

Hoja de análisis

Genética

N° cliente / código de barras

LABOKLIN

LABOR FÜR KLINISCHE DIAGNOSTIK GMBH & CO. KG

C.P. 1810 - D-97688 Bad Kissingen

Tel. +49 971/72020 - Fax +49 971 68546

email: info@laboklin.de

Horario del laboratorio: Lu-Vi:8:00-19:00, Sá.:9:00-13:00

Cliente:
(sello o letra en mayúsculas)

Material:
 Sangre
 Suero
 Plasma
 Orina / Urolitos
 Heces
 Piel / Pelo
 Frotis
 Punción
Procedencia:

Datos del dueño del animal:
(rellene por favor a máquina o en mayúsculas)

Apellidos: _____

Nombre: _____

Dirección: _____

e-mail: _____

e-mail: _____

Tel.Nr: _____

Fecha y firma Correo Copia del resultado al dueño Certificado 5,00 € Fax Tel. e-mail

Datos del animal: Perro Gato Caballo Otra especie: _____

Código: _____ Fecha toma de muestra: _____

Animal 1:

Muestra: 0,5-1 ml Sangre-EDTA Frotis citológico Sangre en papel filtro Sexo: H M

Nombre: _____ Fecha nacimiento: _____ Raza: _____

N° microchip: _____ N° tatuaje: _____ N° pedigree: _____

Color capa: _____ Identificación de la muestra: _____

Animal 2 / (Madre para pruebas de descendencia):

Muestra: 0,5-1 ml Sangre-EDTA Frotis citológico Sangre en papel filtro Sexo: H M

Nombre: _____ Fecha nacimiento: _____ Raza: _____

N° microchip: _____ N° tatuaje: _____ N° pedigree: _____

Color capa: _____ Identificación de la muestra: _____

Animal 3 / (Padre en cuestión, en pruebas de descendencia):

Muestra: 0,5-1 ml Sangre-EDTA Frotis citológico Sangre en papel filtro Sexo: H M

Nombre: _____ Fecha nacimiento: _____ Raza: _____

N° microchip: _____ N° tatuaje: _____ N° pedigree: _____

Color capa: _____ Identificación de la muestra: _____

Animal 4 / (2° padre en cuestión, en pruebas de descendencia):

Muestra: 0,5-1 ml Sangre-EDTA Frotis citológico Sangre en papel filtro Sexo: H M

Nombre: _____ Fecha nacimiento: _____ Raza: _____

N° microchip: _____ N° tatuaje: _____ N° pedigree: _____

Color capa: _____ Identificación de la muestra: _____

Certifico que he comprobado la identidad del/de los animal/es y que la muestra procede del/de los animal/es anteriormente citado/s

