel 105° oder größer	kleiner als 105	☒
		kleiner als 100	
		kleiner als 90	

Beurteilung auf Hüftgelenkdysplasie

OCD: neg. ELBOGEN: neg.

Kein Hinweis		Übergangsform		Leichte HD		Mittlere HD		Schwere HD	
A1	A2	B1	B2	C1	C2	D1	D2	E1	E2
	☒								

Datum:

10.8.21

Dipl. Unterschrift:
 Dr. Hubert Prommer
 8200 Wanschendorf 217
 Tel. 03112/36080 Fax 03112/36080 12



BEFUNDBOGEN AUGENUNTERSUCHUNG

Certificate of eye examination

European College of Veterinary Ophthalmologists

Arbeitskreis Veterinärpharmakologie (AKVO)

Veterinärmedizinische Universität Wien
Klinik für Chirurgie und Augenheilkunde
Veterinärplatz 1, 1210 Wien
Telefon: +43 1 250775330
Telefax: +43 1 250775390

ECVO Reg. Nr. Untersuchung: reg.no. examination

O-A Nr. 1021534

ECVO Reg. Nr. Untersucher: reg.no. examiner

A6

Tier animal

Name: Trusty Eyes Aussies Barnaby's Walk

Rasse: Australian Shepherd

Zuchtbuch Nr.: ASH 3703

Mikrochip Nr.: 90200000777439

Wurfdatum: Tag 12, Monat 01, Jahr 2019

Geschlecht: Weiblich ☒ Männlich ☒

Bisherige Untersuchungen: ☐ Nein ☒ Ja

Wenn abnormal: Datum, Zert. Nr. + Reg. Nr. Unters.

DNA-Tests: ☒ Nein ☐ Ja

Typ, Datum

Eigentümer/Besitzer owner/agent

Name: Sabine Liebl

Adresse: Kurzragnitz 3

Land, PLZ: AT 8413

Wohnort: St. Georgen a.d. Stf.

Der Untersucher wurde über die Bestimmungen des nationalen Untersuchungsprogrammes (AKVO) und des European College of Veterinary Ophthalmologists (ECVO) informiert und ist damit einverstanden. Er bestätigt, dass das zur Untersuchung vorgestellte Tier das oben beschriebene ist. Dieses Zertifikat wird zum Zweck der Befundung für die Zucht ausgestellt und elektronisch gespeichert. Die angegebenen personenbezogenen Daten werden zum Zweck der Vertragserfüllung gemäß Artikel 6 Absatz 1 Buchstabe b DSGVO verarbeitet. Eine Weitergabe der Daten an Dritte erfolgt nur, sofern dies zum Zweck der Vertragserfüllung erforderlich ist, eine gesetzliche Verpflichtung besteht oder ein überwiegendes Interesse des AKVO und der Veterinär Wien vorliegt. Die anonymisierten Untersuchungsergebnisse können durch den AKVO, das ECVO und VETZ ausgewertet und veröffentlicht werden.

14.10.21 Sabine Liebl
Datum, Unterschrift Eigentümer/Besitzer

Untersuchung examination

Datum: Tag 14, Monat 10, Jahr 2021

Standardmethode: Mydriatikum, Indirekte Ophthalmoskopie, Spaltlampen-Biomikroskopie $\geq 10\times$

Zusätzlich: ☒ Untersuchung vor Weitstellung, ☐ Direkte Ophthalmoskopie, ☐ Gonioskopie (ohne Mydriatikum), ☐ Tonometrie (ohne Mydriatikum)

Kontrolle der Tätowierung: ☐ Richtig, ☐ Teilweise/unleserlich, ☐ Falsch, ☐ Fehlt

Kontrolle des Mikrochips: ☒ Richtig, ☐ Falsch, ☐ Fehlt

Bei Anwendung einer weiteren Methode ist dieses Formular nur zusammen mit einer präzisierenden Urkunde gültig.

RECHTES AUGEN (OD) right eye

LINKES AUGEN (OS) left eye

ant. post. lat./temp. med./nas.

