

UNTERSUCHUNG AUF PATELLARLUXATION

Unter Bezug auf das ER-SHSB der SKG und das Zuchtreglement des Rasseklubs wurde der unten indentifizierte Hund auf Patellarluxation untersucht. Hunde ohne Tätowierung oder Microchip müssen vor der Untersuchung gekennzeichnet werden.

Hinweis für den Besitzer: Bringen Sie die Original-Abstammungsurkunde zur Untersuchung mit. F llen Sie den ersten Teil dieses Formulars selber aus (Besitzer, Angaben zum Hund). Sie bestätigen mit Ihrer Unterschrift die Identität des Hundes und versichern, dass keine Korrekturoperationen im Bereich der Hintergliedmassen vorgenommen worden sind.

Besitzer / Züchter

Name:	Baumgartner Denise
Adresse:	Bolackerweg 8
PLZ Wohnort:	4554 Etziken
Telefon:	032 614 44 44

Angaben zum untersuchten Hund

Erstkontrolle Nachkontrolle

Rasse:	Kleinpudel	<input type="checkbox"/> R�de <input checked="" type="checkbox"/> Hündin
Name des Hundes:	Elin von der Silbermöwe	
SHSB - Nr.:	LOS A11070	Welche Operationen wurden am Hund durchgeführt:
Transponder Nr.:	276093400466906	
Tätowierung:		Anzahl Würfe bisher: /
Geburtsdatum:	19.04.14	Anzahl geborene Welpen: /
Gewicht:	8,2	Unterschrift Besitzer:
SHSB - Nr. Vater:		
SHSB - Nr. Mutter:		

Klinische Untersuchung durch den Tierarzt

Kondition:	<input checked="" type="checkbox"/> gut	<input type="checkbox"/> befriedigend	<input type="checkbox"/> keine Zuchtcondition
Verdacht auf Systemkrankheiten:	<input checked="" type="checkbox"/> nein	<input type="checkbox"/> ja, welche:	
Verdacht auf Herz/Kreislaufkrankh.:	<input checked="" type="checkbox"/> nein	<input type="checkbox"/> ja, welche:	
Leiden im Respirationstrakt:	<input checked="" type="checkbox"/> nein	<input type="checkbox"/> ja, welche:	
Verdacht auf vererbte Defekte:	<input checked="" type="checkbox"/> nein	<input type="checkbox"/> ja, welche:	
persistierende Fontanelle:	<input checked="" type="checkbox"/> nein	<input type="checkbox"/> ja, Gr�sse: � mm	

Patellarluxation

Postadresse/
 Adresse postale
 Postfach 8276
 3001 Bern

Geschäftsstelle/
 Secrétariat
 L nggassstr. 8
 3012 Bern
 Tel. 031 306 62 62
 Fax 031 306 62 60
 PC 30-22569-2
 skg@hundeweb.org
 scs@chienweb.org

	links	rechts
Luxation nach:	<input checked="" type="checkbox"/> keine Luxation <input type="checkbox"/> nach medial <input type="checkbox"/> nach lateral	<input checked="" type="checkbox"/> keine Luxation <input type="checkbox"/> nach medial <input type="checkbox"/> nach lateral
Luxationsgrad:	<input type="checkbox"/> Grad 1 <input type="checkbox"/> Grad 2 <input type="checkbox"/> Grad 3 <input type="checkbox"/> Grad 4	<input type="checkbox"/> Grad 1 <input type="checkbox"/> Grad 2 <input type="checkbox"/> Grad 3 <input type="checkbox"/> Grad 4
Untersuchung durchgeführt:	<input checked="" type="checkbox"/> ohne Sedation	<input type="checkbox"/> mit Sedation

Der unterzeichnende Tierarzt versichert, dass er die Identität des Hundes überprüft hat, ihm die Original-Abstammungsurkunde vorgelegt wurde und eine Kopie der zuständigen Erfassungsstelle zugeleitet wird.



