

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Info proprietario

Nome proprietario
Agostino Da villi

Info Animale

Nome
Spark jack Quintessential

Data di nascita

Sesso
F

ID campione
DKMGTYQ

Registrazione
Lo2497890

Microchip
380260050027734

Razza
Jack russell terrier

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Variabilità Genetica - Eterozigosità

Percentuale di Eterozigosità di Spark jack Quintessential: 0.38%

L'analisi del genoma di Spark jack Quintessential mostra un livello medio di eterozigosi genetica rispetto ad altri Jack russell terrier

Il range tipico della razza Jack russell terrier è: 0.3447 - 0.4468%

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizioni di salute note in questa razza

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Lussazione del Cristallino	ADAMTS17	G>A	R	0	Esente

Informazioni sulla patologia genetica

La PLL è più comunemente osservabile nei cani dai 3 agli 8 anni di età. Prima della completa lussazione, solitamente si verifica una sublussazione, con distacco parziale del cristallino. Una lussazione anteriore del cristallino è particolarmente grave e si manifesta con strizzamenti, rossori e lacrimazione dell'occhio e richiede immediate cure veterinarie.

Indicazioni per la riproduzione

Si tratta di una patologia autosomica recessiva poiché sono necessarie due copie della mutazione per lo sviluppo dei segni della malattia. I portatori con una copia della mutazione di questa patologia sono leggermente più a rischio di manifestare i segni della patologia. Per le razze in cui la mutazione della patologia ha una frequenza più elevata nella specifica popolazione, l'impiego di portatori ai fini riproduttivi può essere necessario per evitare la perdita di diversità genetica nella razza. Accoppiando un cane portatore con una copia della mutazione di PLL con un cane sano senza copie della mutazione di PLL si ottiene una cucciolata con circa la metà di cuccioli portatori e la metà di cuccioli sani, con un basso rischio di sviluppare segni clinici. Sui cuccioli di una cucciolata che si prevede possa contenere portatori vanno condotte delle analisi prima della riproduzione. Attenzione: È possibile che si sviluppino segni della malattia simili a quelli causati dalla mutazione di PLL per diverse cause genetiche o cliniche.

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Atassia Spinocerebellare con Miochimia e/o convulsioni	KCNJ10	C>G	R	0	Esente

Informazioni sulla patologia genetica

Clinical signs of this condition are usually first detected when the puppy is between 2 to 6 months of age. The first observable sign of spinocerebellar ataxia is lack of muscle coordination, particularly evident in the pelvic limbs. They may also exhibit hypermetria, myokymia (muscle fasciculations), neuromyotonia (muscle twitching at rest), excessive facial rubbing, and seizures. Affected dogs are often euthanized due to difficulties walking.

Indicazioni per la riproduzione

Si tratta di una patologia autosomica recessiva poiché sono necessarie due copie della mutazione per la comparsa dei segni della malattia. Un cane portatore con una copia della mutazione di SAMS può riprodursi senza rischi con un cane sano senza copie della mutazione di SAMS. Circa metà dei cuccioli avrà una copia (portatori) e metà non avrà alcuna copia della mutazione di SAMS. Sui cuccioli di una cucciolata che si prevede possa contenere portatori vanno condotte delle analisi prima della riproduzione. Gli accoppiamenti tra portatori sono sconsigliati poiché danno vita a cucciolate che possono contenere cuccioli affetti. Attenzione: È possibile che si sviluppino segni della malattia simili a quelli causati dalla mutazione di SAMS per diverse cause genetiche o cliniche.

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Atrofia Progressiva della Retina	PRCD	G>A	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
---------------------	------	------------------	------------	-------	-----------

Informazioni sulla patologia genetica

I segni clinici della PRCD sono legati alla progressiva perdita di funzionalità dei bastoncelli, seguita dalla perdita di funzionalità dei coni. I segni tipici della malattia includono iperriflettività del tapetum e diminuzione dei vasi sanguigni. La prima comparsa di questa forma di PRA avviene generalmente all'inizio dell'età adulta, anche se l'età esatta può variare significativamente da razza a razza. Il disturbo è progressivo, causa livelli crescenti di perdita della vista e conduce infine alla cecità.