Anmerkungen: 8. ICAA: Lig. Pectinatum Anomalie ☐ Geringgradig ☐ Mittelgradig ☐ Hochgradig

Augenerkrankung Nr.: ☐ Geringgradig ☐ Hochgradig

Kammerwinkelweite: ☐ Eng (mittelgradig) ☐ Verschluss (hochgradig)

Erbliche und vermutlich erbliche Augenerkrankungen: Known and presumed hereditary eye diseases

	FREI	ZWEIFELHAFT	NICHT FREI		
1. Membrana Pupillaris Persistens (MPP)	☒	☐	☐	Iris	☐ Kornea
2. Persistierende hyperpl. Tunica vasculosa lentis/primärer Glaskörper (PHTVL/PHPV)	☒	☐	☐	Linse	☐ Lamina
3. Katarakt (kongenital)	☒	☐	☐	Grad 1	
4. Retinadysplasie (RD)	☒	☐	☐	Grad 2-6	
5. Hypoplasie/Mikropapille	☒	☐	☐	(Multifokal)	
6. Collie Augenanomalie (CEA)	☒	☐	☐	Geografisch	
7. Sonstige:	☒	☐	☐	Total	
8. Kammerwinkelanomalie (ICAA)	☐	☐	☐	Choroid, Hypoplasie	
				Kolobom	
				Sonstige	
				Geringgradig	
				Mittelgradig	
				Hochgradig	

Bescheinigt für 12 Monate Results valid for 12 months

	FREI	VORLÄUFIG NICHT FREI	NICHT FREI	
11. Entropium/Trichiasis	☒	☐	☐	
12. Ektropium/Makroblepharon	☒	☐	☐	
13. Distichiasis/ektopische Zilien	☒	☐	☐	
14. Korneadystrophie	☒	☐	☐	Cortikale
15. Katarakt (nicht-kongenital)	☒	☐	☐	Pol. post.
16. Linsenluxation (primär)	☒	☐	☐	Sutura ant.
17. Retinadegeneration (PRA)	☒	☐	☐	Punctata
18. Sonstige:	☒	☐	☐	Nukleare
				Sonstige

Erklärungen interpretation

- * „Frei“: Keine Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung. „Nicht frei“: Die klinischen Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung sind vorhanden.
- ** Sehr geringe klinische Anzeichen, die möglicherweise auf die genannte als erblich angesehenen Augenerkrankung zutreffen, die Veränderungen sind aber nicht ausreichend spezifisch.
- *** Das Tier zeigt geringfügige aber spezifische klinische Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung. Eine Diagnose erfordert die Kontrolle der weiteren Entwicklung in ... Monaten.

Für weitere Informationen bitte wenden an:

Untersucher examiner



TIERAUGENDOC

Dr. Petra Grininger, Dip ECVO
Hauptstr. 44/13
A-8302 Nestelbach
+43-6805040613

Der/Die Untersuchende hat das oben genannte Tier nach den Richtlinien des Programmes zur Erfassung erblicher Augenerkrankungen heute selbst untersucht und die genannten Befunde erhoben.

The undersigned has today examined the above mentioned animal for the hereditary eye disease scheme with the result as shown

Name Dr. Petra Grininger

Ort Nestelbach

07-2019 © ECVO

Unterschrift Untersucher, autorisiert durch ECVO



Hundesportverein Mureck

URKUNDE

Die Hundeführerin

Liebl Sabine

hat mit

„Trusty Eyes Aussies Barnaby's Walk“

am 03.07.2021 bei der Ortsgruppenprüfung in Mureck

in der Sparte **IGP BH - VT**

BESTANDEN


Der Leistungsrichter:


Der OG Obmann:

Zur Beachtung!

Das Leistungsheft ist alleiniger offizieller Ausweis über absolvierte Arbeitsleistungen.

Im Leistungsheft sind alle auf Leistungsprüfungen erzielten Bewertungen, auch wenn die Prüfung nicht bestanden ist, einzutragen. Das Leistungsheft ist vor Beginn der Prüfung dem Prüfungsleiter auszuhandigen. Die Zulassung zur Leistungsprüfung ist von der Vorlage des Leistungsheftes abhängig.