Stempel (Untersucher):

Unterschrift:

Datum:

Tierklinik Sonnenhof AG
 4552 Derendingen
 Tel. 032 / 681 61 61



14.3.16

Beurteilung von Röntgenbildern auf erbliche Skeletterkrankungen

Formular, Original-Abstammungsurkunde (keine Kopie!) und die verlangten Röntgenbilder einsenden an:

Dysplasie-Kommission Zürich
 c/o Tierspital Zürich
 Winterthurerstrasse 260
 8057 Zürich

150974
ZH/R

oder

~~**Dysplasie-Kommission Bern**
 Dept. f. Klin. Veterinärmedizin
 Länggassstr. 128, Postfach
 3001 Bern~~

A Angaben zum Tier (bitte in schwarzer Schrift ausfüllen)

Rasse Kleinpudel Geschlecht F Geburtsdatum 19.04.2014
 Name gemäss Abstammungsurkunde Elin von der Silbermöwe
 SHSB Nr. LOS A11070 andere _____ Chip-Nr. 276093400466906
 Besitzer Baumgartner Denise
 Adresse Bolackerweg 8, 4554 Etziken

Ich bestätige, dass die obigen Angaben korrekt sind und auf das vorgestellte Tier zutreffen.
 Ich nehme zur Kenntnis, dass die Ergebnisse der Untersuchung der zuständigen Zuchtkommission mitgeteilt werden und dass die Röntgenbilder bei der Auswertungsstelle für 10 Jahre archiviert werden.

Ort und Datum: Derendingen, 16.7.15 Unterschrift des Besitzers/Halters:

B Bestätigung des Röntgentierarztes

Name und Adresse des Tierarztes
 (bitte Praxisstempel verwenden):

- Ich bestätige, dass:
1. die Chip-Nummer des Tieres kontrolliert wurde;
 2. das oben erwähnte Tier dem geröntgten Tier entspricht;
 3. die HD-Aufnahmen am muskelrelaxierten Tier erfolgten (Tier in tiefer Sedation oder Narkose);
 4. die Lage der Femurköpfe nicht manuell beeinflusst wurde;
 5. weder an den Gelenken noch an der Beckensymphyse chirurgische Eingriffe vorgenommen wurden

Tierklinik Sonnenhof AG
 4552 Derendingen
 Tel. 032 681 61 61

Ort und Datum: Derendingen, 16.7.15 Unterschrift:

C Befund der Dysplasie-Kommission gemäss FCI / IEWG-Richtlinien: (der Befund ist mit X markiert.)

HD-Grad		ED-Grad		OC Schulter FKN		LS-ÜGW Typ	Spond.-Grad	Kommentar
Re	Li	Re	Li	Re	Li			
<u>A</u>	<u>A</u>	0	0	frei	frei	<u>0</u>	0	<u>Keine Hüfweite auf LCP</u>
B	B	1	1	befallen	befallen	1	1	
C	C	2	2			2	2	
D	D	3	3			3	3	
E	E	LPA	FPCM	OC		k. A.	4	

HD = Hüftgelenkdsplasie ED = Ellbogengelenkdsplasie OC = Osteochondrose FKN = Femurkopfnekrose LS-ÜGW = Lumbosakraler Übergangswirbel
 Spond. = Spondylose LPA = Isolierter Processus anconaeus FPCM = Fragmentierter Processus coronoideus medialis
 Erklärungen zur Graduierung resp. Typisierung finden Sie auf der unten aufgeführten Internetseite.

HD/ED: Die Beurteilung erfolgte anhand von 2 Aufnahmen pro Gelenk.
 Der HD- bzw. ED-Grad des Tieres entspricht dem Befund für das schlechtere Gelenk.

Prof. Dr. Mark Flückiger
 Dipl. ECVDI

Provisorische Beurteilung; Nachkontrolle in _____ Monaten angezeigt.

Zürich, Bern, 23. Juli 2015 Für die Dysplasie-Kommission:



BEFUNDBOGEN AUGENUNTERSUCHUNG

Certificate of eye examination

European College of Veterinary Ophthalmologists

SAVO

Swiss Association of Veterinary Ophthalmologists

info@s-a-v-o.ch www.s-a-v-o.ch

ECVO Reg.Nr.Untersuchung reg no examination

O-CH Nr. 1007549

ECVO Reg.Nr.Untersucher reg no examiner

S1

Tier animal

Name: Colour Phantom Elin von der Silbermöve
Rasse: Pudel, Kleinpudel
Zuchtverband: Schweizerischer Pudelclub SPC
Farbe: schwarz-loh
Geschlecht: Weiblich female

