

Ausstellungs- und Prüfungsergebnisse

.....
.....
.....
.....
.....
.....



ÖSTERREICHISCHER KYNOLOGENVERBAND

.....
.....
.....
.....
.....

Mitglied der
FEDERATION CYNOLOGIQUE INTERNATIONALE



Zuchtverwendung

ABSTAMMUNGSNACHWEIS

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

Eigentümer *PDF-Disabina Achbögl, Großreichenbergtz
3934-SCHWEIFERB, ÖSTERREICH*

Zuchtbuchführer des ÖKV
2362 Biedermannsdorf,
Siegfried-Marcus-Straße 7
Spezialverein

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

.....
.....
.....
.....



29. JULI 2020

Datum und Unterschrift

Datum und Unterschrift





ÖHQB/ASH 4096

ÖHQB-Jahrgang 2020

Chip Code:-040098100538859-



Rasse AUSTRALIAN SHEPHERD

Name CASA DE FILLER HOT NIGHTFALL BANTU

Zuchtstätte CASA DE FILLER ...

Züchter DI SABINA ACHTIG & WERNER FILLER
A-3931 SCHWEIGGERS, GROSSREICHENBACH 17

Vater

Großeltern

Urgroßeltern

Urgroßeltern

AMAZING BLUE TWISTER

NEAR CANNABIACA
ÖHQB/ASH 1456/REG
Ö-CJS, HD/ED/OC/D/PL-FREI, ECVO-AUGEN-FREI
BIS AUF KAT.(19),
CEA/HC/PRCD/PRA/MH/DM/CMR1/CD/CL-DNA-
N/N, MDR1+/+, BH, DNA-PROFIL
BLUE-MERLE

CASA DE FILLER FURY ON THE
WAY
ÖHQB/ASD 201/REG
HD-A
BLACK-TRI

CASA DE FILLER NICE MAGIC
MERLIN
ÖHQB/ASH 794/REG
HD-A, AUGEN-FREI, BGHI
RED-MERLE

Mutter

CASA DE FILLER JETBLACK
SECRET ZOLA
ÖHQB/ASH 2191
HD/ED/OC/D/PL-FREI, ECVO-AUGEN-FREI BIS AUF
MPP (19), CEA/HSF4
HC/PRCD/PRA/MH/DM/CMR1/CD(M)/HUU/CL-
DNA-N/N, MDR1+/+, BH
BLACK-TRI W/C

4 BAR J LIZARD'S
DREAMCATCHER
ÖHQB/ASH 901, AKC DN21716906
Ö-CH, HD-B, ED/OC-D-FREI,
CEA/HC/CL/DM/CMR1/CD(M)-DNA-N/N, MDR1+/+,
ECVO-AUGEN-FREI(13), BGHI, DNA-PROFIL
RED-MERLE

MISTRETTAS NIMBLE BLUE
CHARMING MILA
ÖHQB/ASH 902, AKC DN19695505
HD/ED/OC/D/PL-FREI, ECVO-AUGEN-KAT PUCTATA
NICHT FREI(15), CEA-DNA-CARRIER,
CL/PRCD/PRA/DM/HC/CD(M)/CMR1/MH-DNA-N/N,
MDR1+/+, BGHI, DNA-PROFIL
BLACK-TRI

