

PROSÍME VYBRANÁ POLÍČKA OZNAČIT ZABARVENÍM

Jméno a příjmení majitele (tiskacím písmem)

Jméno zvířete (tiskacím písmem)

Druh:  kůň  kočka  pes

Plemeno:

Pohlaví:  samec  samice  po kastraci

Datum nar. - - Věk: L M T

ČIP TATTOO PAS

WÝSLEDEK ZASLAT

Email:

Datum odběru materiálu

TYP VZORKU

Krev EDTA  Pera  Stěr z:

CERTIFIKÁT VYŠETŘENÍ

přiložena k žádance  odeslána e-mailem

**Certifikát o vyšetření** je vyhotoven v češtině s překladem do angličtiny (kromě výjezdových certifikátů, které jsou pouze v angličtině). Obsahuje údaje o výsledku testu, majiteli zvířete, lékaři odebírajícím materiál, laboratoři, která test provádí a především o samotném pacientu. **Pozor, je třeba doručit do laboratoře všechny potřebné informace** (např. kvalitní kopie rodokmenu doplněná o další požadované informace).

Jiné informace, upozornění:

Čárový kód

Číslo zákazníka

Razítko kliniky, datum

Razítko a podpis lékaře

PROSÍME VYBRANÁ POLÍČKA OZNAČIT ZABARVENÍM

## KŮŇ

### CERTIFIKÁT

#### PROFILY

- Genetický balíček kůň: arabský plnokrevník
- Genetický balíček kůň: teplotkrevníci
- Genetický balíček kůň: american paint horse
- Genetický balíček kůň: american quarter horse / appaloosa
- Genetický balíček kůň: quarab
- Balíček čtyř genetických onemocnění koní
- Balíček pěti genetických onemocnění koní

#### GENETICKÁ ONEMOCNĚNÍ

- Cerebelární abiotrofie (CA, Cerebellar Abiotrophy)
- Deficit glykogen větvičeho enzymu (GBED, Glycogen Branching Enzyme Deficiency)
- Equinní maligní hypertermie (EMH, Equine Malignant Hyperthermia)
- Genetický marker pro spinocelulární karcinom rohovky (SCC, Ocular Squamous Cell Carcinoma)
- Hereditární equinní regionální dermální astenie (HERDA, Hereditary Equine Regional Dermal Asthenia)
- Hereditární myotonie (Hereditary Myotonia)
- Hydrocefalus / Equine familiální izolated hyperoparát
- Hyperkalemická periodická paralýza (HYPP, Hyperkalemic Periodic Paralysis)
- Idiopatická hypokalémie / Familiární izolovaná hyperoparatreóza koní (IH/EFIH, Idiopathic Hypocalcaemia / Equine familiální izolated hyperoparát)
- Imunitně podmíněná myozitida a myopatie MYH1 (MYHM, Immune Mediated Myositis & MYH1 Myopathy)
- Junkční epidermolysis bullosa typu Herlitz (H-JEB, Herlitz Junctional Epidermolysis Bullosa)
- Overo Lethal White Syndrome (LWS, OLWS, OLWFS, LWO)
- Polysacharidy strádající myopatie typu I (PSSM, Polysaccharide Storage Myopathy type I)
- Separace kopytní stěny (HWSD, Hoof Wall Separation Disease)
- Syndrom fragilních hříbat teplotkrevníků (WFFS, Warmblood Fragile Foal Syndrome)
- Syndrom imunodeficiency hříbat (FIS, Foal Immunodeficiency Syndrome)
- Syndrom levandulového hříbete (LFS, Lavender Foal Syndrome)
- Syndrom nahého hříbete (NFS, Naked Foal Syndrome)
- Syndrom necitlivosti na androgeny (AIS, Androgen Insensitivity Syndrome)
- Těžká kombinovaná imunodeficiency (SCID, Severe Combined Immunodeficiency)
- Zakrslost (Dwarfism)
- Zakrslost, chondrodysplazie (gen ACAN, Dwarfism, Chondrodysplasia)

#### JINÁ VYŠETŘENÍ

- Gen rychlosti (Speed gene)
- Ovladatelnost (Tractability)
- Prediktivní test výšky (Predictive height test)

