

Lähtettäjä

Nimi _____ Puhelin _____
Katuosoite _____ Postinumero _____
Paikkakunta _____ Sähköposti _____

Omistaja

Nimi _____ Puhelin _____
Katuosoite _____ Postinumero _____
Paikkakunta _____ Sähköposti _____

Laskutus

Lähtettäjä Omistaja

Mikäli Movet laskuttaa laboratoriotutkimuksista suoraan omistajaa, on näytteiden lähettäjä vastuussa siitä, että omistajalle on ilmoitettu laskutuksesta. Omistajaa laskutettaessa lasku lähetetään sähköpostitse (vaihtoehdona postitse) ja kuluttajahinnaston mukaisilla hinnoilla. Tällöin laskun loppusummaan lisätään 5 € (sis. alv) toimistokuluja.

Maksajan y-tunnus/hetu (pakollinen): _____

Näyte

Veri Poskisolu Karva

Näytteenottopvm _____

Eläimen tiedot (ei tarvitse täyttää polveutumista varten)

Lähteeseen liittyviä ylimääräisiä näytteitä ei saa käyttää tutkimustarkoituksiin

Nimi _____ Laji _____ Rotu _____

Rek. nro. _____ Mikrosirunro. | | | | | | | | | | | | | | | | |

Sukupuoli ♂ ♀ Leikattu Syntymäaika/ikä _____

Kissa (B/2 x poskisoluharja)

- BHD (Burman head defect) (Burma, Burmillia)
- BHK (Burman hypokalemia)
- Burman naamioväritys
- CMS (synnyinäinen myasteeninen syndrooma) (Devon Rex, Sfinx)
- GM1 gangliosidoosi (Korat, Siamilainen)
- GM2 gangliosidoosi (Burma)
- GM2 gangliosidoosi (Korat)
- GSD 4 (Glykokeenin kertymäsairaus tyyppi IV, NFO) (Norjalainen metsäkissa)
- HCM (A31P-mutaatio, MYBPC3) (Maine Coon)
- HCM (R820W-mutaatio, MYBPC3) (Ragdoll)
- Karvan laatu (KRT71) (Devon Rex, Sfinx)
- Karvan pituus (FGF5: M1, M2, M3, M4)
- MPS VI (Lysosomalinen kertymäsairaus) (Siamilaissukuiset)
- PK def (Pyruvaattikiinaasin puutos)
- PKD (Polykystinen munuaissairaus)
- PRA rdAc (etenevä verkkokalvon rappeuma)
- PRA-b (Bengali)
- PRA-pd (etenevä verkkokalvon rappeuma) (Exotic, Persialainen)
- Siamilaisen colourpoint
- SMA (perinnöllinen spinaalinen lihasatrofia) (Maine Coon)
- Veriryhmä (genotyyppi: b:n kantajuus)
- Väritys agouti
- Väritys agouti (ALC) (Bengali)
- Väritys amber (Norjalainen metsäkissa)
- Väritys diluutio
- Väritys kaneli
- Väritys suklaa

Kissa: geenitutkimuspaketit

- BHK, GM2 gangliosidoosi (burma)
- BHK, GM2 gangliosidoosi, BHD (burma)
- GM1, GM2 (Korat)
- GM1, PRA rdAc (Siamilainen)
- PK def, PRA rdAc
- PKD, HCM (Ragdoll)
- PKD, PRA-pd (Persialainen, Exotic)
- SMA, HCM (Maine Coon)
- Tonkinesinaamio: Siamilaisen colourpoint, Burman naamioväritys
- Väritys agouti, väritys diluutio
- Väritys kaneli, väritys diluutio
- Väritys suklaa, väritys diluutio

Lisää tutkimuksia →

Tunnistusmerkintä tarkastettu

(Leimalla/allegirjoituksellani vakuutan, että eläin on tunnistettu näytteenottolanteessa virallisia tuloksia varten)

Haluan tulokset Kennelliiton Omakoira-palveluun

(olen tehnyt Omakoira-palveluun lähetteen)