CH ARTISTIC'S IT HAD TO B'FATE
AKC DL64019703
BLACK-TRI

INDIAN DREAM BLUE DUTCH SALLY
ÖHQB/ASD 59/REG, NHSB BIJL., G-2-2220015
BLUE-MERLE

SIGHT'N SOUND'S FALCON WING
ÖHQB/ASH 787/REG, ASCA E140767
BLUE-MERLE

LAVERTON DOLCEVITA
ÖHQB/ASD 369/REG
RED-BI

CORONADO'S XCLUSIVE SENSATION
AKC 84998804
BLUE-MERLE

4 BAR J REBA MI CHICA ROJA
AKC DL91412606
RED-TRI

MISTRETTAS DANCING SHADOW
AKC DL89448706
BLUE-MERLE

MISTRETTAS CHACALATE BUTTERFLY
AKC DN05560506
RED-TRI

CH TOUCHSTONE TALISMAN
AKC DL46071107

RIDGEVIEWS BLUEGRASS ARROGANCE
AKC DL45460001

WAR DRUM OF IMAGINEER
NHSB BIJL G-1-2075827
BRIERGROVES SMOKE SIGNAL
NHSB BIJL G-1-2050642

4 BAR J DANCES WITH WOLVES
ASCA E125803

MISTRETTAS MIDNIGHT MELODIE
ASCA E116057

TOUCHSTONE I SPY AT LAVERTON
AKC DL739337

FAIROAKS PINTA AMIRA
AKC DL813975

MISTRETTAS BANDITO BALLOU
AKC DL70193901

CAN-AM'S CALAIS OF MISTRETTA
AKC DL54300405

MISTRETTAS PAINTED LIZARD
AKC DL46874903

OVERLAND'S PUNKY
AKC DL85021006

MISTRETTAS SHADOW HAWK
AKC DL47681002, ASCA E61895

PENNY'S SHENANDOAH BLUE
AKC DL76551807

GEARHART'S FIREHAWK RÜSTLER
AKC DL87789207

MISTRETTAS MOUNTAIN FLOWER
AKC DL53886201

Der Züchter bestätigt hiermit die Richtigkeit obiger Angaben. Datum und Unterschrift: :

Sabina Achtig

Eltern durch DNA bestätigt:

Zertifikat
Mikrosatellitenanalyse (ISAG2006)

Auftraggeber

Frau Sabina Achtig
Großreichenbach 17
3931 Schweiggers
Österreich

Besitzer

Frau Sabina Achtig
Großreichenbach 17
3931 Schweiggers
Österreich

Salzburg, am 27.01.2020

Hundename: Casa de Filler Hot Nightfall Bantu
Rasse/ Linie: Australian Shepherd
Geschlecht: Rüde
Wurfstag: 09.12.2019
Material: EDTA Blut
Zuchtbuchnummer:
Chip- oder Tatonummer: 040098100538859
MGX - ID - Nummer: n.b.
Datum der Analyse: 17.01.2020
Probenentnahme durch: Veterinär

Ergebnis der Untersuchung:

	Allel 1	Allel 2
AHTk211	95	97
CXX279	120	124
REN169O18	164	168
INU055	212	212
REN54P11	226	230
INRA21	95	95
AHT137	145	147
REN169D01	212	212
AHTh260	246	246
AHTh253	284	290
INU005	124	126

Probennummer: 200117-17152



	Allel 1	Allel 2
INU030	144	152
Amelogenin	Y	X
FH2848	244	244
AHT121	-	-
FH2054	152	156
REN162C04	206	206
AHTh171	219	233
REN247M23	268	268
AHTh130	123	127
REN105L03	233	241
REN64E19	147	151

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: 200117-17152

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, Widerrufs- und Datenschutzbestimmungen. Diese finden Sie auf unserer Homepage.



VETERINÄRBESCHEINIGUNG ÜBER DAS GEBISS ^{Bantu}

Name des Hundes: Casa De Filler Hot Nightfall Bantu
Wurfdatum: 09.12.2019 Farbe: black tri w/ ChipNr.: 040098100538859

Rüde

Hündin

Name der Eltern: Vater Amazing Blue Twister Near Cannabraca

Mutter Casa De Filler Jetblack Secret Zola

Name des Besitzers: D Sabina Aldij, Casa De Filler

Adresse: Großreichenbach 17, 3931 Schweiggern

Telefon: +43/664/4360166 E-Mail: lnendsa@casa-de-filler.at

Das Gebiss ist:

Scherengebiss

Zangengebiss

Vorbiss im Ausmaß vonmm

Rückbiss im Ausmaß vonmm

Die Zähne sind:

Oberkiefer:

vollständig

unvollständig, es fehlen _____

Unterkiefer:

vollständig

unvollständig, es fehlen _____

Bemerkungen: _____

31.8.21



KLEINTIERAMBULANZ
MAG. STEFAN LEISSER
3910 Zwettl
Kesselbodengasse 17
Tel: 02822/34040