## PES

### CERTIFIKÁT

#### PROFILY

- Genetický balíček pes: anglický špringršpaněl
- Genetický balíček pes: australský honácký pes
- Genetický balíček pes: australský ovčák a miniaturní americký ovčák
- Genetický balíček pes: basenji
- Genetický balíček pes: belgický ovčák a holandský ovčák
- Genetický balíček pes: bernský salašnický pes
- Genetický balíček pes: bigl
- Genetický balíček pes: bílý švýcarský ovčák
- Genetický balíček pes: bobtail
- Genetický balíček pes: border kolie
- Genetický balíček pes: buldok
- Genetický balíček pes: bulteriér
- Genetický balíček pes: chesapeake bay retrív
- Genetický balíček pes: čínský chocholatý pes
- Genetický balíček pes: čivava
- Genetický balíček pes: dobrman
- Genetický balíček pes: francouzský buldoček
- Genetický balíček pes: francouzský vodní pes
- Genetický balíček pes: irský červenobílý setr
- Genetický balíček pes: irský jemnosrstý pšenický teriér
- Genetický balíček pes: jezevčík
- Genetický balíček pes: jorkšírský teriér
- Genetický balíček pes: kanadský retrív (nova scotia duck tolling retriever)
- Genetický balíček pes: kavalír King Charles španěl 1
- Genetický balíček pes: kavalír King Charles španěl 2
- Genetický balíček pes: kemteriér
- Genetický balíček pes: knírač miniaturní
- Genetický balíček pes: knírač velký
- Genetický balíček pes: kokšpaněl
- Genetický balíček pes: kolie
- Genetický balíček pes: kromforländer
- Genetický balíček pes: labradoodle
- Genetický balíček pes: labrador 1 (základní profil)
- Genetický balíček pes: labrador 2 (rozšířený profil)
- Genetický balíček pes: lagoratto romagnolo
- Genetický balíček pes: landseer
- Genetický balíček pes: leonberger
- Genetický balíček pes: mops
- Genetický balíček pes: německý ohař krátkosrstý
- Genetický balíček pes: ruský černý teriér
- Genetický balíček pes: španělský vodní pes
- Genetický balíček pes: německý ovčák a vlčák
- Genetický balíček pes: papillon
- Genetický balíček pes: portugalský vodní pes
- Genetický balíček pes: pudl
- Genetický balíček pes: rhodéský ridgeback
- Genetický balíček pes: rotvajler
- Genetický balíček pes: russel teriér 1
- Genetický balíček pes: russel teriér 2
- Genetický balíček pes: setlie
- Genetický balíček pes: shiba inu
- Genetický balíček pes: skotský setr
- Genetický balíček pes: tibetský teriér
- Genetický balíček pes: welsch corgi
- Genetický balíček pes: zlatý retrív
- Genetický balíček pes: velký švýcarský salašnický pes
- Genetický balíček pes: výmarský ohař
- Degenerativní myelopatie (exon 2) + defekt genu MDR-1
- Dilatační kardiomyopatie DCM1 + DCM2

#### GENETICKÁ ONEMOCNĚNÍ

- Achromatopsie (denní slepota) (ACHM, Achromatopsia, day blindness)
- Afibrinogémie (AFG)
- Alportův syndrom (FN, Familiar Nephropathy, Alport Syndrome)

### CERTIFIKÁT

- Alportův syndrom (FN, Familiar Nephropathy, Alport Syndrome)
- Anomálie oka kolii (CEA, Collie Eye Anomaly)
- Alexandrova choroba (AxD, Alexander Disease)
- Amelogenesis Imperfecta (AI, FEH, Familiální Enamel Hypoplasia)
- Ataxie finských honičů (FHA, CAFH, Finnish Hound Ataxia)
- Ataxie s pozdním nástupem (LOA, Late Onset Ataxia)
- Atrofie CNS s cerebelární ataxií (CACA, CNS Atrophy with Cerebellar Ataxia)
- Bardet-Biedlův syndrom (BBS, Bardet-Biedl Syndrome)
- Centronukleární myopatie (CNM, Centronuclear Myopathy)
- Cerebelární ataxie (CA, Cerebellar Ataxia)
- Charcot - Marie - Toothova choroba (CMT, Charcot - Marie - Tooth disease)
- Chondrodystrofie (CDDY) s degenerací meziobratlových plotének (IVDD) a chondrodysplazie (CDPA)
- Citlivost na Mycobacterium avium complex (Mycobacterium Avium Complex (MAC) sensitivity)
- Cyklická neutropenie psů (GCS, Gray Collie Syndrome) Cystinurie
- Dandy-Walker-like malformace (DWS, DWLM, Dandy-Walker-Like Malformation)
- Defekt genu MDR-1
- Defekt myostatinu („Bully Whippets“)
- Deficit acyl-CoA dehydrogenazy mastných kyselin se středně dlouhým řetězcem (MCADD, Medium Chain Acyl-CoA Dehydrogenase Deficiency)
- Deficit adheze leukocytů typ III (LAD III, Leukocyte Adhesion Deficiency)
- Deficit adheze leukocytů (CLAD, Canine Leukocyte Adhesion Deficiency)
- Deficit C3 (C3 Deficiency, Complement Component 3 Deficiency)
- Deficit faktoru VII (F7, Factor VII deficiency)
- Deficit faktoru XI (F11, Factor XI deficiency)
- Deficit fosfofruktokinázy (PFKD, Phosphofruktokinase deficiency)
- Deficit katalázy (Catalase Deficiency (CAT)/Hypocatalasemia/Acatalasia)
- Deficit prekalkineinu (KLK, Prekallikrein Deficiency)
- Deficit pyruvátkinázy (PKDef, Pyruvate Kinase Deficiency)
- Deficit pyruvátdehydrogenazyfosfatázy 1 (PDP1 Deficiency, Pyruvate Dehydrogenase Phosphatase 1 Deficiency)
- Deficit sukcinát-semialdehyddehydrogenazy (SSADHD, Succinic semialdehyde dehydrogenase deficiency)
- Deficit xantinoxidázy typu II (Xanthinurie type II)
- Degenerace cípků (CD, Cone Degeneration)
- Degenerativní myelopatie (exon 1) (DM, Degenerative Myelopathy)
- Degenerativní myelopatie (exon 2) (DM, Degenerative Myelopathy)
- Dentální hypomineralizace (RS, Raine Syndrome, Dental Hypomineralization)
- Dentální-skeletální-retinální anomálie (DSRA, Dental-Skeletal-Retinal Anomaly)
- Dermatomyositida (DMS, Dermatomyositis)
- Dilatační kardiomyopatie (DCM, Dilated Cardiomyopathy)
- Dilatační kardiomyopatie (PDK4) (DCM1, Dilated Cardiomyopathy)
- Dilatační kardiomyopatie (Titin) (DCM2, Dilated Cardiomyopathy)
- Diluce barvy a neurologické defekty (CDN, Color Dilution and Neurological Defects)
- Disproporční dwarfismus (DD, Disproportionate Dwarfism)