Nombre: _____ Firma / sello del veterinario _____



000150090024

Perro

Enfermedades hereditarias

- 8012 Deficiencia en adhesión leucocitaria (CLAD)**
(Setter Irlandés)
- 8011 CSNB / Cequera nocturna**
(Briard)
- 8013 Cistinuria**
(Terranova / Landseer)
- 8016 Fucosidosis**
(Springer Spaniel inglés)
- 8007 Leucodistrofia de células globoides (Krabbe)**
(West Highland White Terrier, Cairn Terrier)
- 8000 Enfermedad de acumulación de cobre**
(Bedlington Terrier)
- 8022 Miotonía congénita**
(Schnauzer miniatura)
- 8017 Deficiencia de fosfofructoquinasa (PFKD)**
(Springer Spaniel inglés, Cocker Spaniel americano)
- 8002 Atrofia progresiva de retina (PRA)**
(Setter Irlandés, Welsh Corgi, English Mastiff, Bull Mastiff, Sloughi)
- 8104 PDP1 – Deficiencia en la piruvato deshidrogenasa 1**
(Clumber, Sussex Spaniel)
- 8015 Deficiencia en piruvato quinasa (PK-Deficiencia)**
(Basenji, Westhighland White Terrier)
- 8119 Enfermedad de von Willebrand Tipo 1**
(Dobermann, Deutscher Pinscher, Manchester Terrier, Berner Sennenhund, Coton de Tulears, Drentsche Patrijs, Kerry Blue Terrier, Papillions, Stabyhound, Welsh Corgi, Poodle)
- 8014 Enfermedad de von Willebrand Tipo 2**
(Braco alemán de pelo duro)
- 8119 Enfermedad de von Willebrand Tipo 3**
(Scotch Terrier, Sheltie)
- 8210 Enfermedad de von Willebrand**
(Dutch Kooiker)
- 8063 X-SCID**
(Basset, Welsh Corgi)
- 8032 Defecto genético MDR1 (Sensibilidad a ivermectina)**
(Border Collie de pelo largo/corto, Shetland Sheepdog, Australian Shepherd, Bobtail, Whippet de pelo largo, Silken Windhound, Wäller, American White Shepherd, Pastor Alemán, Mc Nab.)
- 8143 Síndrome del neutrófilo atrapado (TNS)**
(Border Collie)*
- 8150 Displasia de retina (OSD)**
(Labrador Retriever, Samoyedo)*
- 8156 GSDIIIa - Enf. de almac. de glucógeno**
(Curly Coated Retriever)
- 8152 EIC - Colapso inducido por ejercicio**
(Labrador Retriever, Curly Coated Retriever, Chesapeake Bay Retriever)
- 8157 Catarata hereditaria**
(Australian shepherd)
- 8158 Mielopatía degenerativa**
(Todas las razas)

Color/ Longitud del pelo

- 8144 A-Locus Agouti**
(Todas las razas)
- 8023 B-Locus (color de pelo marrón)**
(Por ej.: Australian Shepherd, Border Collie, Cardigan Welsh Corgi, ACS, ECS, ESS, Dackel, Dálmata, DDH, Dobermann, Labrador- Flatcoated Retriever, Bulldog francés, Galgo español, Terranova, Caniche, otras razas bajo consulta)
- 8026 B-Locus/ E-Locus (color de pelo marrón y dorado)**
- 8145 K-Locus**
(Todas las razas)
- 8124 Longitud del pelo - pelo corto/largo**
(Todas las razas)

- 8062 Hipertermia maligna**
(Todas las razas)
- 8067 Narcolepsia**
(Dobermann, Labrador Retriever)
- 8066 GM1-Gangliosidosis**
(Husky)
- 8068 GRMD (Distrofia muscular)**
(Golden Retriever)
- 8069 Mucopolisacaridasa tipo VII (MPS)**
(Pastor alemán)
- 8073 Miopatía hereditaria (HMLR, CNM)**
(Labrador Retriever)
- 8075 Lipofuscinosis neuronal ceroid (NCL)**
(Border Collie, American Bulldog)
- 8098 Síndrome Gray Collie**
(Neutropenia cíclica canina) (Collie)
- 8120 Anomalía ocular del Collie (CEA)**
(Collie de pelo largo/corto, Border Collie, Australian Shepherd, Lancashire Heeler, Shetland Sheepdog, Whippet de pelo largo)*
- 8125 L-2-HGA (L-2-hidroxiglutaraciduria)**
(Staffordshire Bull Terrier)
- 8128 cord1-PRA**
(Dackel miniatura de pelo corto/largo, Springer Spaniel inglés)
- 8135 Atrofia progresiva de retina (crd-PRA)**
(Dackel de pelo duro)
- 8153 rcd2-PRA**
(Collie)*
- 8142 Enanismo**
(Saarloos Wolfshund, Pastor alemán)*

Atrofia progresiva de retina (prcd-PRA)

(American Cocker Spaniel, American Eskimo Dog, Australian Cattle Dog, Australian Shepherd, Australian Stumpy Tail Cattle Dog, Chesapeake Bay Retriever, Chino Crestado, English Cocker Spaniel, Entlebucher Sennenhund, Finnischer Lapphund, Golden Retriever, Kuvasz, Laponian Herder, Labrador Retriever, Labradoodle, Nova Scotia Duck tolling Retriever, Perro de Aguas portugués, Schwedischer Lapphund, Schwedischer Lapphund, Toy Pudel, Pudel enano)