Datum

Unterschrift/Stempel des Veterinärs



RÖNTGENBEFUND- HÜFTGELENKSDYSPLASIE

Befunddatum: 10.05.2021

Name: Casa De Filler Hot Nightfall Bantu
 Rasse: Australian Shepherd
 Besitzer: Sabina Achtig

Geschlecht: männlich
 Wurfdatum: 09.12.2019

Zuchtbuchnr: ÖHZB/ASH 4096 Chip: 040098100587433

BECKENPFANNE:

	li	re		li	re		li	re
Gesamteindruck	tief <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	flach	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	vorderes 1/3 konkav bis über Mitte konkav	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Craniale Kontur	o.B. <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	gleichmäßig breiter lateral breiter	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	unscharf Sklerose	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Craniolateraler Rand	o.B. <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	abgeflacht Auflagerungen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	unscharf/aufgehellt horizontal	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

OBERSCHENKELKOPF:

	li	re		li	re		li	re
Größe und Form	o.B. <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	zu klein	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	dorsal ggr. abgeflacht dorsal abgeflacht Randwulst/Exostosen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

OBERSCHENKELHALS:

Struktur und Form	o.B. <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	walzenförmig	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	dorsal unscharf konturiert dorsal ggr. Exostosen/Sklerose Exostosen/feine Morgan Linie Exostosen/breite Morgan Linie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
-------------------	--	-------------------------------------	--------------	--------------------------	--------------------------	---	--------------------------	--------------------------

GELENKSPALT:

	o.B. <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	ggr. Inkongruent	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	inkongruent	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
--	--	-------------------------------------	------------------	--------------------------	--------------------------	-------------	--------------------------	--------------------------

FEMURKOPF-ZENTRUM:

	li	re		li	re		li	re
Medial der Pfannendachkontur	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	lateral davon	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	auf d. Pfannendachkont.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>



Tierarztpraxis Mai

Garserstrasse 39
A-3542 Gföhl
Tel. +43 (0) 2716/6223
Hdy. +43 (0) 664 5156341
Fax +43 (0) 2716/76674
Email: ingo.mai@aon.at
Web: <http://www.tierarzt-mai.at>
UID: ATU18460109

Casa De Filler Hot Nightfall Bantu, Australian Shepherd, männlich, 040098100587433, geb :09.12.2019

NORBERG WINKEL (IN GRADEN):

BEURTEILUNG:

GESAMTBEURTEILUNG:

	Li	re	links	rechts
>105	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>		
= 105	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/> H D A	<input checked="" type="checkbox"/>
=100 + <105	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> H D B	<input type="checkbox"/>
=95 + <100	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> H D C	<input type="checkbox"/>
=90 + <95	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> H D D	<input type="checkbox"/>
<90	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> H D E	<input type="checkbox"/>


Dipl. Tzt. Ingo Mai
Garserstraße 39
Tel.: 02716 6223
Handy: 0664 5156341
e-mail: ingo.mai@aon.at



Tierarztpraxis Mai

Garserstrasse 39

A-3542 Gföhl

Tel. +43 (0) 2716/6223

Hdy. +43 (0) 664 5156341

Fax +43 (0) 2716/76674

Email: ingo.mai@aon.at

Web: <http://www.tierarzt-mai.at>

UID: ATU18460109

Sehr geehrte(r) Frau

Sabina Achtig

Großreichenbach 17

3931 Schweiggers

10.05.2021

bei ihrem Tier:

Casa De Filler Hot Nightfall Bantu, Australian Shepherd, männlich, geboren am 09.12.2019 ,

Chipnummer 040098100587433 ,

konnte ich mittels röntgenologischer und klinischer Untersuchung am 10.05.2021 keine krankhaften Veränderungen an beiden Kniegelenken im Sinne einer Patellaluxation nachweisen.

Mit freundlichen Grüßen Dipl. Tzt. Ingo Mai



Dipl. Tzt. Ingo Mai

Garserstrasse 39

Tel. +43 (0) 2716/6223

Handy: 0664 5156341

e-mail ingo.mai@aon.at



Tierarztpraxis Mai

Garserstrasse 39

A-3542 Gföhl

Tel. +43 (0) 2716/6223

Hdy. +43 (0) 664 5156341

Fax +43 (0) 2716/76674

Email: ingo.mai@aon.at

Web: <http://www.tierarzt-mai.at>

UID: ATU18460109

Sabina Achtig
Großreichenbach 17
3931 Schweiggers

Tierärztlicher Bericht:

10.05.2021

Casa De Filler Hot Nightfall Bantu,
Australian Shepherd, männlich
geb. 09.12.2019 ; 040098100587433

Bei Casa De Filler Hot Nightfall Bantu; 040098100587433, konnten röntgenologisch keine pathologischen Veränderungen an der Lendenwirbelsäule festgestellt werden.

