


Rasse	AUSTRALIAN SHEPHERD		ÖHVB/ASH 4435
Name	CASA DE FILLER KNOW THE ROPES		ÖHVB-Jahrgang 2021
Zuchtstätte	CASA DE FILLER ...		Chip Code: 040098100538881
Züchter	DI SABINA ACHTIG & WERNER FILLER A-3931 SCHWEIGGERS, GROSSREICHENBACH 17		
Eltern	Großeltern	Urgroßeltern	Ururgroßeltern
Vater	CASA DE FILLER XAS DREAMOF PICASSO ÖHVB/ASH 3303/REG HD-A, ED/OD/PL-FREI, ECVO-AUGEN-FREI (20), MH/CEA/CD/DM/HC/HU/MDRI/NCL6/PRA-PRCD- FREI, BH-VT/NHAT/HWT/T-STYLE, BHPT RED-BI	DIAMOND AIRE'S MAKE MY DAY! ÖHVB/ASH 2355, AKC DN38978708 HD/ED/OD-FREI, ECVO-AUGEN-FREI(20), CE/PRCD/PRA/HSF4 HC/BU/HUU/MH/CMR1/CL/CD(M)/DM-EX2-DNA-N/N, MDRI+/, BH, DNA-PROFIL BLUE-MERLE	LEGENDS BOOMVANG AKC DN02660202 DIAMOND AIRE SOLAR FLARE AKC DN01648001 TOUCHSTONE CERTAIN VICTORY AKC DN01394501 TOUCHSTONE KISSED BY A BREEZE AKC DN10195605 RISING SUN'S QWICK DRAW AKC DL88488507 HOT JAVA OF IMAGINEER AKC DN01767101
Mutter	4 BAR J LIZARD'S DREAMCATCHER ÖHVB/ASH 901, AKC DN21716906 Ö-CH, HD-B, ED/OD-FREI, CE/HC/CL/DM/CMR1/CD(M)-DNA-N/N, MDRI+/, ECVO-AUGEN-FREI(13), BGHI, DNA-PROFIL RED-MERLE	IMAGINEER'S INCREDIBLE LAD NHSB 2629293, AKC DN15073701 COPPER BEECH S BAR L JADE ÖHVB/ASH 1089/REG, ASCA E151811 BLACK-TRI	WTCH S BAR L MOHAWK ÖHVB/ASH 664/REG, ASCA E140468 S BAR L MISS TESSA ASCA E133224 MISTRETTAS BANDITO BALLOU AKC DL70193901 CAN-AM'S CALAIS OF MISTRETTA AKC DL54300405 MISTRETTAS PAINTED LIZARD AKC DL46874903 OVERLAND'S PUNKY AKC DL85021006
	CASA DE FILLER DOLLY BACKIN TIME ÖHVB/ASH 1909 HD/ED/OD/PL-FREI, ECVO-AUGEN-FREI(20), CE/HSF4 HC/CMR1/CD(M)/DM(SOD1)/HUU-DNA- FREI, MDRI+/, BH, DNA-PROFIL RED-MERLE W/C	LET'S TALK ABOUT COME ON ÖHVB/ASH 1439/REG HD/ED/OD/PL-FREI, ECVO-AUGEN-FREI(17), CE/HC/PRA/MH-DNA-NORMAL BLACK-BI	MISTRETTAS SHADOW HAWK AKC DL47681002 PENNY'S SHENANDOAH BLUE AKC DL76551807 GEARHART'S FIREHAWK RUSTLER AKC DL87789207 MISTRETTAS MOUNTAIN FLOWER AKC DL53886201

Der Züchter bestätigt hiermit die Richtigkeit obiger Angaben. Datum und Unterschrift:  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 13.10.2020

Hundenname: Casa De Filler Know The Ropes - Thunder
Rasse/ Linie: Australian Shepherd
Geschlecht: Rüde
Wurfstag: 03.08.2020
Material: EDTA Blut
Zuchtbuchnummer:
Chip- oder Tatonummer: 040098100538881
MGX - ID - Nummer: n.b.
Datum der Analyse: 25.09.2020
Probenentnahme durch: Veterinär

Ergebnis der Untersuchung:

	Allel 1	Allel 2
AHTk211	91	95
CXX279	116	124
REN169O18	164	170
INU055	210	218
REN54P11	230	232
INRA21	95	95
AHT137	145	147
REN169D01	202	212
AHTh260	238	250
AHTh253	290	292
INU005	124	126

Probennummer: 200925-23155



	Allel 1	Allel 2
INU030	150	152
Amelogenin	Y	X
FH2848	232	238
AHT121	96	98
FH2054	152	156
REN162C04	202	206
AHTh171	219	233
REN247M23	268	268
AHTh130	121	127
REN105L03	241	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: 200925-23155

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.