- 8094 con certificado Optigen**
(test realizado por Optigen)*
- 8127 sin certificado Optigen**
(test realizado por un laboratorio asociado)*
- 8151 Factor VII**
(Beagle, Schnauzer gigante, Airedale Terrier, Scottish Deerhound, Alaskan Klee Kai)
- 8154 Hiperuricemia**
(Dálmata, Bulldog, Black Russian Terrier, otros bajo solicitud)
- 8155 Encefalopatía neonatal**
(Pudel gigante)
- 8161 Neuropatía atáxica neuronal**
(Golden retriever)
- 8215 Enfermedad de los huesos de cristal**
(Dackel)

- 8018 E-Locus (color de pelo dorado, limón, rojo, crema, melocotón)**
(MC1R-Gen) (ACS, Australian Shepherd, Beagle, Border Collie, Cardigan Welsh Corgi, Dackel, Dálmata, Braco alemán de pelo corto y duro, Pastor alemán, Dobermann, ECS, ESS, Flatcoated-, Labrador Retriever, otras razas bajo consulta)
- 8146 EM-Locus alelo de máscara negra**
(Afgano, Boxer, Bull Mastiff, Cairn Terrier, Cardigan Welsh Corgi, Bulldog Inglés, Pastor Alemán, Dogge Alemán, Galgo, Saluki, Staffordshire Bull Terrier, Whippet)
- 8136 D-Locus Dilución (Aclarados del color)**
(Pinscher alemán, Dobermann, Pinscher Enano, Rhodesian Ridgeback, Gran Münsterländer, Terranova y Labrador Retriever)

En la solicitud de al menos dos colores, le facturamos 38,50 Euros por el primero y 16,50 Euros por cada uno siguiente.

Perfil de ADN / Descendencia

- 8107 Perfil de ADN (Huella digital genética)**
- 8211 Clasificación racial (perfil ADN + clasificación)**
(Razas bajo solicitud)
- 8109 Prueba de descendencia**
- 8212 Test de parentesco (incl. perfil ADN)**
(Razas bajo solicitud)

Por favor, para determinaciones de parentesco envíen muestra del padre y madre (ambos), aún cuando sólo deba ser aclarada la paternidad.



Gato

Enfermedades hereditarias

8013 Enfermedad renal poliquística (PKD)
(Persa y razas relacionadas)

8015 Deficiencia en piruvato quinasa (PK-Deficiencia)
(Somalí, Abesinio)

8080 Cardiomiopatía hipertrófica (HCM)
(Maine Coon, Ragdoll) Mutación 1 según Meurs (G --> C)

8129 Cardiomiopatía hipertrófica (HCM)
Mutación 2 según Koch (G --> A)
(Maine Coon, Ragdoll, BKH, Persa, Gato Noruego del Bosque)

8116 Cardiomiopatía hipertrófica (HCM)
(Ragdoll)

8149 GM2 Gangliosidosis
(Gato burmés)

8002 Gangliósido GM 1 / GM 2
(Gato Korat y Siamés)

8117 Atrofia progresiva de retina (rdAc-PRA)
(Somalí, Abesinio, Occicat)

8113 Enf. de almac. de glucógeno GSD Tipo IV
(Gato Noruego del bosque)

8123 Atrofia muscular espinal (SMA)
(Maine Coon)

Color/longitud del pelo

8083 Color de pelo canela
(Todas las razas)

8084 Color de pelo chocolate
(Todas las razas)

8090 Variante de color Agouti
(Todas las razas)

8147 Longitud del pelo (pelo largo – pelo corto)
(Todas las razas)

8085 Variante de color Siam (punto)
(Todas las razas)

8086 Color de pelo marrón burmés
(Todas las razas)

8099 Aclarado del color
(Todas las razas)

8170 Color ámbar
(Gato Noruego del bosque)

Grupo sanguíneo

8121 Determinación genética del grupo sanguíneo
(Todas las razas excepto Angora Turco, Ragdoll, Siberiano y Neva Masquerade)

818 Determinación serológica del grupo sanguíneo
(Todas las razas)

La determinación serológica del grupo sanguíneo diferencia entre los grupos A, B y AB, y es necesaria para descartar incompatibilidades en transfusiones de sangre.