Das Leistungsheft ist für jeden Prüfungshund obligatorisch. Das Leistungsheft muss in der Ahnentafel, Registrierung oder Hundesportlizenz von einem Leistungsrichter oder Clubvorsitzenden eingetragen sein. Die Eintragung der Ausstellung (Datum, Angabe des Ausstellenden) im Leistungsheft einseitig und auf der Ahnentafel, Registrierung oder Hundesportlizenz andererseits, muss übereinstimmen.

Für Hunde, die keine Ahnentafel, Registrierung oder Hundesportlizenz haben, wird die Ausgabe des Leistungsheftes durch die Verbandskörperschaft oder Ortsgruppe listenmäßig festgehalten.

Ersatzhefte für in Verlust geratene Leistungshefte können nur von der zuständigen Verbandskörperschaft ausgestellt werden.

Das Leistungsheft kann zu Kontrollzwecken vom Gebrauchshundereferat des ÖKV angefordert werden.

Fälschungen und Verfälschungen des Leistungsheftes können als Disziplinarvergehen geahndet werden und den Ausschluss aus dem ÖKV nach sich ziehen.

Das Leistungsheft bzw. Fortsetzungsheft wird von einem Leistungsrichter oder Clubvorsitzenden ausgestellt.

Name des Hundes: *Teasty Eyes Aussies Barnaby's Walk*

Rasse: *Australian Shepherd*

ZB Nr.: *ÖH23/ASH 3703* gew. am: *12.01.2019*

Tato-Nr./Chip-Nr.: *900200000777439* Rüde/Hündin

Name des Vaters: *Case de Filler P.k. 111 wale withlen* ZB Nr.: *ÖH23/ASH 2837/12*

Name der Mutter: *Case de Filler Rising blue scalpy* ZB Nr.: *ÖH23/ASH 2823/12*

Name des Eigentümers: *Sabine Liebl*

Obige Angaben wurden anhand der Ahnentafel überprüft und die Ausstellung des Leistungsheftes dort gleichlautend vermerkt.

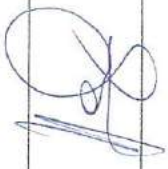
Datum: *03.04.2021*

Aussteller (Stempel, Unterschrift):



[Handwritten signature]

Fort. lfd. Nr.	Datum	Stempel des Vereines Ort der Prüfung	Art der Veranstaltung Prüfungsstufe	AKZ ja/nein	Rang
1	03.07. 2021	 ÖHV Münich	ÖG Prüfung IGP BH-VT	ja	1

Punkte					Bewertung	Name des Richters	Unterschrift des Richters
A	B	C	TSB	Ges.			
1	bed.	1	/	3	A: B: C:	A: Arbauer Horst	
					A: B: C:		
					A: B: C:		
					A: B: C:		
					A: B: C:		

Ausstellungs- und Prüfungsergebnisse



ÖSTERREICHISCHER KYNOLOGENVERBAND

Mitglied der
FEDERATION CYNOLOGIQUE INTERNATIONALE



ABSTAMMUNGSNACHWEIS

Dieser Abstammungsnachweis bestätigt die Rasseinheit des Hundes
und ist ohne Stempel „Österreichisches Hundezuchtbuch“ und Unterschrift des
Zuchtbuchführers ungültig.

Zuchtbuchführer des ÖKV
2362 Biedermannsdorf,
Siegfried-Marcus-Strasse 7

Spezialverein



Österreichischer
Kynologenverband
Direkteintragung



03. APR 2019

Datum und Unterschrift

Datum und Unterschrift

Zucherverwendung

Untersuchung auf HD

Tätow. Nr. 900200000737459 HD: A2

Datum 10.8.2021 ED: n.e.f.

Unterschrift H. P. R. O. C. D. n. e. f.

Eigentümer

Anmerkungen (z.B.: Leistungsheft, Befunde etc.)