Lähtettäjän kommentit ja leima/allegirjoitus:

**Koira** (B/2 x poskisoluharja)

- AD-PRA** (etenevä verkkokalvon surkastuma)
- AMS** (Acral mutilation syndrome)
- Banderas-syndroma BNAt** (pikkupentujen ataksia)(coton de tular)
- Bas-PRA** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (basenji)
- Bernard-Soulier syndrooma** (englannincockerspanieli)
- CD** (Cone Degeneration)
- CEA** (Collie Eye Anomaly, Choroidal Hypoplasia)
- CKCSID** (cavalier kingcharlesinspanieli)
- CLAD** (Canine leukocyte adhesion deficiency) (irlanninsetteri)
- CMO** (Kraniomandibulaarinen osteopatia)
- CMR1** (multifokaalinen retinopatia tyyppi 1)
- CMR2** (multifokaalinen retinopatia tyyppi 2)(coton de tular)
- CMSD** (Canine Multiple System Degeneration) (kerrynterrieri)
- CMSD** (Canine Multiple System Degeneration) (kiinanharjakoira)
- CNM** (Centronuclear Myopathy) (labradorinnoutaja)
- Cord1-PRA** (etenevä verkkokalvon surkastuma)
- Cord2-PRA** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (mäyräkoira karkeakarvainen)
- CSNB** (Congenital Stationary Night Blindness) (briardi)
- DM** (Degenerative myelopathy, yleisin mutaatio)
- DM Berninpaimenkoirille** (Degenerative myelopathy, mutaatiot c.118G>A ja c.52A>T)
- EIC** (Exercise induced collapse)
- EIMM** (exercise induced metabolic myopathy) (saksanmetsästysterrieri)
- Faktori VII puutos**
- Fanconin syndrooma** (basenji)
- FN** (familiarinen nefropatia l. munuaissairaus (cockerspanieli)
- Fukosidoosi** (englanninspringerspanieli)
- Gangliosidoosi GM1** (portugalinvesikoira)
- GLD** (Globoid cell leukodystrophy) (cairnterrieri, valkoinenlänsiylämaanterrieri)
- Goniodysgeneesi ja glaukooma** (bordercollie)
- GR-PRA1** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (kultainennoutaja)
- GR-PRA2** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (kultainennoutaja)
- GSD IIIa** (kiharakarvainen noutaja)
- Hampaiden hypomineralisaatio** (bordercollie)
- HFH** (Hereditary Foodpad Hyperkeratosis)
- HNPk** (Hereditary nasal parakeratosis, kuivakirsuisuus) (labradorinnoutaja)
- HSF4** (Nuoruusiän katarakta) (bostoninterrieri, staffordshirenbullterrieri)
- HSF4** (perinnöllinen katarakta) (australianpaimenkoira)
- HUU** (Hyperurikosuria)
- ICT-A** (kultaisennotajan iktyoosi)
- IGS** (Imerslund-Grasbeck syndrooma) (beagle)
- IGS** (Imerslund-Grasbeck syndrooma) (bordercollie)
- JLPP** (Juvenile Laryngeal Paralysis & Polyneuropathy) (rottweiler, venäjänmustaterrieri)
- Karvattomuus** (FOXI3-geeni)
- Karvattomuus** (SGK3-geeni) (amerikan karvatonterrieri)
- Kuparitoksikoosi** (bedlingtoninterrieri)
- Kystinuria** (landseer, newfoundlandinkoira)
- Kääpiökasvuisuus ns. tappijalka** (Dwarfism SD2) (labradorinnoutaja)
- Kääpiökasvuisuus ns. tappijalka** (Dwarfism)
- Kääpiökasvuisuus ns. tappijalka** (kondrodysplasia) (karjalankarhukoira, harmaa norjanhirkko)
- L-2-HGA** (staffordshirenbullterrieri)
- LAD** (Lethal Acrodermatitis) (bullterrieri, kääpiöbullterrieri)
- Lafora epilepsia**
- LOA** (Late Onset Ataxia)
- LSD** (Lysosomal Storage Diseases) (lagotto romagnolo)
- Luonnontöpöhätä** (t-box)
- MAC** (Mycobacterium avium complex) (kääpiösnautseri)
- Malignant Hyperthermia**
- MC** (Congenital Myotonia) (kääpiösnautseri)
- MD** (Muscular dystrophy) (kultainennoutaja)
- MDR1** (multidrug resistance)
- MLS** (Musladin-Leuke Syndrooma) (beagle)