KLEINTIERAMBULANZ ZWETTL

Kesselbodengasse 17 3910 Zwettl

Tel/Fax: 02822/34040

Email: office@kleintierambulanz-zwettl.at



VETERINÄRBESCHEINIGUNG ÜBER DAS GEBISS

Name des Hundes: Casa De Filler Know The Ropes – Thunder -

Wurfdatum: 03.08.2020 Farbe: red merle ChipNr.: 04009810053881

Rüde

Hündin

Name der Eltern: Vater: Casa De Filler Xas Dream Of Picasso

Mutter: Casa De Filler Dolly Backin Time

Name des Besitzers: Casa De Filler – Sabina Achtig

Adresse: Großreichenbach 17, 3931 Schweiggers, Österreich

Telefon: 0043/664/4360166 E- Mail: friends@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: _____

25.02.2022

Datum



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

Unterschrift/Stempel des Veterinärs



Tierarztpraxis Mai
 Garsersrasse 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



Tierarztpraxis Mai
 Garsersrasse 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

RÖNTGENBEFUND- HÜFTGELENKSDYSPLASIE

Befunddatum: 20.04.2022

Name: Casa De Filler Know The Ropes
 Rasse: Australian Shepherd
 Besitzer: Sabina Achtig

Geschlecht: männlich
 Wurfdatum: 03.08.2020

Zuchtbuchnr.: Chip: 040098100538881

Casa De Filler Know The Ropes, Australian Shepherd, männlich, 040098100538881, geb. 03.08.2020

BECKENPFANNE:

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

OBERSCHENKELKOPPE:

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

OBERSCHENKELHALS:

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

GELENKSPALT:

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

FEMURKOPF-ZENTRUM:

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

NORBERG WINKEL (IN GRADEN):

>105	li	re	links	rechts
	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>		
= 105	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
=100 + <105	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	OHB O	O
=95 + <100	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	OHC O	O
=90 + <95	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	OHD O	O
<90	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	OHE O	O

BEURTEILUNG:

GESAMTBEURTEILUNG:

HD frei

Dipl. Tzt. Ingo Mai
 Garsersrasse 39
 Tel. +43 (0) 2716/6223
 HdY. +43 (0) 664 5156341
 Email: 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

RÖNTGENBEFUND- OSTEOCHONDROSIS/ELBBOGENGELENKSDYSPLASIE

Befund Datum : 20.04.2022

Name: Casa De Filler Know The Ropes

Rasse: Australian Shepherd

Besitzer: Sabina Achtig Zuchtbuchnummer: Chip: 040098100538881

Geschlecht: männlich

Wurfdatum: 03.08.2020

SCHULTERGELENKE:

		li	re		li	re		li	re
Caput humeri	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	abgeflacht	O	O	Zubildungen	O	O
				aufgehellt	O	O			

Bemerkungen: _____

ELBBOGENGELENKE:

		li	re		li	re		li	re
med. Condylus- anteil/Humerus	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	abgeflacht	O	O	aufgehellt	O	O
Proc. Anconaeus	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	unvereinigt	O	O	Zubildung bis 2 mm	O	O
							2-5mm	O	O
							>5 mm	O	O
Proc. Coronoideus medialis	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	unvereinigt	O	O	Kontur unregelmäßig unscharf	O	O
Incisura semilunaris	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>				Sklerose	O	O
Epicondylus humeri medial	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>				Zubildung bis 2mm	O	O
							2-5 mm	O	O
							>5 mm	O	O
Lateral	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>				Zubildung bis 2 mm	O	O
							2-5 mm	O	O
							>5 mm	O	O
Radiusgelenkfläche	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>				Zubildung bis 2 mm	O	O
							2-5 mm	O	O
							>5 mm	O	O
Inkongruenz	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>				ja	O	O

OCD SCHULTERGELENK

OCD ELBBOGENGELENK

ELBBOGENDYSPLASIE

	Li	re		li	re		li	re
o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	o.B.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	Grad 0	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
ja	O	O	ja	O	O	Verdacht	O	O
						Grad 1	O	O
						Grad 2	O	O
						Grad 3	O	O



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

20.04.2022

bei ihrem Tier:

Casa De Filler Know The Ropes, Australian Shepherd, männlich, geboren am 03.08.2020 ,

Chipnummer 040098100538881 ,

konnte ich mittels röntgenologischer Untersuchung, am 20.04.2022 keine krankhaften Veränderungen an

beiden Schultergelenken nachweisen.