ÖKV CH ausgestellt am 03.07.2021 von ÖKV durch gml. gml. Nr. 133



Zertifikat
Mikrosatellitenanalyse (ISAG2006)

Auftraggeber

Frau Sabine Liebl
Kurznitz 3
8413 St. Georgen a. d. Stfg.
Österreich

Besitzer

Frau Sabine Liebl
Kurznitz 3
8413 St. Georgen a. d. Stfg.
Österreich

Salzburg, am 18.03.2019

Hundename: Trusty Eyes Aussies Barnaby's Walk
Rasse/ Linie: Australian Shepherd
Geschlecht: Rüde
Wurfstag: 12.01.2019
Material: EDTA Blut
Zuchtbuchnummer: n.b.
Chip- oder Tatonummer: 900200000777439
MGX - ID - Nummer: n.b.
Datum der Analyse: 07.03.2019
Probenentnahme durch: Veterinär

Ergebnis der Untersuchung:

	Allel 1	Allel 2
AHTk211	89	97
CXX279	118	124
REN169O18	162	170
INU055	214	214
REN54P11	226	226
INRA21	101	101
AHT137	137	145
REN169D01	202	212
AHTh260	238	250
AHTh253	288	288
INU005	124	124

Probennummer: 190307-12185



	Allel 1	Allel 2
INU030	150	150
Amelogenin	Y	X
FH2848	238	240
AHT121	102	102
FH2054	152	152
REN162C04	204	206
AHTh171	219	233
REN247M23	268	278
AHTh130	127	133
REN105L03	241	241
REN64E19	147	147

Wir bedanken uns für Ihren Auftrag und verbleiben mit freundlichen Grüßen

FERAGEN - Labor für genetische Veterinärdiagnostik



Dr. J. Segert
Leitung Labor u. Molekularbiologie



Mag. Dr. A. Geretschläger
Wissenschaftliche Leitung

Probennummer: 190307-12185

Die Genotypisierung wurde mit größter Sorgfalt und mit den besten Kräften nach neuestem Stand von Wissenschaft und Technik in unserem Partnerlabor Eurofins Medigenomix GmbH durchgeführt. Die Prüfergebnisse beziehen sich auf die untersuchten Proben. Der Einsender haftet für die korrekten Angaben der eingesendeten Probe. Es wird keine Gewährleistung dafür übernommen. Schadenersatzansprüche werden auf Vorsatz und grobe Fahrlässigkeit beschränkt. Der Ersatz von Folgeschäden ist ausgeschlossen. Es gelten die aktuellen AGB, Wiederrufs- und Datenschutzbestimmungen. Diese finden Sie auf unserer Homepage.



DNA-Analyseergebnisse

Trusty Eyes Aussies Barnaby's Walk

DogCheck

Besitzer
Sabine Liebl

Chipnummer
900200000777439

Probennummer
190307-12185

Wurftag
12.01.2019

Geschlecht
Rüde

Hundename
Trusty Eyes Aussies Barnaby's Walk

Probenmaterial
EDTA Blut

Rasse
Australian Shepherd

ZB Nummer

Die Identität des Tieres wurde durch eine autorisierte Person bestätigt:
Veterinär

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)
Collie Eye Anomaly - CEA	N/N	frei (clear)
Cone Degeneration - CD	N/N	frei (clear)
Cranio-mandibuläre Osteopathie - CMO	N/N	frei (clear)
Degenerative Myelopathie - DM	N/N	frei (clear)
Degenerative Myelopathie (Klassische Variante)	0	
Degenerative Myelopathie (Berner Sennenhund Variante)	0	
Exercise-Induced Collapse - EIC	N/N	frei (clear)
Faktor VII Defizienz	N/N	frei (clear)
Hereditärer Katarakt - HC (Australian Shepherd Typ)	N/N	frei (clear)
Hyperurikosurie - HUU	N/N	frei (clear)
Immerslund-Gräsbeck Syndrom - IGS (Border Collie Typ)	N/N	frei (clear)
Multidrug Resistance 1 - MDR1	N/N	frei (clear)
Multifokale Retinopathie 1 - CMR1	N/N	frei (clear)
Neuronale Zeroidlipofuszinose 5 - NCL5 (Australian Cattle Dog/Border Collie Typ)	N/N	frei (clear)
Neuronale Zeroidlipofuszinose 6 - NCL6	N/N	frei (clear)
Neuronale Zeroidlipofuszinose 8 - NCL8 (Australian Shepherd Typ)	N/N	frei (clear)
Progressive Retinaatrophie - PRA-PRCD Progressive Rod-Cone Degeneration	N/N	frei (clear)
Von Willebrand Erkrankung I - VWDI	N/N	frei (clear)