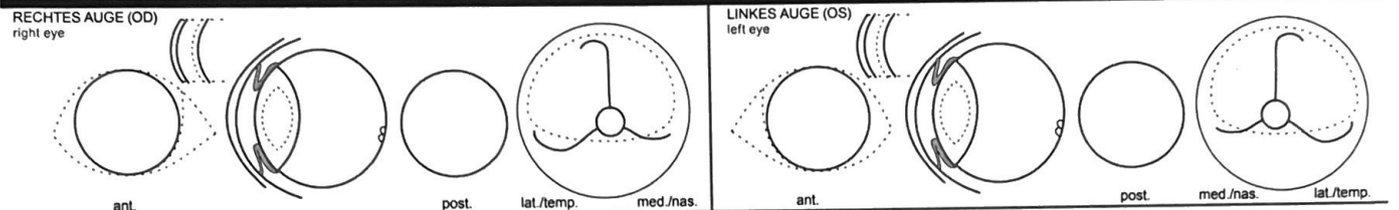
Eigentümer/Besitzer owner/agent

Name: Baumgartner Denise
Adresse: Bolackerweg 8
Land: CH, Postleitzahl: 4554, Wohnort: Etziken

D. Baumgartner
Datum, Unterschrift Eigentümer/Besitzer
date, signature owner/agent

Untersuchung examination

Datum: 12-03-2021
Standardmethode: Mydriatikum, Indirekte Ophthalmoskopie, Spaltlampen-Biomikroskopie >= 10x
Kontrolle der Tätowierung: Richtig
Kontrolle des Mikrochips: Richtig



Anmerkungen:
Augenerkrankung Nr.:
8. ICAA: Lig. Pectinatum Anomalie
Kammerwinkelweite: Eng (mittelgradig)

Table with columns for hereditary eye diseases (e.g., Membrana Pupillaris Persistens, Katarakt) and checkboxes for severity (Frei, Zweifelhaft, Nicht frei).

Erklärungen interpretation

* "Frei": Keine Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung.
** Sehr geringe klinische Anzeichen, die möglicherweise auf die genannte als erblich angesehenen Augenerkrankung zutreffen.
*** Das Tier zeigt geringfügige aber spezifische klinische Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung.

Für weitere Informationen bitte wenden an:
Untersucher: Dr. med. vet. Jürg Bolliger
Ort: Oftringen
Signature: Unterschrift Untersucher autorisiert durch ECVO

FAX-Nummer: 0-0041/32/6816165

/*05LABOKLIN GmbH&CoKG . Postfach . 4002 Basel/*02

Tierklinik Sonnenhof AG
Dres.med.vet. Baumgartner / Schneiter
Luzernstr. 55 a
4552 Derendingen
Schweiz

/*05Untersuchungsbefund/*14
Nr.: 1803-C-04634
Datum Eingang: 03-03-2018
Datum Befund: 20-03-2018

Angaben zum Patienten:	Hund	weiblich	* 19.04.14
	Kleinpudel		
Patientenbesitzer:	Baumgartner, Denise (1234-36)		
Probenmaterial:	Backenabstriche		
Probenentnahme:	02-03-2018		

Name: Colour Phantom Elin v.d.Silbermöve

ZB-Nummer: SHSB A11070

Chip-Nummer: 276093400466906

Tattoo-Nummer: ---

Degenerative Myelopathie - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N (Exon 2)

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht den Hochrisikofaktor für DM im Exon 2 des SOD1-Gens.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Bitte beachten Sie: In der Rasse Berner Sennenhund tritt auch die Mutation im Exon 1 des SOD1-Gens im Zusammenhang mit DM auf.

von-Willebrand-Erkrankung Typ I (vWD1) - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

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

Befund-Nr.: 1803-C-04634

Erbgang: autosomal-dominant mit variabler Penetranz

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Berner Sennenhund, Coton de Tulear, Deutscher Pinscher, Dobermann, Drentse Patrjishond, Kerry Blue Terrier, Manchester Terrier, Papillon, Pembroke Welsh Corgi, Pudél und Stabyhoun.