Indicazioni per la riproduzione

Si tratta di una patologia autosomica recessiva poiché sono necessarie due copie della mutazione per la comparsa dei segni della malattia. Un cane portatore con una copia della mutazione di prcd-PRA può riprodursi senza rischi con un cane sano senza copie della mutazione di prcd-PRA. Circa metà dei cuccioli avrà una copia (portatori) e metà non avrà alcuna copia della mutazione di prcd-PRA. Un cane con due copie della mutazione di prcd-PRA può riprodursi senza rischi con un cane sano. I cuccioli risultanti saranno tutti portatori. Sui cuccioli di una cucciolata che si prevede possa contenere portatori vanno condotte delle analisi prima della riproduzione. Gli accoppiamenti tra portatori sono sconsigliati poiché danno vita a cucciolate che possono contenere cuccioli affetti. Attenzione: È possibile che si sviluppino segni della malattia simili a quelli causati dalla mutazione di prcd-PRA per diverse cause genetiche o cliniche.

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Ittiosi Lamellare	TGM1	D>I	R	0	Esente

Informazioni sulla patologia genetica

The first signs of LI can be seen in young puppies. Affected dogs have adherent or loose thick, large scales (0.25 - 1 inch, 0.5 - 2 cm) that are either white or tan in color and cover their body. Hyperkeratosis of the footpads and soft nails are also common clinical signs. Affected dogs often have chronic secondary bacterial and yeast infections on their skin.

Indicazioni per la riproduzione

Si tratta di una patologia autosomica recessiva poiché sono necessarie due copie della mutazione per la comparsa dei segni della malattia. Un cane portatore con una copia della mutazione dell'Ittiosi lamellare può riprodursi senza rischi con un cane sano senza copie della mutazione dell'Ittiosi lamellare. Circa metà dei cuccioli avrà una copia (portatori) e metà non avrà alcuna copia della mutazione dell'Ittiosi lamellare. Sui cuccioli di una cucciolata che si prevede possa contenere portatori vanno condotte delle analisi prima della riproduzione. Gli accoppiamenti tra portatori sono sconsigliati poiché danno vita a cucciolate che possono contenere cuccioli affetti. Attenzione: È possibile che si sviluppino segni della malattia simili a quelli causati dalla mutazione dell'Ittiosi lamellare per diverse cause genetiche o cliniche.

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Iperuricosuria	SLC2A9	G>T	R	0	Esente

Informazioni sulla patologia genetica

L'HUU predispone i cani affetti alla formazione di calcoli di urato. I segni clinici dell'urolitiasi includono ematuria, dolore durante la minzione e ostruzione delle vie urinarie. I pazienti con calcoli urinari sono più soggetti a infezioni del tratto urinario. L'ostruzione delle vie urinarie è una condizione

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
---------------------	------	------------------	------------	-------	-----------

potenzialmente mortale che richiede immediate cure veterinarie. Nei Dalmata, i segni clinici sono più comuni nei maschi piuttosto che nelle femmine. I calcoli di urato sono diagnosticati nel 34% di tutti i maschi Dalmata.

Indicazioni per la riproduzione

This disease is autosomal recessive meaning that two copies of the mutation are needed for disease signs to occur. A carrier dog with one copy of the HUU mutation can be safely bred with a clear dog with no copies of the HUU mutation. About half of the puppies will have one copy (carriers) and half will have no copies of the HUU mutation. A dog with two copies of the HUU mutation can be safely bred with a clear dog. The resulting puppies will all be carriers. Puppies in a litter which is expected to contain carriers should be tested prior to breeding. In some breeds, such as the Dalmatian, the frequency of the disease mutation is very high. Carriers and dogs with two copies of the disease mutation (genetically affected dogs) should be used for breeding purposes, with the aim of gradually reducing the frequency of the mutant gene within the breed population. Where possible, matings should be avoided that would result in litters that could contain dogs with two copies of the disease mutation, such as a mating between two dogs with two copies of the HUU mutation or between a dog with one copy and a dog with two copies of the HUU mutation. Please note: It is possible that disease signs similar to the ones caused by the HUU mutation could develop due to a different genetic or clinical cause.