Mit freundlichen Grüßen Dipl. Tzt. Ingo Mai

Dipl. Tzt. Ingo Mai



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

20.04.2022

bei ihrem Tier:

Casa De Filler Know The Ropes, Australian Shepherd, männlich, geboren am 03.08.2020 ,

Chipnummer 040098100538881 ,

konnte ich mittels klinischer und röntgenologischer Untersuchung ,am 20.04.2022 keine krankhaften Veränderungen
im Sinne einer Ellenbogengelenksdysplasie nachweisen.

Mit freundlichen Grüßen Dipl. Tzt. Ingo Mai

Dipl. Tzt. Ingo Mai



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 Schweiggeners

20.04.2022

bei ihrem Tier:

Casa De Filler Know The Ropes, Australian Shepherd, männlich, geboren am 03.08.2020 ,

Chipnummer 040098100538881 ,

konnte ich mittels klinischer Untersuchung am 27.08.2021 keine krankhaften Veränderungen an

beiden Kniegelenken im Sinne einer Patellaluxation nachweisen.

Mit freundlichen Grüßen Dipl. Tzt. Ingo Mai



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:

20.04.2022

Casa De Filler Know The Ropes,
Australian Shepherd, männlich
geb. 03.08.2020 ; 040098100538881

Bei Casa De Filler Know The Ropes; 040098100538881, 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

DNA-Analyseergebnisse

Casa De Filler Know The Ropes- Thunder

DogCheck

Besitzer

Sabina Achtig

Chipnummer

040098100538881

Probennummer

200925-23155

Wurftag

03.08.2020

Geschlecht

Rüde

Die Identität des Tieres wurde durch eine autorisierte Person bestätigt:

Veterinär

Hundename

Casa De Filler Know The Ropes- Thunder

Probenmaterial

EDTA Blut

Rasse

Australian Shepherd

ZB Nummer

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 oder b/b	Schwarze Fellfarbe und Träger von Braun oder braune Fellfarbe
B Lokus (Braun) - ba	0	
B Lokus (Braun) - bc	1	
B Lokus (Braun) - bd	1	
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/Em	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 oder b/b	Schwarze Fellfarbe und Träger von Braun oder braune Fellfarbe
B Lokus (Braun) - ba	0	
B Lokus (Braun) - bc	1	
B Lokus (Braun) - bd	1	
B Lokus (Braun) - bs	1	
Brachycephalie - Schnauzenlänge	BR/BR	Mittellange bis lange Schnauze
Chondrodysplasia (CDPA)	Kein Ergebnis	Kein Ergebnis
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/Em	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/M268	Merle (1 Kopie klassisches Merle)
Polydaktylie - Afterkralle	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 - PRA5 (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/crd1 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)	N/N	frei (clear)
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 & Kromfohrländer 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)

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 - Afterkralle	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)	N/N	frei (clear)
Skeletale Dysplasie 2 - SD2	N/N	frei (clear)
Spinaler Dysraphismus	Kein Ergebnis	Kein Ergebnis

Muskel- und Skelettsystem

Genetische Analyse	Genotyp	Interpretation
Spondylokokostale 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 (Berner 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)	N/N	frei (clear)
Sensorische Neuropathie - SN (Border Collie Typ)	N/N	frei (clear)
Spinaler Dysraphismus	Kein Ergebnis	Kein Ergebnis
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/falschen Ergebnisse 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.

Name des Hundes: Casa de Fifer Know The Ropes II Thunder^v

Rasse: Australian Shepherd

ZB Nr.: ÖH23 / ASH 4435 gew. am: 03.08.2020



Tato-Nr./Chip-Nr.: 040098100538881 Rüde/Hündin

Name des Vaters: Casa de Fifer XAS Dream of Picasso ZB Nr.: ÖH23 / ASH 3303

Name der Mutter: Casa de Fifer Dorey Babin Time ZB Nr.: ÖH23 / ASH 1909

Name des Eigentümers: Dipl. Ing. Sabina Ahtlig

Obige Angaben wurden anhand der Ahnentafel überprüft und die Ausstellung des Leistungsheftes dort gleichlautend vermerkt.

