



EVG

Molekularna diagnostika

LABOR FORMULAR GENTESTS HUNDE / KATZEN

Tierarzt: _____
Klinik: _____
Straße: _____
Ort: _____ PLZ: _____
Land: _____
E-mail: _____
Telefon: _____

Besitzer: _____
Straße: _____
Ort: _____ PLZ: _____
Land: _____
E-mail: _____
Telefon: _____

Rechnung an: Klinik Besitzer Zahlungsmethode: Überweisung PayPal

Berichterstattung über die Ergebnisse: Klinik Besitzer Besitzer Unterschrift: _____

Ich bestätige die Identität der Tiere, auf dem Formular angegebenen. Die Proben stammen von diesen Tieren.

Name: _____ Unterschrift/Stempel: _____

TIER 1

Spezies: Hund Katze Probe: Blut (EDTA) Wangenschleimhautabstrich

Sex: männlich weiblich Probenentnahme Datum: _____

Rasse: _____

Name: _____

Microchip Nr.: _____ Pedigree Nr.: _____

Tätowierung Nr.: _____ Probenetikett: _____

TIER 2

Spezies: Hund Katze Probe: Blut (EDTA) Wangenschleimhautabstrich

Sex: männlich weiblich Probenentnahme Datum: _____

Rasse: _____

Name: _____

Microchip Nr.: _____ Pedigree Nr.: _____

Tätowierung Nr.: _____ Probenetikett: _____

TIER 3

Spezies: Hund Katze Probe: Blut (EDTA) Wangenschleimhautabstrich

Sex: männlich weiblich Probenentnahme Datum: _____

Rasse: _____

Name: _____

Microchip Nr.: _____ Pedigree Nr.: _____

Tätowierung Nr.: _____ Probenetikett: _____

ERBKRAKHEITEN - HUNDE

- Canine Leukozyten-Adhäsionsdefizienz (CLAD)** (Irish Setter, Irish Red und White Setter)
- Canine multifokale Retinopathie typ 1 (CMR1)** (Australian Shepherd, American Bulldog, English Bulldog, English Mastiff, French Mastiff, Cane Corso, Perro de Presa Canario, Pyrenean Mountain Dog)
- Canine multifokale Retinopathie typ 2 (CMR2)** (Coton de Tulear)
- Canine Multiple Systemdegeneration (CMSD)** (Chinesischer Schopfhund, Kerry Blue Terrier)
- Collie Eye Anomaly (CEA)** (Rough Collie, Smooth Collie, Border Collie, Australian Shepherd, Lancashire Heeler, Shetland Sheepdog, Silken Windhound, Bearded Collie, Boykin Spaniel, Hokaido, Nova Scotia Duck Tolling Retriever, Longhaired Whippet)
- Congenitale Ektodermale Dysplasie (ED/SFS)** (Chesapeake Bay Retriever)
- Congenitales myasthenes Syndrom (CMS)** (Labrador retriever, Danish Pointing Dog)
- Craniomandibuläre Osteopathie (CMO)** (West Highland White Terrier, Scottish Terrier and Cairn Terrier)
- Cystinurie** (Neufundländer, Landseer)
- Degenerative Myelopathie (DM)*** (Alle Hunderassen)
- Dentale Hypomineralisierung (Raine Syndrom)** (Border Collie)
- Dilated Cardiomyopathy (DCM)** (Doberman Pinscher)s
- Dry Eye Curly Coat Syndrom (CKCSID)** (Cavalier King Charles Spaniel)
- Episodic Falling Syndrome (EFS)*** (Cavalier King Charles Spaniel)
- Erbliche Myopathie bei Deutschen Doggen (IMGD)** (Great Dane)
- Erbliche zentronukleäre Myopathie (CNM)** (Labrador Retriever)
- Excercise induced collapse (EIC)** (Labrador Retriever, Chesapeake Bay Retriever, Curly Coated Retriever, Boykin Spaniel, Pembroke Welsh Corgi)
- Faktor VII Defizienz (FVII)** (Airedale Terrier, Alaskan Klee Kai, Beagle, Giant Schnauzer and Scottish Deerhound)
- Fanconi Syndrom** (Basenji)
- Familiäre Nephropathie (FN)** (English Cocker Spaniel, English Springer Spaniel)
- Fukosidose** (English Springer Spaniel)
- Gangliosidose GM1** (Portugese Waterdog, Siberian Husky, Shiba inu)
- Gangliosidose GM2** (Toy Poodle)
- Glasknochenkrankheit (Osteogenesis Imperfecta, OI)** (Dachshund, Golden Retriever)
- Globoidzell leukodystrophie (GLD)** (West Highland White Terrier and Cairn Terrier)
- Glycogenspeicherkrankheit Typ II (Morbus Pompe)** (Finnish and Swedish Lapphund, Laponian Herder)
- Glycogenspeicherkrankheit Typ IIIa (GSDIIIa)** (Curly Coated Retriever)
- Grey Collie Syndrome (GCS)** (Rough Collie, Smooth Collie)
- Hereditäre Katarakt (HSF4)** (Australian Shepherd, Boston Terrier, Staffordshire Bull Terrier, French Bulldog)
- Hereditäre Nasale Parakeratose (HNPK)*** (Labrador Retriever)
- Hereditäre Nephritis (HN) / Alport Syndrom** (Samoyed)
- Hyperurikosurie (HUU)** (Alle Hunderassen)
- Ichthyose (ICT-A)** (Golden retriever)
- Imerslund-Gräsbeck Syndrom (IGS)** (Border Collie, Beagle)
- Juvenile Epilepsie** (Lagotto Romagnolo)