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Atassia spinocerebellare ad insorgenza tardiva	CAPN1	G>A	R	0	Esente

Informazioni sulla patologia genetica

Clinical signs of this condition are usually first detected when the puppy is between 6 and 12 months of age. The first observable sign of spinocerebellar ataxia is lack of muscle coordination, particularly evident in the pelvic limbs, and there may be a swaying gait observed. These dogs tend to have trouble climbing stairs and jumping. They may also exhibit hypermetria and loss of balance. The condition is progressive in the initial weeks but then tends to reach a degree of stabilization. However, intermittent worsening may occur. Affected dogs are often euthanized due to difficulties walking.

Indicazioni per la riproduzione

Si tratta di una patologia autosomica recessiva poiché sono necessarie due copie della mutazione per la comparsa dei segni della malattia. Un cane portatore con una copia della mutazione di LOA può riprodursi senza rischi con un cane sano senza copie della mutazione di LOA. Circa metà dei cuccioli avrà una copia (portatori) e metà non avrà alcuna copia della mutazione di LOA. Sui cuccioli di una cucciolata che si prevede possa contenere portatori vanno condotte delle analisi prima della riproduzione. Gli accoppiamenti tra portatori sono sconsigliati poiché danno vita a cucciolate che possono contenere cuccioli affetti. Attenzione: È possibile che si sviluppino segni della malattia simili a quelli causati dalla mutazione di LOA per diverse cause genetiche o cliniche.

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Sindrome Miastenica Congenita (Identificata nel Jack Russell Terrier)	CHRNE	D>I	R	0	Esente

Informazioni sulla patologia genetica

I primi segni della sindrome miastenica congenita possono comparire nei cuccioli di età compresa tra 12 e 16 settimane. I cani affetti soffrono di intolleranza all'esercizio fisico e collassano dopo 5 - 30 minuti di attività. Prima di collassare, i cani affetti camminano con falcate sempre più corte e infine

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
---------------------	------	------------------	------------	-------	-----------

cadono. I cani affetti possono riprendersi da queste paralisi transitorie dopo aver riposato per qualche minuto, ma i segni ricompaiono se il cane riprende a correre.

Indicazioni per la riproduzione

Si tratta di una patologia autosomica recessiva poiché sono necessarie due copie della mutazione affinché si presentino i segni della malattia. Un cane portatore con una copia della mutazione di CMS può riprodursi senza rischi con un cane sano senza copie della mutazione di CMS. Circa metà dei cuccioli avrà una copia (portatori) e metà non avrà alcuna copia della mutazione di CMS. Sui cuccioli di una cucciolata che si prevede possa contenere portatori vanno condotte delle analisi prima della riproduzione. Gli accoppiamenti tra portatori sono sconsigliati poiché danno vita a cucciolate che possono contenere cuccioli affetti. Attenzione: È possibile che si sviluppino segni della malattia simili a quelli causati dalla mutazione di CMS per diverse cause genetiche o cliniche.

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Immunodeficienza combinata grave	PRKDC	G>T	R	0	Esente

Informazioni sulla patologia genetica

ARSCID causes severe immunodeficiency because of the low number of white blood cells (lymphopenia) involved in the body's immune defenses. There is a complete absence of the IgM antibodies. Affected puppies show incomplete development of the lymphoid tissue so they are highly susceptible to recurrent infections and usually die at a young age due to infection, after the maternal antibodies they received while nursing decline. Necropsy results show that all the lymphoid tissues fail to develop.

