

Prüfbericht 594737.00

Seite - 1/2

Schlussbericht

CliniqueVETérinaire
Drs. méd. vét.
Stornetta + Deillon
route de Bâle 153
2800 Delémont

Tierhalter: Fleury Sylvianne
2829 Vermes

Patient

STOCKMAN'S TRUST GATSBY (INDIA)
Hund Border Collie
Alter: 4J, 11M
Patient Nr.: 276097202342739

Probenahmedatum: 27.10.2020
Laboreingangsdatum: 28.10.2020
Untersuchungsmaterial: EDTA-Blut
Plasma (Heparin)

Analyses en biologie moléculaire - tests génétiques²:

Imerslund-Gräsbeck Syndrome (IGS)²

Résultat: N/N Mutation pas détecté (N/N wild type genotype, N = négatif)

La présence ou absence de la mutation c.8392delC dans le gène CUBN, responsable pour le Imerslund-Gräsbeck Syndrome (IGS) chez le Border Collie a été testé.

Type de transmission: Autosomique récessive

Goniodysgenesis and Glaucoma in Border Collies²:

Résultat: N/N Mutation pas détecté (N/N wild type genotype, N = négatif)

La présence ou l'absence de la mutation c.590G>A dans le gène OLFML3 responsable pour la Goniodysgenesis et Glaucoma chez le Border Collie a été testé.

Type de transmission: inconnu. La majorité des chiens avec sévère goniodysgenesis et glaucoma sont homozygotes pour cette mutation, mais quelques chiens hétérozygotes sont également atteints de la maladie.

Trapped Neutrophil Syndrome (TNS)²

Résultat: N/N Mutation pas détecté (N/N wild type genotype, N = négatif)

La présence ou absence de la mutation g.4411956_4411960delGTTT dans l'exon 19 du gène VPS13B, responsable pour le Trapped Neutrophil Syndrome (TMS) chez le Border Collie a été testé.

Type de transmission: Autosomique récessive

Neuronal Ceroid Lipofuscinosis Type 5 (NCL5)²:

Résultat: N/N Mutation pas détecté (N/N wild type genotype, N = négatif)

La présence ou absence de la mutation c.619C>T dans le gène CLN5, responsable pour la Neuronal Ceroid Lipofuscinosis type 5 chez le Border Collie a été testé.

Type de transmission: Autosomique récessive

Myélopathie dégénérative SOD1²:

Résultat: N/N Mutation pas détecté (N/N wild type genotype, N = négatif)

Le chien examiné n'est pas atteint et n'est pas porteur de la mutation c.118G>A dans le gene SOD-1 qui cause la myélopathie dégénérative chez des chiens de différents races

La mutation est transmise de façon autosomique-récessive.

Validiert 18.11.2020 durch Esther Rothenanger, Dr. med. vet.

Betrag Fr. 300.48 (inkl. 7.70% MWSt. 21.48) zu Lasten Tierarzt

Berichterstattung: E-Mail
LDT
Fax