

遺伝性疾患 検査報告書
Genetic Testing Report

Reporting date 1st January 2021

ID: 21010101

依頼者	VEQTA 太郎 様
犬種	トイ・プードル
呼名	ポチ
生年月日	2020年1月1日 生
性別	オス ♂
血統書登録番号	ABCDEFGHIJK
マイクロチップID	123456789012345

Requester	Taro VEQTA
Dog Breed	Toy Poodle
Name	Pochi
#REF!	1st January 2020
Sex	Male ♂
Registration number	ABCDEFGHIJK
Microchip ID	123456789012345

検査項目	DM 変性性脊髄症
対象遺伝子	SOD1
結果	ノーマル(クリア)

Test(s) Requested	Degenerative Myelopathy
target gene	SOD1
RESULT	Normal(Clear)

検査項目	PRA 進行性網膜萎縮症(prcd)
対象遺伝子	prcd
結果	キャリア

Test(s) Requested	Progressive rod-cone degeneration(prcd)
target gene	prcd
RESULT	Carrier

検査項目	vWDフォンヴィレブランド病 type1
対象遺伝子	vWf1
結果	ホモ接合(アフェクテッド)

Test(s) Requested	von Willebrand disease type1
target gene	vWf1
RESULT	Affected-Homozygous two copies

コメント	当遺伝子変異が関与しない類似疾患の発症の可能性を完全否定することはできません。
------	---

comment	The possibility of the onset of similar diseases that don't involve PKLR gene mutation cannot be completely denied.
---------	---