

Animal : **Sperenza des Esprits de Pian'Ourska**

N° d'identification :	250 268 780 086 579	Propriétaire :	Amelyne TWORZYDLO
Race :	Altdeutsche Schäferhunde	N° de prélèvement :	E00861853 (prélevé le 07/07/2023)
Sexe :	Femelle	Code résultat :	A00041867
Date de naissance :	27/10/2021	Préleveur :	Camille SCHUH (Vétérinaire - N° d'ordre : 22967)
Pedigree :	IHR 2220031		Prélèvement authentifié
Résultat établi le :	28/07/2023	Document établi le :	28/07/2023

MALADIES	GÈNE Mutation	Mode d'expression	RÉSULTAT	EXPRESSION	TRANSMISSION
				✓	✓
Myélopathie Dégénérative (DM)	SOD1 c.118G>A	Autosomique récessif	Homozygote normal	✓	✓
Nanisme Hypophysaire	LHX3 7pb del intron 5	Autosomique récessif	Homozygote normal	✓	✓
Hyperuricosurie (HUU)	SLC2A9 c.616G>T	Autosomique récessif	Homozygote normal	✓	✓
Sensibilité Médicamenteuse MDR1	MDR1 c.227_230delATAG	Autosomique codominant	Homozygote normal	✓	✓
Syndrome de Scott	TMEM16F g.8912219G>A	Autosomique récessif	Homozygote normal	✓	✓

EXPLICATIONS	EXPRESSION	TRANSMISSION
Homozygote normal : l'animal possède 2 copies normales du gène.	✓ L'animal ne développera pas la maladie associée à la mutation testée.	L'animal ne transmet pas la mutation testée.
Hétérozygote : l'animal possède une copie normale et une copie défectueuse du gène.	! L'animal développera la maladie sans pouvoir prédire l'âge d'apparition ni la gravité des symptômes.	L'animal transmettra la mutation testée à tout ou partie de sa descendance. La reproduction est à éviter ou à adapter selon la maladie et la fréquence associée.
Homozygote muté : l'animal possède 2 copies défectueuses du gène.		

Animal : **Sperenza des Esprits de Pian'Ourska**

N° d'identification :	250 268 780 086 579	Propriétaire :	Amelyne TWORZYDLO
Race :	Altdeutsche Schäferhunde	N° de prélèvement :	E00861853 (prélevé le 07/07/2023)
Sexe :	Femelle	Code résultat :	A00041867
Date de naissance :	27/10/2021	Préleveur :	Camille SCHUH (Vétérinaire - N° d'ordre : 22967)
Pedigree :	IHR 2220031		Prélèvement authentifié
Résultat établi le :	28/07/2023	Document établi le :	28/07/2023

CARACTÈRES MORPHOLOGIQUES

	GÈNE Mutation	Mode d'expression	RÉSULTAT
Locus A - Agouti			
a	ASIP c.286C>T	Autosomique récessif	a ^w /a ^w
A ^y	ASIP c.244G>T/248G>A	Autosomique dominant	a ^w /a ^w
Locus B - Marron			
			Non Porteur Marron (B/B)
b ^a	TYRP1 c.555T>G	Autosomique récessif	B/B
b ^c	TYRP1 c.121T>A	Autosomique récessif	B/B
b ^d	TYRP1 c.1033_1035del	Autosomique récessif	B/B
b ^e	TYRP1 c.1025T>G	Autosomique récessif	B/B
b ^s	TYRP1 c.991C>T	Autosomique récessif	B/B
Locus D - Dilution			
			Non Porteur (D/D)
d	MLPH c.-22G>A	Autosomique récessif	D/D
d ²	MLPH c.705G>C	Autosomique récessif	D/D
d ³	MLPH c.667_668insC	Autosomique récessif	D/D
Locus E - Extension			
			Porteur Jaune (E^m/e)
e	MC1R c.916C>T	Autosomique récessif	E/e
e ²	MC1R g.63695679C>G	Autosomique récessif	E/E
e ³	MC1R c.816_817delCT	Autosomique récessif	E/E
E ^m	MC1R c.790A>G	Autosomique dominant	E ^m /E
Locus I - Intensité (i)			
			Faible voire absence du fauve (i/i)
Locus K - Noir Dominant (K ^b)			
			Non exprimé (k^y/k^y)
Poil Bouclé ou Ondulé (c ¹)			
			Non porteur (C/C)
Polydactylie			
			Non porteur de polydactylie
Shedding			
			Chute de poils abondante