- MPS** (Mucopolysaccharidosis tyyppi VII)
- Myoklonaalinen epilepsia** (rhodesiankoira)
- Myostatin Mutation** (whippet)
- NAD** (Neuroaksonaalinen dystrofia) (papillon, phalene)
- NCCD** (Cerebellar abiotrophy) (beagle)
- NCCD** (Neonataalinen pikkuaivojen aivokuoren rappeuma) (unkarinvizsla)
- NCL 10** (Neuronal ceroid lipofuscinosis) (amerikanbulldoggi)
- NCL 12** (Neuronal ceroid lipofuscinosis) (tiibetinterrieri)
- NCL 5** (Neuronal ceroid lipofuscinosis) (australiankarjakoira, bordercollie)
- NCL 6** (Neuronal ceroid lipofuscinosis) (australianpaimenkoira)
- NCL 8** (Neuronal ceroid lipofuscinosis) (alppienajokoira)
- NCL 8** (Neuronal ceroid lipofuscinosis) (englanninsetteri)
- NCL 8** (Neuronal ceroid lipofuscinosis) (saluki)
- NCL-A** (Cerebellar Ataxia) (amerikanpitbullterrieri, amerikanstaffordshirenterrieri)
- NEWS** (Neonatal encephalopathy) (keskikokoinenvillakoira)
- Nuoruusiän epilepsia** (Juvenile Epilepsy) (lagotto romagnolo)
- OSD** (Oculoskeletal dysplasia)
- Pap-PRA 1** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (papillon, phalene)
- PCD** (Primary ciliary dyskinesia) (vanhaenglanninlammaskoira)
- PDE/NME** (Susceptibility to Pug dog encephalitis/Necrotizing Meningoencephalitis) (mopsi)
- PDP1** (Pyruvaattidehydrogenaasi-fosfaasi 1-entsyymin puutos) (clumberinspanieli, sussexinspanieli)
- PFK** (fosfofruktokinaasin puutos)
- PH I** (primäärihyperksaluria tyyppi 1) (coton de tular)
- Pitkääkarvaisuus FGF5** (c.284G>T)
- Pitkääkarvaisuus FGF5** (c.284G>T, c.556_571del16, c.559_560dupGG, c.578C>T)
- Pitkääkarvaisuus FGF5** (c.578C>T)
- PK deficiency**
- PKD** (englanninbullterrieri)
- PLL** (primaarinen linssiluksaatio)
- POAG** (Primary open angle glaucoma) (beagle)
- POAG + PLL** (Primary open angle glaucoma ja primääri linssiluksaatio) (sharpei)
- Polyneuropatia** (alaskanmalamuutti)
- Polyneuropatia** (englanninvinttikkoira)
- Pompen tauti** (GSD II)
- PRA 3** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (tiibetinspanieli, tiibetinterrieri)
- PRA-rcd1** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (irlanninsetteri)
- PRA-rcd1a** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (sloughi)
- PRA-rcd2** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (collie sileä ja pitkääkarvainen)
- PRA-rcd3** (etenevä verkkokalvon surkastuma)
- PRA-rcd4** (etenevä verkkokalvon surkastuma)
- prcd-PRA** (etenevä verkkokalvon surkastuma)
- SACS** (pyreneittenkoira)
- SCA** (Spinocerebellar Ataxia)
- SDCA1** (Spongy Degeneration with Cerebellar Ataxia, tyyppi 1) (belgianpaimenkoira)
- SDCA2** (Spongy Degeneration with Cerebellar Ataxia, tyyppi 2) (belgianpaimenkoira)
- SN** (Sensory Neuropathy) (bordercollie)
- TNS** (Trapped Neutrophil Syndrome) (bordercollie)
- Trombopatia** (landseer)
- Van den Ende-Gupta syndrooma** (karkeakarvainenkettuterrieri)
- VWD1** (von Willebrandin tauti tyyppi 1)
- VWD2** (von Willebrandin tauti tyyppi 2) (saksanseisoja karkea- ja lyhytkarvainen)
- VWD3** (von Willebrandin tauti tyyppi 3) (kooikerhondje)
- VWD3** (von Willebrandin tauti tyyppi 3) (shetlanninlammaskoira)
- Väritys A-lokus**
- Väritys B-lokus**
- Väritys D-lokus** (diluutio, alleeli d1)
- Väritys D-lokus** (diluutio, alleeli d2)
- Väritys E-lokus**
- Väritys K-lokus**
- Väritys M-lokus** (merle)
- XL-PRA** (etenevä verkkokalvon surkastuma) (samojedi, siperianhusky)