Entsprechend der Einteilung nach FLÜCKIGER :

Typ 0

Mit freundlichen Grüßen

Dipl.Tzt. Ingo Mai



Dipl. Tzt. Ingo Mai

Garserstraße 39

Tel.: 027166223

Handy: 0664 5156341

e-mail: ingo.mai@aon.at

DNA-Analyseergebnisse

Casa de Filler Hot Nightfall Bantu

DogCheck

Besitzer

Sabina Achtig

Chipnummer

040098100538859

Probennummer

200117-17152

Wurftag

09.12.2019

Geschlecht

Rüde

Hundename

Casa de Filler Hot Nightfall Bantu

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)
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	
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	Schwarze Fellfarbe (Träger von Braun)
B Lokus (Braun) - ba	0	
B Lokus (Braun) - bc	0	
B Lokus (Braun) - bd	0	
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	Em/N	Melanistische Maske
K Lokus - Dominantes Schwarz	ky/ky	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	Schwarze Fellfarbe (Träger von Braun)
B Lokus (Braun) - ba	0	
B Lokus (Braun) - bc	0	
B Lokus (Braun) - bd	0	
B Lokus (Braun) - bs	1	
Brachycephalie - Schnauzenlänge	BR/BR	Mittellange bis lange Schnauze
Chondrodysplasia (CDPA)	cd/cd	Normale Beinlänge
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	Em/N	Melanistische Maske
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
IC Lokus - Improper Coat/Furnishing/Rauhhaar	IC/IC	Kein Furnishing/Improper Coat
K Lokus - Dominantes Schwarz	ky/ky	Agouti-Expression möglich

Fellfarben und Fellbeschaffenheiten

Genetische Analyse	Genotyp	Interpretation
L Lokus - Langhaar	l/l	Langhaar
L Lokus (Langhaar) - Variante 1	2	
L Lokus (Langhaar) - Variante 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 - PRAS (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)	Kein Ergebnis	Kein Ergebnis
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	N/N	frei (clear)
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 Fußballenhyperkeratose - HFH (Irish Terrier & Kromfohlländer 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)	Kein Ergebnis	Kein Ergebnis
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 (Bernese 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)	Kein Ergebnis	Kein Ergebnis
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 Ergebnissen 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.

Ergebnis DNA-Analyse

Probennummer:	200117-17152
Name des Tieres:	Casa de Filler Hot Nightfall Bantu
Rasse:	Australian Shepherd
Geschlecht:	Rüde
Wurfstag:	09.12.2019
Probenmaterial:	EDTA Blut
ZB Nummer:	
Chipnummer:	040098100538859
Besitzer:	Frau Sabina Achtig
Probenentnahme durch:	Veterinär

Ergebnis

Analyse ID	Datum	Test	Ergebnis
2020-17152	22.01.2020	B-Lokus	B/bs

Der untersuchte Hund besitzt eine Kopie des unveränderten B-Allels und eine Kopie des rezessiven b-Allels im B-Lokus (Braun). Von den derzeit drei getesteten b-Allelen (bc, bd, bs), welche für eine braune Farbe verantwortlich sind, konnte eines nachgewiesen werden. Aufgrund der rezessiven Vererbung wird sich die b-Variante beim getesteten Hund nicht auswirken. In Abhängigkeit vom E-, K- und A-Lokus kann das schwarze Pigment (Eumelanin) im Fell und in der Haut gebildet werden. Das B-Allel und das b-Allel wird je zu 50 % an die Nachkommen weitervererbt.

