

Besteller: Jan Novák, Dlouhá 1, 30000 Plzeň, Czech Republic

Probe:

Probenummer: 21-12351

Eingangsdatum: 01.02.2021

Probentyp: Roßhaar

Angaben des Kunden

Name: Black And White DEMO

Rasse: Český teplokrevník

Geburtsdatum: 25.11.2016

Reg. nummer: DE-123-456-789-012

Tattoo: 123456789012345

Geschlecht: Männchen

Datum der Probenahme: 01.02.2021

Identität des Tieres bei der Probenentnahme überprüft bei

MVDr. Veselý Josef.

Ergebnis: Es wurde keine Mutation entdeckt (N/N)

Legende: N/N = homozygot gesund. N/P = heterozygoter Träger. P/P = homozygot betroffen (Einzelwesen hat extrem hohes Risiko an der Erbkrankheit zu erkranken). (N = negativ, P = positiv)

Interpretierung der Ergebnisse

Es wurde die Anwesenheit oder die Absenz der Mutation c.2032G>A im PLOD1 Gen, die für das Warmblood Fragile Foal Syndrome (WFFS) bei Warmblütern und verwandten Pferderassen zuständig ist, untersucht. Es handelt sich um erbliche Erkrankung des Bindegewebes, die sich durch sehr dünne, spröde bis brüchige Haut äußert. Die Haut ist mit dem anderen Gewebe nicht fest verbunden und löst sich von dem Unterhautgewebe ab, wodurch sie schon bei geringen Berührungen und Belastungen einreißt und es bilden sich Lazerationen, Serome, Hämatome, Geschwüre und Narben.

Die Mutation, die das Warmblood Fragile Foal Syndrome verursacht, wird autosomal rezessiv vererbt. Das bedeutet, dass diese Krankheit nur bei Pferden (P/P) ausbricht, die das mutierte Gen von beiden Elternteilen erhalten. Die Träger (N/P) des mutierten Gens sind klinisch gesund, jedoch geben die Anlage auf ihre Nachkommen weiter. Wenn zwei heterozygote Pferde verpaart werden, liegt die Wahrscheinlichkeit, dass ein krankes Fohlen (P/P) geboren wird, theoretisch bei 25%, und mit 50% Wahrscheinlichkeit werden Fohlen mit Anlage zu WFFS (N/P) geboren und mit 25% Wahrscheinlichkeit werden gesunde Fohlen (N/N) ohne erblicher Belastung geboren.

Methode: SOP175-WFFS, real-time PCR-ASA, akkreditierte Methode innerhalb der flexiblen Rahmen

Berichtausgabedatum: 06.02.2021

Untersuchungsdatum: 01.02.2021 - 06.02.2021

Freigegeben: Mgr. Martina Šafrová, Laborleiterin



Genomia ist ein ISO/IEC 17025:2018 akkreditiertes Subjekt – Nr. 1549.

Genomia s.r.o, Republikánská 6, 31200 Plzeň, Czech Republic

www.genomia.cz, laborator@genomia.cz, tel: +420 373 749 999



Der Berichtverifizierungscode ist 12AB-CD34-GENO-MIA0-EFGH. Zur Überprüfung gehen Sie auf www.genomia.cz.

Der Prüfbericht darf nur als ein Ganzes reproduziert werden, ansonsten nur mit der Zustimmung des Labors. Das Ergebnis bezieht sich nur auf die entgegengenommene Probe. Genomia übernimmt keine Verantwortung für die Richtigkeit der durch den Kunden gewährten Angaben.