### CERTIFIKÁT

- Dyserytropeotická anémie a myopatie (DAMS, Dyserythropoietic Anemia and Myopathy)
- Dysfunkce mozku (CDF, Cerebral Dysfunction)
- Dysplazie okuloskeletální / dysplazie retinální (OSD/RD, Oculo-Skeletal Dysplasia / Retinal Dysplasia)
- Dystrofická epidermolysis bullosa (DEB, Dystrophic Epidermolysis Bullosa)
- Ektodermální dysplazie / Syndrom křehké kůže (ED/SFS, Ectodermal Dysplasia / Skin Fragility Syndrome)
- Encefalidida mopsů (PDE, Pug Dog Encephalitis)
- Encefalopatie aljašských husky (AHE, Alaskan Husky Encephalopathy)
- Exfoliativní kožní lupus erythematosus (ECL, Exfoliative Cutaneous Lupus Erythematosus)
- Fanconioho syndrom (FS, Fanconi Syndrome)
- Fukosidóza
- Gall Bladder Mucocele (GBM)
- Gangliosidóza typ GM1
- Gangliosidóza typ GM2
- Glanzmannova trombastenie (GT, Glanzmann Thrombasthenia, Thrombasthenic Thrombopathia)
- Glaukom a goniodysgenese (GGD, Glaucoma and Goniodysgenesis in Border Collie)
- Glykogenóza typ Ia (GSD Ia, Glycogen Storage Disease, von Gierkeho choroba)
- Glykogenóza typ II (GSD II, Glycogen Storage Disease, Pompeho choroba)
- Glykogenóza typ IIIa (GSD IIIa, Glycogen Storage Disease)
- Hemofilie A (faktor VIII)
- Hemofilie B (faktor IX)
- Hereditární ataxie (HA, Hereditary Ataxia)
- Hereditární digitální hyperkeratóza (DH, HDH, Digital Hyperkeratosis, Hereditary Footpad Hyperkeratosis / Corny Feet)
- Hereditární ichtyóza (Congenital Ichthyosis / Great Dane Ichthyosis)
- Hereditární katarakta (HSF4)
- Hereditární nazální parakeratóza (HNPK, Hereditary Nasal Parakeratosis)
- Hereditární nazální parakeratóza (HNPK, Hereditary Nasal Parakeratosis)
- Hereditární rachitida rezistentní na vitamín D (HVDRR, Hereditary Vitamin D - Resistant Rickets)
- Horečka šarpejů (SPAID, Shar Pei Autoinflammatory Disease)
- Hyperekplexie (startle disease)
- Hyperurikosurie a hyperurikémie (HUU, SLC)
- Hypofosfatázie (HPP, Hypophosphatasia)
- Hypofyzární nanismus (Pituitary dwarfism)
- Ichtýóza
- Ichtýóza typ 1
- Ichtýóza typ 2
- Ichtýóza/Epidermolytická hyperkeratóza (EHK, Epidermolytic Hyperkeratosis)
- Imerslund-Gräsbeckův syndrom (IGS, Imerslund-Gräsbeck Syndrome, Cobalamin Malabsorption)
- Junkční epidermolysis bullosa (JEB, Junctional Epidermolysis Bullosa)
- Juvenilní encefalopatie (JBD, Juvenile Brain Disease, Juvenile Encephalopathy)
- Juvenilní epilepsie (JE, Juvenile Epilepsy)
- Juvenilní laryngeální paralýza a polyneuropatie (JLPP, Juvenile Laryngeal Paralysis and Polyneuropathy)
- Juvenilní myoklonická epilepsie (JME, Juvenile Myoclonic Epilepsy)
- Kardiomyopatie s juvenilní mortalitou (CJM, Cardiomyopathy with Juvenile Mortality)