Indicazioni per la riproduzione

Si tratta di una patologia autosomica recessiva poiché sono necessarie due copie della mutazione affinché si presentino i segni della malattia. Un cane portatore con una copia della mutazione di ARSCID può riprodursi senza rischi con un cane sano senza copie della mutazione di ARSCID. Circa metà dei cuccioli avrà una copia (portatori) e metà non avrà alcuna copia della mutazione di ARSCID. Sui cuccioli di una cucciolata che si prevede possa contenere portatori vanno condotte delle analisi prima della riproduzione. Gli accoppiamenti tra portatori sono sconsigliati poiché danno vita a cucciolate che possono contenere cuccioli affetti. Attenzione: È possibile che si sviluppino segni della malattia simili a quelli causati dalla mutazione di ARSCID per diverse cause genetiche o cliniche.

Legenda per tipologia di ereditarietà

R - Recessivo

D - Dominante

S - X-linked

Autosomico Recessivo

Il tratto si esprime quando entrambi gli alleli (ereditati dalla madre o dal padre) contengono una mutazione dannosa. Per quanto riguarda la presenza di mutazioni i cani sono classificati in tre gruppi:

- Affected (mut/mut)- entrambi gli alleli portano la mutazione, la malattia potrebbe essere clinicamente espressa
- Carrier (mut/normal)- uno dei due alleli porta la mutazione (eterozigote), la malattia non è clinicamente espressa
- Clear (normal/normal)- mutazione non rilevata, genotipo normale, animale sano per il tratto

Gli eterozigoti in questo caso sono i portatori della mutazione in quanto non esprimono la malattia (carattere indesiderato). È particolarmente importante testare tali animali per le mutazioni, poiché gli alleli mutati vengono "silenziosamente" (senza vedere il fenotipo indesiderato) trasmessi attraverso la popolazione.

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Autosomica Dominante

Il tratto si esprime quando uno degli alleli (ereditato dalla madre o dal padre) è danneggiato (contiene una mutazione dannosa). Solo un singolo allele mutato potrebbe già causare la malattia. L'importanza per i test genetici di tali animali è principalmente nella diagnosi precoce della malattia e nell'identificazione prima dell'accoppiamento in quanto, per la maggior parte, le malattie con modalità di trasmissione autosomica dominante possono insorgere successivamente durante la vita degli animali.

X-linked Recessive

Il tratto è trasmesso su un cromosoma sessuale ed è espresso solo quando entrambi gli alleli (ereditati dalla madre e dal padre) sono danneggiati (contengono una mutazione dannosa). I maschi portano solo una singola copia del gene, ereditata dalla madre, poiché il cromosoma Y del sesso maschile non contiene la sequenza completa del DNA come il cromosoma X femminile. Le femmine invece contengono due cromosomi X. Gli eterozigoti in questo caso sono i portatori della mutazione in quanto non esprimono la malattia (carattere indesiderato). I maschi portano solo una copia di un gene: potrebbero essere omozigoti normali oppure omozigoti affetti.

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Caratteri Morfologici

Adattamenti speciali

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Adattabilità alle Alitudini Elevate	EPAS1	-	0	Nessun effetto

Assenza di Pelo

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Assenza di Pelo (Identificato nel cane nudo americano)	SGK3	hr ^{aht}	0	Nessun effetto
Assenza di Pelo (Identificato nel levriero scozzese)	SKG3	hr ^{sd}	0	Nessun effetto
Assenza di Pelo (Identificato nel cane nudo cinese)	FOXI3	Hr ^{cc}	0	Nessun effetto

Assenza di pigmento

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Albinismo	SLC45A2	c ^{al}	0	Nessun effetto

Colore degli occhi

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Occhi Azzurri	ALX4	-	0	Nessun effetto

