

MICHÈLE WEGNEZ
 ROUTE DE LIÈGE CHÈNE-AL'PIERRE 16
 BE-6960 MANHAY

DA ONBEKEND - VET INCONNU

-
 Votre réf.: 05-107170-463040-20211009

	SHEPHERD DES FIELDS DE ORA 5 m (21/05/2021) Golden Retriever ♂	Micropuce 250269610095858	PARTIEL 06/11/2021
Notre réf. Réception	2110-31180 18/10/2021	Résultat	Unité Référence

EXAMEN GENETIQUE

CB Golden Retriever en cours

Maladies héréditaires :

Légende

Transmission récessive

-/- ou -: homozygote sauvage, mutation absente, sain

+/-: hétérozygote mutant, mutation dans un gène, autre gène normal, porteur

+/+ ou +: homozygote mutant, mutation dans tous les gènes, malade

Transmission dominante

--/-: homozygote sauvage, mutation absente, sain

+/-: hétérozygote mutant, mutation dans un gène, malade

++/++: homozygote mutant, mutation dans les deux gènes, malade

Degenerative myelopathy 1	-/-	SOD1 c.118G>A
Epidermolysis bullosa	-/-	COL7A1 5716G>A
Golden Retriever Ichthyosis	-/-	PNPLA1 indel
Golden Retriever PRA 1	-/-	SLC4A3 insC
Golden Retriever PRA 2	-/-	TTC8 c.669delA
Hip laxity 1	↑ +/+	
Hip laxity 2	↑ +/-	
Hip laxité conclusion		

Hip laxity mutations might result in slightly increased laxity of the hip joints. However many more markers need yet to be researched to correctly assess the hip laxity risk. To date clinical consequences of the presence of these mutations can not be reliably estimated. The distraction index (DI) measured by the Pennhip procedure is currently the most reliable method. The FCI method has many false results.

From a breeding point of view it is advisable as precautional measure to look for a partner free (-/-) from this mutations.

Muscular dystrophy, Duchenne 3	-	DMD A>G
NCL5 GR	-/-	CLN5 delAG
Osteogenesis imperfecta 3	--/-	COL1A1 G>C
prcd PRA	-/-	PRCD G>A
Conclusion	en cours	

Version du rapport: 06/11/2021 01:30

Validé par AutoVal

La version en ligne publiée sur zoolyx.be est la seule version valide. Le rapport ne peut être reproduit que dans son intégralité. Les résultats ne concernent que les échantillons testés. L'expéditeur est responsable de l'identification primaire et/ou de l'origine des échantillons.