La determinación genética del grupo sanguíneo debería realizarse con anterioridad a decisiones de cría animal, especialmente en los animales del grupo sanguíneo A, AB, ya que el alelo recesivo b puede transmitirse de forma oculta.

Perfil de ADN / Descendencia

8107 Perfil de ADN (Huella digital genética)

8109 Determinación del parentesco

Por favor, para determinaciones de parentesco envíen muestra del padre y madre (ambos), aún cuando sólo deba ser aclarada la paternidad.

Más allá, se recomienda el envío de muestra de todos los padres posibles.

Para la determinación del parentesco, es necesaria la determinación del perfil de ADN de cada progenitor. El tomador de la muestra debería ser una persona oficial o habilitada para ello en el caso de un eventual juicio.

En el caso de disponer muestra de sólo uno de los progenitores pueden preguntarnos antes de enviar la muestra.



Caballo

Enfermedades hereditarias

- 8000** Parálisis periódica hipercalémica equina (HYPP)
(Quarter Horse)
- 8061** Síndrome del blanco letal (OLWS)
(American Paint Horses)
- 8001** Inmunodeficiencia combinada severa (SCID)
(Árabe)
- 8072** Bullosa junctional de la epiderm. de Hertz (H-JEB)
(Caballo de tiro belga)
- 8214** Abiotrofia cerebelar (CA) test con marcador
(Árabe)

- 8137** GBED
(Deficiencia del enzima desdoblador de glucógeno) (Quarter Horse)
- 8138** PSSM
(Miopatía del almacenamiento de polisacáridos) (Quarter Horse)
- 8139** HERDA
(Astenia dermal regional hereditaria equina) (Quarter Horse)
- 8160** Hipertermia maligna equina
(Todas las razas)

Color

- 8016** Color alazán
(Todas las razas)
- 8070** Agouti
(Todas las razas)
- 8159** Graying
(Todas las razas)
- 8071** Crema
(Todas las razas)

- 8130** Tobiano
(Todas las razas)
- 8174** Champagne
(Todas las razas)
- 8148** Sabino
(Todas las razas)
- 8213** Plata (silver)
(Todas las razas)

Perfil de ADN / Descendencia

- 8107** Perfil de ADN (Huella digital genética)

- 8109** Determinación del parentesco

Por favor, para determinaciones de parentesco envíen muestra del padre y madre (ambos), aún cuando sólo deba ser aclarada la paternidad.

Más allá, se recomienda el envío de muestra de todos los padres posibles.

Para la determinación del parentesco, es necesaria la determinación del perfil de ADN de cada progenitor. El tomador de la muestra debería ser una persona oficial o habilitada para ello en el caso de un eventual juicio.

En el caso de disponer muestra de sólo uno de los progenitores pueden preguntarnos antes de enviar la muestra.

Vacuno / Cerdo

Enfermedades hereditarias

- 8001** Deficiencia de adhesión leucocitaria bovina (BLAD)
(Vacuno Holstein)
- 8062** Hipertermia maligna (MHS)
(Cerdo, todas las razas)

Perfil de ADN / Descendencia

- 8107** Perfil de ADN (Huella digital genética)


- 8109** Determinación del parentesco

Por favor, para determinaciones de parentesco envíen muestra del padre y madre (ambos), aún cuando sólo la paternidad deba ser aclarada.

Más allá, se recomienda el envío de muestra de todos los padres posibles.

Para la determinación del parentesco, es necesaria la determinación del perfil de ADN de cada progenitor. El tomador de la muestra debería ser una persona oficial o habilitada para ello en el caso de un eventual juicio.

En el caso de disponer muestra de solo uno de los progenitores pueden preguntarnos antes de enviar la muestra.

Pedido de envío de material:  Cepillos citológicos (genét.)



Aviso legal y condiciones generales de uso (AGB):

Los envíos se someten a nuestras condiciones generales, ver www.laboklin.com / La oferta de análisis y sus precios pueden ser modificados

* = laboratorio asociado

015.009 09/11