Eläimen nimi: _____

**Koira: geenitutkimuspaketit**

- CEA, prcd-PRA** (novascotiannoutaja)
- CKCSID, EF** (Dry eye curly coat syndrome + Episodic falling syndrome) (cavalier kingcharlesinspanieli)
- CNM, EIC, OSD, prcd-PRA**
- DM, MDR1**
- DM, MDR1, CEA**
- DM, prcd-PRA, Pompen tauti** (suomenlapinkoira)
- FN, prcd-PRA** (englannin cockerspanieli)
- GR-PRA1, GR-PRA2** (kultainennoutaja)
- Iktyoosi, GR-PRA1, GR-PRA2** (kultainennoutaja)
- Iktyoosi, GR-PRA1, GR-PRA2, prcd-PRA, MD** (kultainennoutaja)
- Iktyoosi, prcd-PRA, MD** (kultainennoutaja)
- LSD, Nuoruusiän epilepsia** (Lysosomal Storage Diseases + Juvenile Epilepsy) (lagotto romagnolo)
- MDR1, prcd-PRA** (australialainen paimenkoira)
- PLL, prcd-PRA** (australialainen karjakoira, kiinanharjakoira)
- PLL, prcd-PRA, PRA-rcd3** (kiinanharjakoira)
- PRA-rcd1, PRA-rcd4, CLAD** (irlanninsetteri)
- prcd-PRA, Kondrodysplasia** (ns. tappijalka) (karjalankarhukoira)
- SDCA1, SDCA2** (Spongy Degeneration with Cerebellar Ataxia, tyyppi 1 ja 2) (belgianpaimenkoira)
- VWD1, prcd-PRA**

Polveutuminen (B/3 x poskisoluharja)

- DNA-tunniste/polveutuminen (ISAG): kissa**
- DNA-tunniste/polveutuminen (ISAG): koira**

HUOM!Näytteeksi **3 kpl poskisoluharjaa tai EDTA-kokoverinäyte.**Liitä mukaan tarkat tiedot **kaikista tutkittavista eläimistä** (kaikki jälkeläiset ja vanhemmat), joko tälle lomakkeelle tai erikseen. Mikäli tulos tarvitaan virallisena esimerkiksi kennelliitolle, riittää että eläinten tiedot on täytetty kennelliiton läheteelle.Virallisia näytteitä otettaessa **näytteenottajan tulee tarkastaa** eläimen henkilöllisyys (mikrosiru), eikä näytteitä saa luovuttaa muiden lähetettäväksi.**EMO**

Nimi: _____

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

ISÄ**Ehdokas 1:** _____

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

Ehdokas 2: _____

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

Ehdokas 3: _____

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

PENTUE**Pentueen syntymäaika:** _____**Pentu 1:** _____uros narttu

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

Pentu 2: _____uros narttu

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

Pentu 3: _____uros narttu

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

Pentu 4: _____uros narttu

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

Pentu 5: _____uros narttu

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

Pentu 6: _____uros narttu

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____

Pentu 7: _____uros narttu

Rekisterinro: _____

Mikrosirunro: _____