- Juvenile Larynx Paralyse & Polyneuropathie (JLPP)** (Black Russian Terrier, Rottweiler)
- L-2-hydroxyglutaracidurie (L-2-HGA)** (Staffordshire Bull Terrier)
- Late onset Ataxie (LOA)** (Jack Russell Terrier, Parson Russell Terrier)
- Lysosomale Speicherkrankheit (LSD)** (Lagotto Romagnolo)
- Maligne Hyperthermie (MH)** (Alle Hunderassen)
- MDR1-Gendefekt (Ivermectin-Überempfindlichkeit)** (Rough Collie, Smooth Collie, Border Collie, Shetland Sheepdog, Australian Shepherd, English Shepherd, McNab, Old English Sheepdog (Bobtail), Longhaired Whippet, Silken Windhound, White Shepherd, German Shepherd, Wäller)
- Mukopolysaccharidose Typ VII (MPS VII)** (Brazilian Terrier)
- Muskeldystrophie (GRMD)** (Golden Retriever)
- Muskeldystrophie (MD)** (Cavalier King Charles Spaniel, Landseer)
- Musladin-Leuke Syndrom (MLS)** (Beagle)
- Myostatin Mutation ("Bully" Whippet)** (Whippet)
- Myotonia congenita (MC)** (Miniature Schnauzer)
- Nachtblindheit (CSNB)** (Briard)
- Narkolepsie** (Labrador Retriever)
- Neonatale Ataxie beim Coton de Tulear (BNAt)** (Coton de Tulear)
- Neonatale Enzephalopathie (NEWS)** (Standard Poodle)
- Neonatale Zerebelläre Abiotrophie (NCCD)** (Beagle)
- Neuroaxonale Dystrophie (NAD)** (Spanish Water Dog, Papillon)
- Neuronale ceroid lipofuscinoze 6 (NCL 6)** (Australian Shepherd)
- Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL-1)** (Dachshund)
- Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL-10)** (American Bulldog)
- Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL-2)** (Dachshund)
- Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL-4A) / Zerebelläre Ataxie (NCL-A)** (American Staffordshire Terrier, American Pit Bull Terrier)
- Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL-5)** (Border Collie)
- Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL-8)** (English Setter, Irish Setter, Gordon Setter)
- Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL-A)** (Tibetan Terrier)
- Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL-GR)** (Golden Retriever)
- Nierenzellcarzinom und die noduläre Dematofibrose (RCND)** (Deutscher Schaeferhund)
- Phosphofruktokinase-Defizienz (PFKD)** (American Cocker Spaniel, English Springer Spaniel, Whippet)
- Polyneuropathie beim Alaskan Malamute (AMPn)** (Alaskan Malamute)
- Polyneuropathie beim Greyhounds** (Greyhound)
- Polyzystische Nierenerkrankung (BTPKD)** (Bull Terrier)
- Primäre Hyperoxalurie Typ I (PH I)** (Coton de Tulear)
- Primäre Linsenluxation (PLL)** (Miniature Bull Terrier, Tibetan Terrier, Parson Russell Terrier, Jack Russell Terrier, German Jagdterrier, Chinese Crested, Lancashire Heelers, Patterdale Terrier, Fox Terrier, Toy Fox Terrier, Sealyham Terrier, Volpino Italiano, Welsh Terrier, Australian Cattle Dog, Yorkshire Terrier, Rat Terrier, Tenterfield Terrier)
- Primäre Ziliäre Dyskinesie (PCD)** (Bobtail)

