



Tierbesitzer/information

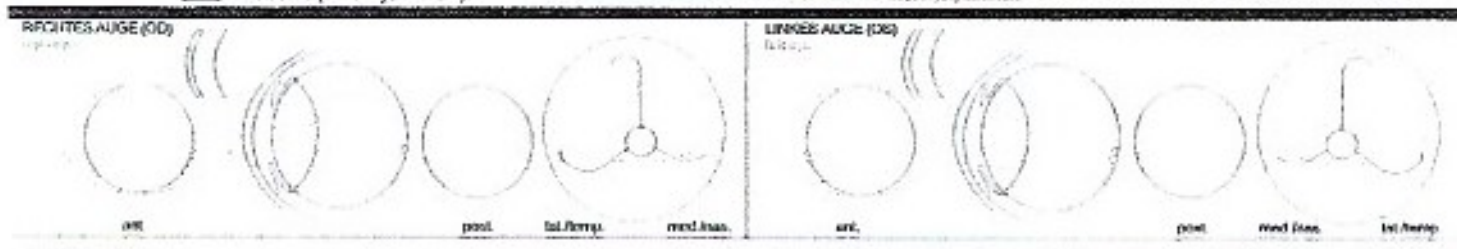
Name: Wonderland's Butterfly Starship Trooper  
Rasse: Papillon  
Zuchtbuch Nr.: PPCD19/PA00346  
Mikrochip Nr.: 941000022989985  
Wurldatum: 25.10.2019  
Geschlecht:  Weiblich /  Männlich  
Sichtige Untersuchungen:  Nein /  Ja  
Wenn abnormal: Datum, Zeit, Nr + Reg. Nr. Unters:   
DNA Tests:  Nein /  Ja

Eigentümer/Beizter information

Name: Holztatner Herman  
Adresse: Gamperstraße 21  
Land, PLZ: AT 5400  
Wohnort: Hallgöln  
Datum, Unterschrift Eigentümer/Beizter:

Untersuchung information

Datum: 15.12.2020  
Standardmethode: Mydriatikum, indirekte Ophthalmoskopie, Spaltlampe Biomikroskopie x10x  
Zusätzlich:  Untersuchung vor Weitstellung  
 Direkte Ophthalmoskopie  
 Gonioskopie (ohne Mydriatikum)  
 Tonometrie (ohne Mydriatikum)  
Bei Anwendung einer weiteren Methode ist dieses Formular nur zusammen mit einer präzisierenden Urkunde gültig



ICVA: Lig. Pectinatum Anomalie  Geringgradig  Mittelgradig  Hochgradig  
Augenerkrankung Nr.:  Geringgradig  Hochgradig  
Kammerwinkelweite:  Eng (mittelgradig)  Verschluss (hochgradig)

Erkrankung und Vermutlich erbliche/Angeborene Erkrankungen / Suszeptibilität für 12 Monate

	FREI	ZWEIFELHAFT	NICHT FREI		FREI	WOLLENDIG NICHT FREI	NICHT FREI
1. Membran Pupillaris Persistens (MPP)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	lin / unia / unia 1 / unia 2	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. Persistierende hyperpl. Tunica vasculosa lentis/primärer Glaskörper (PHV/MPV)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	(Multifokal / Geopfeilförmig / Total)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. Katarakt (kongenital)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Chemid. Hypoplasie / Kolobom / Sonstige	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. Retinodysplasie (RD)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Chorioid. Hypoplasie / Kolobom / Sonstige	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. Hypoplasie/Mikropapille	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Chorioid. Hypoplasie / Kolobom / Sonstige	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6. Collo Augenanomalie (CA)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Chorioid. Hypoplasie / Kolobom / Sonstige	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7. Sonstige	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Chorioid. Hypoplasie / Kolobom / Sonstige	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
8. Kammerwinkelanomalie (ICVA)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Chorioid. Hypoplasie / Kolobom / Sonstige	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Endigungen 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 veterinärmedizinisch aber nicht ausreichend spezifisch sind.
- \*\*\* Das Tier zeigt geringfügige aber spezifische klinische Anzeichen der genannten als erblich angesehenen Augenerkrankung. Eine Diagnose erfordert die Kontrolle der weiteren Entwicklung in den ersten 12 Monaten.

Für weitere Informationen bitte wenden an

TIERÄRZTE OBERALM  
Mag. Alexandra Hofmann  
Höllener Landesstraße 24  
5411 Oberalm, Österreich  
office@tieraerzte-oberalm.at  
Telefon +43 6245 85425

Der/Die Unterszeichnende hat das oben genannte Tier nach den Richtlinien des Programmes zur Erfassung erblicher Augenerkrankungen heute selbst untersucht und die genannten Befunde erhoben.  
Name: Dr. Hannes Meißel  
Ort: Oberalm  
07-2019 © ECVO

Unterschrift Untersucher, autorisiert durch ECVO