

PI 0/0

vollzahnig

Primäre Linsen-Luxation (PLL) - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für PLL im ADAMTS17-Gen.

Chondrodystrophie (CDDY) und IVDD-Risiko - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für CDDY.

Chondrodysplasie (CDPA) - PCR

Ergebnis: Genotyp CDPA/CDPA

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für die ursächliche Mutation für CDPA.

Progressive Retinaatrophie (prcd-PRA) - PCR *

Ergebnis: Genotyp N/N (A)

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für die prcd-PRA im PRCD-Gen.

L-2-Hydroxyglutaracidurie (L2HGA) - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für L-2-HGA im L2HGDH-Gen.

Subakute nekrotisierende Enzephalopathie (SNE)

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für SNE im SLC19A3 Gen.