Rassespezifische Fellfarben und Fellbeschaffenheiten

Genetische Analyse	Genotyp	Interpretation
A Lokus - Agouti	at/at	Tricolor, Black & Tan
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	1	
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
Em Lokus - Schwarze Maske	N/N	Merkmal genetisch nicht vorhanden
K Lokus - Dominantes Schwarz	KB/ky	Keine Agouti-Expression möglich
T Lokus - Natural Bobtail / Stummelrute	t/t	Normale Rutenlänge

Fellfarben und Fellbeschaffenheiten

Genetische Analyse	Genotyp	Interpretation
A Lokus - Agouti	at/at	Tricolor, Black & Tan
As Lokus - Sattel	N/N	Merkmal genetisch nicht vorhanden
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	1	
B Lokus (Braun) - bd	1	
B Lokus (Braun) - bs	1	
Brachycephalie - Schnauzenlänge	BR/BR	Mittellange bis lange Schnauze
Chondrodysplasia (CDPA)	Kein Ergebnis	Kein Ergebnis
Cu Lokus - Locken	Cu/Cu	Glattes Fell
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	N/N	Merkmal genetisch nicht vorhanden
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	Normale Intensität (Träger von reduzierter Intensität)
IC Lokus - Improper Coat/Furnishing/Rauhhaar	IC/IC	Kein Furnishing/Improper Coat
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 L Lokus (Langhaar) - Variante 2	2 0	
M Lokus - Merle	m/m	Kein Merle
Polydaktylie - Afterkrallen	PD/pd	Möglicherweise Afterkrallen (Träger normaler Zehen)
S Lokus - Weißscheckung, Parti oder Piebald	S/S	Keine Weißscheckung
SD Lokus - Shedding	SD/SD	Starker 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 (Shiba Inu Typ)	N/N	frei (clear)
GM1 Gangliosidose (Alaskan Husky Typ)	N/N	frei (clear)
GM1 Gangliosidose (Portugiesischer Wasserhund 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 Okularer Abnormalität & 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-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)
Progressive Retinaatrophie - PRA-rcd1 Rod-Cone Dysplasie (Irish Setter Typ)	N/N	frei (clear)

Augen

Genetische Analyse	Genotyp	Interpretation
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	Kein Ergebnis	Kein Ergebnis
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 Fußballhyperkeratose - 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 (Shiba Inu Typ)	N/N	frei (clear)
GM1 Gangliosidose (Alaskan Husky Typ)	N/N	frei (clear)
GM1 Gangliosidose (Portugiesischer Wasserhund 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 - Afterkrallen	PD/pd	Möglicherweise Afterkrallen (Träger normaler Zehen)
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	N/N	frei (clear)

Muskel- und Skelettsystem

Genetische Analyse	Genotyp	Interpretation
Spondylokostale Dysostose - SCD	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 (Shiba Inu Typ)	N/N	frei (clear)
GM1 Gangliosidose (Alaskan Husky Typ)	N/N	frei (clear)
GM1 Gangliosidose (Portugiesischer Wasserhund 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	N/N	frei (clear)
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 Okularer Abnormalität & 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 (Shiba Inu Typ)	N/N	frei (clear)
GM1 Gangliosidose (Alaskan Husky Typ)	N/N	frei (clear)
GM1 Gangliosidose (Portugiesischer Wasserhund 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/falschen Ergebnisse 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.