Der genetische Nachweis des TYRP1 Gen auf das Vorhandensein der ursächlichen Mutation für die braunen Fell-Varianten c.A121T, c.C991T und c.1033_1035del wurde nach den derzeit zugrundeliegenden wissenschaftlichen Erkenntnissen durchgeführt. Das Resultat der Testung bezieht sich ausschließlich auf das eingesandte Probenmaterial.

Schmutz, S.M., Berryere, T.G., Goldfinch, A.D., 2002: TYRP1 and MC1R genotypes and their effects on coat color in dogs Mammalian Genome 13:380-387

Der Nachweis wurde für die Rasse Australian Shepherd erbracht.

Wir bedanken uns für Ihren Auftrag und verbleiben mit freundlichen Grüßen

FERAGEN - Labor für genetische Veterinärdiagnostik



Dr. J. Segert
Leitung Labor u. Molekularbiologie

Salzburg, am 22.01.2020



Mag. Dr. A. Geretschläger
Wissenschaftliche Leitung

Die Genotypisierung wurde mit größter Sorgfalt und mit den besten Kräften nach dem neuesten Stand von Wissenschaft und Technik durchgeführt. Die Prüfergebnisse beziehen sich nur auf die untersuchten Proben. Der Einsender haftet für die korrekten Angaben der eingesandten Probe. Es wird keine Gewährleistung dafür übernommen. Schadenersatzansprüche werden auf Vorsatz und grobe Fahrlässigkeit beschränkt. Der Ersatz von Folgeschäden ist ausgeschlossen. Es gelten unsere aktuellen AGB, Widerrufs- und Datenschutzbestimmungen. Diese finden Sie auf unserer Homepage auch zum Download unter www.feragen.at/agb www.feragen.at/widerruf www.feragen.at/datenschutz



LABOKLIN

LABOR FÜR KLINISCHE DIAGNOSTIK GMBH & CO. KG

05LABOKLIN . Postfach 253 . 4021 Linz
Tierarzt EU
Mag. Leisser
Kesselbodengasse 17
3910 Zwettl
Österreich

Postfach 253
4021 Linz
Fax: 0732-717322
Tel: 0732-717242-0

Untersuchungsbefund

Nr.: 2101-A-04489
Datum Eingang: 21-01-2021
Datum Befund: 22-01-2021

Angaben zum Patienten: Hund männlich
Austr. Shephard "Bantu"
Patientenbesitzer: Achtig (Bantu)
Probenmaterial: EB/Serum/Ausstrich
Probenentnahme:

Parameter	Ist-Wert	Normwert
-----------	----------	----------

Block 1

Morphologie

Die Leukozytenzahl erscheint normal. Es sind 64% segmentkernige Neutrophile, 24% Lymphozyten, 4% Monozyten, 8% Eosinophile und 0% stabkernige Neutrophile.

Bewertung

Es wurden keine stabkernige Neutrophile gezählt. Es liegt kein Hinweis auf Pelger-Huet-Anomalie vor.

Freie Thyroxin-Bestimmung (fT4)

fT4 basal (LIA) **25.2** pmol/l 7.7-47.6

Thyroid Stimulation Hormone (TSH) - CLA

TSH (LIA) **< 0.03** ng/ml < 0.60

Interpretation TSH

TSH alleine sollte nie zur Bewertung der Schilddrüsenfunktion herangezogen werden, sondern immer in Kombination mit T4 oder fT4. TSH normal und T4 oder fT4 normal = höchstwahrscheinlich Euthyreose
T4 oder fT4 erniedrigt = höchstwahrscheinlich euthyreot krank, selten auch bei Hypothyreoten beschrieben.
TSH erhöht und T4 oder fT4 erniedrigt = höchstwahrscheinlich hypothyreot (auch beschrieben bei Gesundheit nach AB-Therapie)
T4 oder fT4 normal = euthyreot krank in Rekonvaleszenz oder (selten) hypothyreot (T4-Antikörper) (BSAVA 1999)

Thyreoglobulin-Autoantikörper

TG-Antikörper (EIA) **6.61** % < 10

Interpretation:

< 10% negativ 10-25% fraglich

> 25% positiv

Das Methoden-Abkürzungsverzeichnis finden Sie unter www.laboklin.com

in der Rubrik "Leistungen".