Datum: 21.02.2022  Österreichischer Rassehundeverein Vitis
Europastraße 3902 Vitis
Aussteller (Stempel, Unterschrift):  Vitis Hundeschule
www.hundeschule-vitis.at

14/22

Bewertung	Punkte			Name des Richters	Unterschrift des Richters
	A	B	C		
				A: B: STEINLECHNER C:	
				A: B: C:	
				A: B: C:	
				A: B: C:	
				A: B: C:	

Fort. id. Nr.	Datum	Stempel des Vereines Ort der Prüfung	Art der Veranstaltung Prüfungsstufe	AKZ ja/nein	Rang
1	14.2.2022	ÖGV SHS-WIEN 06 908	ÖG Pr. JHV-ÖPO	ja	1



URKUNDE



SABINA ACHTIG

HAT MIT

THUNDER

CASA DE FILLER KNOW THE ROPES

AM 27. FEBRUAR 2022

AN DER ORTSGRUPPENPRÜFUNG

DES ÖGV SHS WIEN

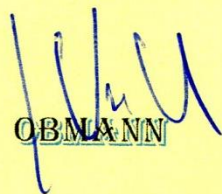
TEILGENOMMEN.

LEISTUNGSSTUFE UND BEWERTUNG:

BH-VT-ÖPO

AUSGEZEICHNET

WIR GRATULIEREN RECHT HERZLICH !


OBMANN




SCHRIFTFÜHRER

Teilnahmebestätigung

Sabina Achtig

hat erfolgreich mit

CDF Know The Ropes

„Thunder“

am Junghundekurs

(im Ausmaß von 10 Einheiten á 60 Min)

teilgenommen.

Vitis, 29.10.2021

Ort, Datum



Österreichischer
Rassehundeverein Vitis

Europastraße
3902 Vitis

www.hundeschule-vitis.at

Nicole Mader
Obfrau ÖRV Vitis

Nicole Mader

ÖRV Vitis

Hundeschule Nicole Mader



hundeschule-vitis@hotmail.com

+43 677/62 62 86 96

Österreichischer Kynologenverband

IHR PARTNER IN HUNDEFRAGEN

IHA SALZBURG 2022

Rasse	Australian Shepherd	Katalog-Nr.	25	Ring-Nr.	1
Name des Hundes	CASA DE FILLER KNOW THE ROPES	Geschlecht	Rüde		
Zuchtbuch-Nr.	ÖHZB/ASH 4435	Wurf-Datum	03.08.2020	Klasse	Zwischenklasse
Besitzer	ACHTIG SABINA DIPL.ING.	Datum	09.04.2022		

BESCHREIBUNG

mittelgross mittelkräftig, guter kopf gute augen und ohren ,
rücken fest , lende etwas gewölbt , rute nicht ganz gerade , gute
knochenstärke , guter körper, gutes haar, tritt hinten eng , von
der seite bewegt er sich gut , gutes wesen

BEWERTUNG

✓ Vorzüglich 2

✓ Res. CACA

Name des Richters

Jörgen Hindse




ROYAL CANIN® &



Zwei starke Partner!



ROYAL CANIN® &



Zwei starke Partner!

Urkunde

Katalognr.: 25

IHA SALZBURG 2022

09. April 2022

AUSTRALIAN SHEPHERD

ZWISCHENKLASSE

CASA DE FILLER KNOW THE ROPES

ACHTIG SABINA DIPL.ING.

Formwert:

Vorzüglich 2, Res. CACA



... weil wir Hunde lieben



Österreichischer Kynologenverband

IHR PARTNER IN HUNDEFRAGEN

Rassehundeausstellung

in SEB67

RES. CACA

Championklasse Gebrauchshundeklasse Offene Klasse Zwischenklasse

Rasse: AUSTRALIAN SHEPHERD FCI Gruppe: 1

25
Katalog Nr.

29.4.22
Datum:

[Signature]
Richter:



ROYAL CANIN & **OKV**

Zwei starke Partner!