Neonatale Enzephalopathie - PCR

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für NEWS im ATF2-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

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

*prcd-PRA (Partnerlabor) - 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.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung ist bisher bei folgenden Rassen beschrieben: American Cocker Spaniel, American Eskimo Dog, Australian Cattle Dog, Australian Shepherd, Australian Stumpy Tail Cattle Dog, Barbet, Bologneser, Bolonka Zwetna, Chesapeake Bay Retriever, Chihuahua, Chinese Crested, English Cocker Spaniel, English Shepherd, Entlebucher Sennenhund, Finnischer Lapphund, Golden Retriever, Karelischer Bärenhund, Kuvasz, Lappländischer Rentierhund, Labrador Retriever, Lagotto Romagnolo, Markiesje, Norwegischer Elchhund, Nova Scotia Duck Tolling Retriever, Portugiesischer Wasserhund, Pudél, Riesenschnauzer, Schipperke, Silky Terrier, Spanischer Wasserhund, Spitz, Schwedischer Lapphund, Wäller, Yorkshire Terrier.

Befund-Nr.: 1507-C-14133

A-Lokus (Agouti) - PCR

Ergebnis: Genotyp at/at

Interpretation: Der untersuchte Hund hat am A-Locus die Allelkombination at/at, das heißt das Fell ist in den pigmentierten Bereichen black and tan, falls der A-Locus zur Ausprägung kommt.
Der Hund kann nur das at-Allel an seine Nachkommen weitergeben.

B-Lokus (Fellfarbe braun) - PCR

Ergebnis: Genotyp B/B

Interpretation: Der untersuchte Hund hat am B-Locus die Allelkombination B/B, d.h. das Fell des Hundes trägt in den pigmentierten Bereichen nicht die vom B-Locus festgelegten Farben (je nach Rasse: braun, rot, liver, livernose).

D-Lokus (Dilution, Fellfarbverdünnung) - PCR

folgt

E-Lokus (Fellfarbe gelb) - PCR

Ergebnis: Genotyp E/e

Interpretation: Der untersuchte Hund hat am E-Locus die Allelkombination E/e, d.h. das Fell des Hundes weist in den pigmentierten Bereichen nicht die vom E-Locus festgelegten Farben (je nach Rasse: gelb, lemon, rot, cream, apricot) auf. Er gibt aber die Anlage für diese Fellfarben mit einer Wahrscheinlichkeit von 50% an seine Nachkommen weiter.
Untersucht wurde die bis zum heutigen Zeitpunkt bekannte Mutation, die für die Ausprägung dieser Fellfarben verantwortlich ist.
Das Ergebnis gilt nur für das im Labor eingegangene Untersuchungsmaterial.

Das Ergebnis gilt nur für das im Labor eingegangene Probenmaterial. Die Verantwortung für die Richtigkeit der Angaben zu den eingesandten Proben liegt beim Einsender. Gewährleistungsverpflichtungen können nicht übernommen werden. Schadensersatzverpflichtungen sind, soweit gesetzlich zulässig, auf den Rechnungswert der durchgeführten Untersuchung/eng beschränkt.

Progressive Retinaatrophie (rcd4 PRA) - PCR
Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für rcd4-PRA im C2orf71-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Australian Cattle Dog, English Setter, Gordon Setter, Irish Red&White Setter, Irish Setter, Kleiner Münsterländer, Polski Owczarek Nizinny, Pudel, Tibet Terrier

ACHTUNG: Es ist davon auszugehen, dass es weitere bisher unbekannte ursächliche Mutationen gibt, da etwa 10% der erkrankten Hunde der Rassen Irish und Gordon Setter und etwa 80% der kranken Hunde der Rasse Tibet Terrier diese Mutation nicht tragen.

Portokosten

Das Ergebnis gilt nur für das im Labor eingegangene Probenmaterial. Die Verantwortung für die Richtigkeit der Angaben zu den eingesandten Proben liegt beim Einsender. Gewährleistungsverpflichtungen können nicht übernommen werden. Schadensersatzverpflichtungen sind, soweit gesetzlich zulässig, auf den Rechnungswert der durchgeführten Untersuchung/en beschränkt.

Weitere Genveränderungen, die ebenfalls die Ausprägung der Erkrankung/Merkmale beeinflussen können, können nicht ausgeschlossen werden. Die Untersuchung/en erfolgte/n nach dem derzeitigen wissenschaftlichen Kenntnisstand.

Das Labor ist für die auf diesem Befund aufgeführten Untersuchungen akkreditiert nach DIN EN ISO/IEC 17025:2005 (ausgenommen Partnerlabor-Leistungen).

*** ENDE des Befundes ***

Fr.Dipl.-Biol. Bärbel Gunreben
Abt. Molekularbiologie