Colore Mantello

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Rosso Recessivo (variante 2)	MC1R	e ²	0	Nessun effetto
Brizzolato Rosso / Picco della Vedova (Identificato nelle razze primitive) -(Locus Ea)	MC1R	e ^A	0	Nessun effetto
Maschera Scura	MC1R	E ^m	2	Possibile muso scuro

Una o due copie della mutazione Maschera Scura producono la presenza di una maschera facciale scura a coprire il muso. Questa maschera può coprire solo la parte anteriore del muso o estendersi verso il basso fino al petto e alle zampe anteriori. La maschera può essere nascosta da varianti con altre

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
caratteristiche.				
Rosso Recessivo (variante eh)	MC1R	e ^H	0	Nessun effetto
Nero Dominante (locus k - variante KB o Kbr)	CBD103	K ^B	0	Nessun effetto
Rosso Recessivo (locus E)	MC1R	e ¹	0	Nessun effetto
Nero Recessivo (locus A)	ASIP	a	0	Nessun effetto
Rosso Recessivo (variante 3)	MC1R	e ³	0	Nessun effetto
Brizzolato	MC1R	E ^G	0	Nessun effetto
Fulvo (locus A - variante Ay)	ASIP	a ^y	1	Fulvo possibile
Copie di questa variante fanno sì che nel cane si esprima la caratteristica del colore fulvo, se non ha altre varianti che mascherino questo effetto, come un manto monocolore rosso, nero o bianco.				
Tan / Focatura	ASIP	a ^t	1	Punti marrone chiaro possibili
Due copie, talvolta anche una, di questa variante possono dare un mantello con disegno marrone chiaro e nero.				

Cresta Mantello

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Cresta	FGF3, FGF4, FGF19, ORAOV1	R	0	Nessun effetto

Forma della testa

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Muso Corto (variante 1)	SMOC2	-	0	Nessun effetto
Muso Corto (variante 2)	BMP3	-	0	Nessun effetto

Furnishing

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Furnishing	RSPO2	F	2	Probabile furnishing
I cani con una o due copie della variante Furnishing possono più verosimilmente sviluppare barba, baffi e sopracciglia lanuginosi, ma se il mantello è lungo o riccio la variante risulta meno evidente.				

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Lunghezza Arti

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Gambe Corte	FGF4	-	2	Shortened legs likely
I cani con una copia della variante Gambe Corte (CDPA) hanno solitamente le zampe leggermente più corte, mentre con due copie vi è un effetto di accorciamento più marcato.				

Lunghezza della coda

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Coda Corta	T-box	T	0	Probabile coda lunga

Lunghezza e ricci Mantello

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Pelo Lungo (variante 3)	FGF5	lh ³	0	Nessun effetto
Pelo Lungo (variante 5)	FGF5	lh ⁵	0	Nessun effetto
Pelo Riccio	KRT71	C	0	Nessun effetto
Pelo Lungo (variante 4)	FGF5	lh ⁴	0	Nessun effetto
Pelo Lungo (variante 2)	FGF5	lh ²	0	Nessun effetto
Pelo Lungo (variante 1)	FGF5	lh ¹	0	Nessun effetto

Modifica del colore

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Cacao (scoperto nel Bulldog francese)	HPS3	co	0	Nessun effetto
Diluizione (variante 2)	MLPH	d ²	0	Nessun effetto
Cioccolato (variante 5)	TYRP1	b ^e	0	Nessun effetto
Cioccolato (variante 3)	TYRP1	b ^d	0	Nessun effetto
Intensità del Rosso (locus I)	MFSD12	i	0	Nessun effetto
Cioccolato (variante 1)	TYRP1	b ^c	0	Nessun effetto
Diluizione (variante 3)	MLPH	d ³	0	Nessun effetto

