

Wynik badania laboratoryjnego nr: EB6387

Data pobrania materiału: 22.09.2025 Data badania: 06.10.2025 Rodzaj próbki: krew EDTA

Vetlab sp. z o.o.
ul. Wodzisławska 6
52-017 Wrocław
71 722 35 25

Właściciel: Marek Sot

Pacjent: ODA-Leuca Gatunek: Pies Rasa: Owczarek belgijski Płeć: samica Wiek: 1 rok 10 miesięcy

Mikrochip: 616093902731122 Umaszczenie: płowa z czarną maską Numer paszportu: PL01345755

Lecznica: D1340 Przychodnia weterynaryjna TRIVET

Lekarz: Kwiryna Borowicz-Ostrowska

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

Pakiet genetyczny pies: owczarek belgijski i owczarek holenderski:

Kardiomiopatia ze śmiertelnością młodzieńczą (CJM, Cardiomyopathy with Juvenile Mortality)

Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji w genie YARS2 odpowiedzialnej za CJM.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny.

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Belgian Shepherd.

Wynik badania dotyczy tylko nadesłanej próbki.

Odpowiedzialność za prawidłowość danych leży po stronie wysyłającej materiał do badania.

Mielopatia zwyrodnieniowa (egzon 2) (DM, Degenerative Myelopathy)

Genotyp: N/N (Exon 2)

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy gen w układzie homozygotycznym i nie jest nosicielem czynnika wysokiego ryzyka w exonie 2 w obrębie genu SOD1 uznawanego za czynnik predysponujący w kierunku mielopatii degeneracyjnej.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny.

U Berneńskich Psów Pasterskich mutacja w exonie 1 genu SOD1 również występuje w korelacji z mielopatią degeneracyjną.

Wynik badania dotyczy tylko nadesłanej próbki.

Odpowiedzialność za prawidłowość danych leży po stronie wysyłającej materiał do badania.

Zanik ośrodkowego układu nerwowego z ataksją mózdzku (CACA, CNS Atrophy with Cerebellar Ataxia)

Genotyp: N/N

Interpretacja:

Badany pies posiada prawidłowy allel w układzie homozygotycznym, co oznacza, że nie jest nosicielem mutacji odpowiedzialnej za CACA.

Typ dziedziczenia: autosomalny recesywny.

Badania naukowe wykazały korelację pomiędzy mutacją a objawami choroby u następujących ras: Owczarek belgijski.

Wynik badania dotyczy tylko nadesłanej próbki.

Odpowiedzialność za prawidłowość danych leży po stronie wysyłającej materiał do badania.