- Primäres Weitwinkel-Glaukom (POAG)** (Beagle)
- Protein Losing Nephropathie (PLN)** (Soft Coated Wheaten Terrier)
- Pyruvat Dehydrogenase Phosphatase 1 Defizienz (PDP1)** (Clumber spaniel, Sussex spaniel)
- Pyruvatkinase-Defizienz (PK)** (Beagle, Labrador retriever, Pug)
- Retinale Dysplasie (RD/OSD)** (Labrador retriever)
- Skeletale Dysplasie 2 (Zwergenwuchs, SD2)** (Labrador retriever)
- Spinocerebelläre Ataxie (SCA)** (Jack Russell Terrier, Parson Russell Terrier)
- Trapped Neutrophil Syndrom (TNS)** (Border Collie)
- Van den Ende-Gupta-Syndrom (VDEGS)** (Wire Fox Terrier)
- Von Willebrand Erkrankung Typ 1 (VWD1)** (Doberman, Manchester Terrier, Poodle, Pembroke Welsh Corgi, German Pinscher, Bernese Mountain Dog, Drentsche Patrijshond, Coton de Tulear, Kerry Blue Terrier, Papillon, Stabyhound, Labradoodle)
- Von Willebrand Erkrankung Typ 2 (VWD2)** (German Wirehaired Pointer, German Shorthaired Pointer)
- Von Willebrand Erkrankung Typ 3 (VWD3)** (Scotch Terrier, Shetland Sheepdog, Dutch Koiker)
- Zwergenwuchs (hypophysäre Form)** (Tschechoslowakischer Wolfhund, Deutscher Schaeferhund, Saarlooswolfhund)

PRA ERBKRAKHEITEN (PROGRESSIVE RETINAATROPHIE)

- Cone-rod dystrophy 1 (crd1-PRA)** (American Staffordshire Terrier, American Pit Bull Terrier)
- Cone-rod dystrophy 1 (cord1 - PRA)** (Miniature Longhaired Dachshunds, Miniature Smooth Haired Dachshunds, Miniature Wire-haired Dachshunds and English Springer Spaniel)
- Cone-rod dystrophy 2 (cord2 - PRA)** (Standard wire-haired dachshund)
- Dominante Progressive Retinaatrophie (AD-PRA)** (English Mastiffs and Bullmastiffs)
- Progressive Retinaatrophie (CNGA1-PRA)** (Shetland Sheepdog)
- Progressive Retinaatrophie (GR-PRA1)** (Golden Retriever)
- Progressive Retinaatrophie (GR-PRA2)*** (Golden Retriever)
- Progressive Retinaatrophie (PRA-rcd1)** (Irish Setter)
- Progressive Retinaatrophie (PRA-rcd1a)** (Sloughi)
- Progressive Retinaatrophie (PRA-rcd2)** (Rough Collie, Smooth Collie)
- Progressive Retinaatrophie (PRA-rcd3)** (Cardigan Welsh Corgi)
- Progressive Retinaatrophie (PRA-rcd4)** (Australian Cattle Dog, English Setter, Gordon Setter, Irish Setter, Polish Lowland Sheepdog, Small Munsterlander, Tibetan Terrier)
- Progressive Retinaatrophie beim Basenji (Bas-PRA)** (Basenji)
- Progressive Retinaatrophie beim Papillon/Phalene (Pap-PRA1)** (Papillon, Phalene)
- Progressive Retinaatrophie (PRA-PRCD)** (Australian Cattle Dog, American Cocker Spaniel, American Eskimo, Australian Shepherd, Chesapeake Bay Retriever, Chinese Crested, Cockapoo, English Cocker Spaniel, Entlebuch Mountain Dog, Giant Schnauzer, Karelian Bear Dog, Kuvasz, Labradoodle, Lapponian Herder, Labrador Retriever, Golden Retriever, Markiesje, Miniature Poodle, Moyene Poodle, Nova Scotia Duck Tolling Retriever, Norwegian Elkhound, Portugese Waterdog, Schwedisch Lapp Dog, Finnish Lapp Dog, Schipperke, Silky Terrier, Australian Stumpy Tail Cattle Dog, Toy Poodle, Spanish Waterdog, Yorkshire Terrier)
- X-gebundene Progressive Retinaatrophie (XL PRA)** (Siberian Husky, Samoyed)

FELL FARBEN UND HAARLÄNGE - HUNDE

- | | | |
|---|---|---|
| <input type="checkbox"/> E-Lokus | <input type="checkbox"/> B-Lokus | <input type="checkbox"/> K-Lokus |
| <input type="checkbox"/> E ^M -Lokus | <input type="checkbox"/> A-Lokus | <input type="checkbox"/> D-Lokus |
| <input type="checkbox"/> M-lokus (Merle) | <input type="checkbox"/> S-Lokus | <input type="checkbox"/> Improper coat (RSPO2) |
| <input type="checkbox"/> Short tail / Bob tail - Kurzschwanzigkeit | <input type="checkbox"/> Haarlänge - Kurzhaar/Langhaar | <input type="checkbox"/> Furnishing (Rauhaar, RSPO2) |

DNA PROFIL UND ABSTAMMUNGSANALYSE

- DNA Profil (ISAG)
- Abstammungsanalyse (3 X DNA-Profil und Abstammungsanalyse)

ERBKRAKHEITEN - KATZEN

- Polyzystische Nierenerkrankung (PKD) (Persian und verwandte Rassen)
- Hypertrophe Kardiomyopathie (HCM) (Maine Coon, Ragdoll)

* Partnerlabor