



Tier animal

Name: YOOME NUEVA SORPRESA
Rasse: Papillon
Zuchtbuch Nr.: SPKP-1624
Mikrochip Nr.: 941000021581287
Wurfdatum: 04-04-2018
Geschlecht: Weiblich
Bisherige Untersuchungen: Nein
Zuchtverband: Osterreichischer Zwerghunde Klub
Farbe: zobl-weiß
Tätowier Nr.:
Datum, Zert. Nr. + Reg. Nr. Unters.:
DNA-Tests: Nein
Typ, Datum PRA frei: 09.2019

Eigentümer/Bestzer owner/owner

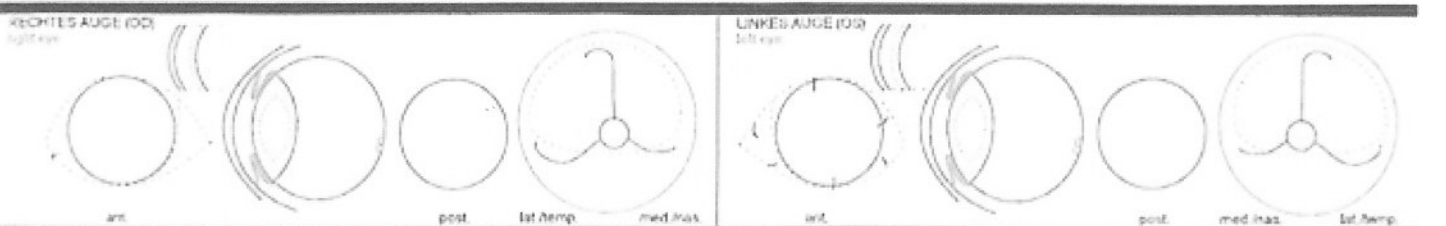
Name: Karin Höller Schrenk
Adresse: Unternbergweg 11
Land, PLZ: AT 2734
Wohnort: Puchberg am Schneeberg

Der Unterscheidende wurde über die Bestimmungen des nationalen Untersuchungsprogrammes (AKVO) und des European College of Veterinary Ophthalmologists (ECVO) informiert und ist damit einverstanden. Er bestätigt, dass das zur Untersuchung vorgelegte Tier das oben beschriebene ist. Dieses Zertifikat wird zum Zweck der Befundung für die Zucht ausgestellt und elektronisch gespeichert. Die angegebenen persönl. bzw. genet. Daten werden zum Zweck der Verfolgung gemäß Artikel 6 Absatz 1 Buchstabe b DSGVO verarbeitet. Eine Weitergabe der Daten an Dritte erfolgt nur, sofern dies zum Zweck der Verfolgung erforderlich ist, eine gesetzliche Verpflichtung besteht oder ein berechtigtes Interesse des AKVO und der Veterinärmedizin besteht. Die anzuwendenden Untersuchungsverfahren können durch den AKVO, das ECVO und VET zugelassen und veröffentlicht werden.

18.10.2019
Höller-Schrenk
Datum, Unterschrift Eigentümer/Bestzer

Untersuchung examination

Datum: 18-10-2019
Standardmethode: Mydiatrikum, indirekte Ophthalmoskopie, Spaltlampe-Biomikroskopie >10x
Zusätzlich: Untersuchung vor Weitstellung, Direkte Ophthalmoskopie, Gonioskopie (ohne Mydiatrikum), Tonometrie (ohne Mydiatrikum)
Kontrolle der Tätowierung: Richtig
Kontrolle des Mikrochips: Richtig



Anmerkungen:
Augenerkrankung Nr.:
Kammerwinkelweite: Eng (mittelgradig)

Erbliche und vermutlich erbliche Augenerkrankungen: Known and presumed hereditary eye diseases

	frei	ZWEIFELHAFT	NICHT frei		frei	VORLÄUFIG NICHT FREI	NICHT frei
1. Membrana Pupillaris Persistens (MPV)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Innere Lamelle	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. Persistierende hyperpl. Tunica vasculosa lentis/primärer Glaskörper (PVL/ML)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Grad 1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. Katarakt (kongenital)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Grad 2-6	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. Retinadysplasie (RD)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	(Muk) lokal	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. Hypoptasie/Mikropapille	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Geografisch	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6. Colie Augenanomalie (CEA)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Total	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7. Sonstige	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Choroid Hypoplasie	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
8. Kammerwinkelanomalie (SCAA)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Kalkhorn	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
				Sonstige	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Erklärungen interpretation

- „frei“: Keine Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung. „Nicht frei“: Die klinischen Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung sind vorhanden.
- „Sehr geringe klinische Anzeichen, die möglicherweise auf die genannte als erblich angesehenen Augenerkrankung hindeuten, die Veränderungen sind aber nicht ausreichend spezifisch.“
- „Das Tier zeigt geringfügige aber spezifische klinische Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung. Eine Diagnose erfordert die Kontrolle der weiteren Entwicklung in ... Monaten.“

Für weitere Informationen bitte wenden an:

Tierarzt
Mag. Günter Maaß
Mitglied des AK-Veterinärphthamologie
Heiligenkreuzerstr. 38A
A - 2384 Breitenfurt
02239/34332 0676/680 98 55

Untersucher: Mag. Günter Maaß
Ort: Breitenfurt
Datum: 07.2019
Unterschrift Untersucher, autorisiert durch ECVO