Die Untersuchungsergebnisse beziehen sich auf das uns eingesandte Probenmaterial. Dieses war untersuchungsfähig, sofern nichts anderes angegeben ist. Die Richtigkeit der Angaben zu den Proben verantwortet der Einsender. Dieser Prüfbericht darf nur vollständig und unverändert weitergegeben werden. Abweichende Vorgehensweisen bedürfen der schriftlichen Genehmigung der Laboklin GmbH & Co. KG.

*** ENDE des Befundes ***

Dr. Jacqueline Csokai
Tierärztin

*** Die Zuchtsaison hat begonnen ***

Die bakteriologische Untersuchung von Cervixtupfern liefert wertvolle Informationen zur Beurteilung der klinischen Stutengesundheit.



KLEINTIERAMBULANZ
MAG. STEFAN LEISSER
3910 Zwettl
Kesselbodengasse 17
Tel: 02822/34040

Österreichischer Kynologenverband

IHR PARTNER IN HUNDEFRAGEN

Formwertbeurteilung ÖKV

27.02.2021

Rasse	Katalog-Nr.	Ring-Nr.
AUSTRALIAN SHEPHERD	1	1
Name des Hundes	Geschlecht	
CASA DE RILLER HOT NIGHTFALL BANTU	RÜDE	
Zuchtbuch-Nr.	Wurf-Datum	Klasse
ÖZB/ASH 4086	09.12.2019	JUGENDKLASSE
Besitzer	Datum	
ACHTIG SABINA DPL.ING.	27.02.2021	

BESCHREIBUNG

BEWERTUNG

<p>Korr. Gebiß, arr. Kopf, Ohren nicht ganz optimal, ausreichend festes Antlitz, Brust ausr. entho., geringe H, ruhiger Bewegungsablauf, Hautelast. noch unfestig</p>	<p>vorzüglich <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
	<p>sehr gut <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
	<p>gut <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
	<p>genügend <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
	<p>disqualifiziert <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
	<p>ohne Bewertung <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
	<p>Jugendbeste/r <input type="checkbox"/></p>
	<p>CACA <input type="checkbox"/></p>
	<p>Res. CACA <input type="checkbox"/></p>
	<p>CACIB <input type="checkbox"/></p>
	<p>Res. CACIB <input type="checkbox"/></p>
	<p>BOB <input type="checkbox"/></p>
	<p>BOS <input type="checkbox"/></p>
	<p>Veteranensieger <input type="checkbox"/></p>
	<p>Res. Veteranensieger <input type="checkbox"/></p>
	<p>ohne Titel <input type="checkbox"/></p>
	<p>Jüngstenklasse:</p>
	<p>vielversprechend <input type="checkbox"/></p>
	<p>versprechend <input type="checkbox"/></p>
	<p>nicht entsprechend <input type="checkbox"/></p>
Besondere Titel:	

Name des Richters

MAG. MAISSEN-JARISCH HELIANE

Unterschrift des Richters

Handwritten signature





Österreichischer Kynologenverband

BESTÄTIGUNG

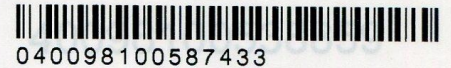
darüber, dass der unten angeführte Rassehund den Verkehrsteil der BH Prüfung erfolgreich bestanden hat:

CASA DE FILLER HOT NIGHTFALL BANTU

Name des Hundes

ÖHZB/ASH 4096

9.12.19



040098100587433

Zuchtbuch/Rassekürzel/Nummer

Wurfdatum

Chipnummer

DI Achtig Sabina

Name des Eigentümers

A-3931 SCHWEGGERS, Großreichenbach 17

Adresse (PLZ-Ort, Straße Hausnummer)

D SABINA ACHTIG

Hundeführer

wie oben

Adresse (PLZ-Ort, Straße Hausnummer)

Richter (Vor- und Zuname)

Unterschrift des Richters

IGP BH-VT

ÖKV

Prüfung

Veranstalter



27.2.2021

ÖKV Biedermannsdorf

Ort/Datum

Ausbildungsverein/Platz

Österreichischer Kynologenverband
IHR PARTNER IN HUNDEFRAGEN
Siegfried Marcus-Straße 7
2362 Biedermannsdorf
Tel.: 02236/710 667
Stempel