

 12W76822.pdf

LABOKL

LABOR FÜR KLINISCHE DIAGNOSTIK GMBH

LABOKLIN GmbH & Co. KG, Postfach 1810, DE-72668 Bad Kissingen

Frau
Nina Hardok
Kochberg 10
4841 Ungenach
Österreich

Untersuchungsbefund

Nr.: 1912-W-76822
Probeneingang: 17-12-201
Untersuchungsbeginn: 17-12-201
Datum Befund: 13-01-202
Untersuchungsende: 20-12-201

Angaben zum Patienten:	Pferd	männlich	* 09.04.17
	Paint Horse		
Patientenbesitzer:	Hardok, Nina		
Probenmaterial:	Haare		
Probenentnahme:	13-12-2019		

Name: **CR Game Set Match**
Lebensnummer: **1072751**
Chip-Nummer: **978000040017450**
Tattoo-Nummer: **---**

Immune Mediated Myositis & MYH1 Myopathy (MYHM) - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für MYHM im MYH1-Gen.

Erbgang: autosomal-dominant mit variabler Penetranz

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Quarter Horse

Probenentnahme:

Der folgende unabhängige Probennehmer (Tierarzt, Zuchtwart, o.ä.) hat durch seine Unterschrift die Probenentnahme und Überprüfung der Identität des Tieres bestätigt:

Wolfgang Kromoser, Tierarzt