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Cioccolato (variante 6)	TYRP1	b ^h	0	Nessun effetto
Cioccolato (variante 2)	TYRP1	b ^s	0	Nessun effetto
Diluizione (variante 1) - Linkage test	MLPH	d ¹	0	Nessun effetto
Cioccolato (variante 4)	TYRP1	b ^{asd}	0	Nessun effetto

Muscolatura

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Schiena Sviluppata / Voluminosa	ACSL4	-	0	Nessun effetto

Orecchie

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Orecchie cascanti	MSRB3	-	0	Orecchie dritte probabili

Pattern Mantello

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Merle	PMEL	M	0	Nessun effetto
Piebald / Macchie Bianche (locus S)	MITF	s ^p	2	Segni particolari o bianchi possibili
I cani con copie della variante Piebald / Macchie bianche possono più verosimilmente sviluppare macchie/chiazze bianche e/o un manto bianco, laddove due copie hanno un effetto maggiore di una, anche se l'intensità di questo effetto può dipendere da altri geni.				
Roano (test del linkage)	USH2A	T ^r	0	Nessun effetto
Saddle tan / Focatura	RALY	-	1	Sella possibile
Sono necessarie una o due copie della variante Saddle Tan perché sia visibile il motivo "a sella". Tuttavia, deve essere presente anche la variante Tan Points. La variante Saddle Tan è in realtà considerata un ceppo selvatico o standard.				
Arlecchino	PSMB7	H	0	Nessun effetto

Perdita di pelo

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Ridotta Perdita di Pelo	MC5R	sd	1	Spargitore occasionale
Una o due copie della variante Ridotta Perdita di Pelo, possono ridurre la tendenza del cane a perdere pelo. Anche copie della variante Furnishing, specialmente se due, riducono la tendenza del cane a perdere pelo.				

Speroni posteriori

Tratto genetico	Gene	Variante	Copie	Risultato
Speroni Posteriori (Identificato nelle razze occidentali)	LMBR1	DC-2	0	Nessun effetto
Speroni Posteriori (Identificato nelle razze asiatiche)	LMBR1	DC-1	0	Nessun effetto

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Altre condizioni testate

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Disostosi Spondilocostale	HES7	I>D	R	0	Esente
Degenerazione multipla sistemica canina (identificata nel cane cretato cinese)	SERAC1	I>D	R	0	Esente
Neuropatia Atassica Sensoriale	tRNATyr	I>D	Mitochondriale	0	Esente
Distrofia Muscolare (Identificata nel Golden Retriever)	Dystrophin	A>G	S	0	Esente
Atrofia Progressiva della retina (Identificata nel Basenji)	SAG	T>C	R	0	Esente
Epidermolisi Bollosa Distrofica (Identificata nel Golden Retriever)	COL7A1	C>T	R	0	Esente
Emofilia A (identificata nel Labrador Retriever)	Confidential	->-	S	0	Esente
Lipofusinosi Ceroide Neuronale 4A (Identificata nel Border Collie)	CLN5	C>T	R	0	Esente
Distrofia muscolare congenita (identificata nello Staffordshire bull terrier)	LAMA2	I>D	R	0	Esente
Distrofia Neuroassonale	TECPR2	C>T	R	0	Esente
Osteocondromatosi (Identificata nell' American Staffordshire Terrier)	EXT2	C>A	R	0	Esente
Ipofosfatasia	Confidential	T>G	R	0	Esente
Discinesia Ciliare Primaria	CCDC39	C>T	R	0	Esente
Epidermolisi bollosa giunzionale (identificata nel pastore australiano)	LAMB3	A>G	R	0	Esente
Encefalopatia subacuta necrotizzante di tipo Leigh (identificata nello Yorkshire Terrier)	SLC19A3	D>I	R	0	Esente
Sindrome di Ehlers-Danlos (identificata in un ibrido)	COL5A1	G>A	D	0	Esente
Lipofusinosi Ceroide Neuronale 8	CLN8	D>I	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
(Identificata nel Saluki)	CLN8	D>I	R	0	Esente
Malformazioni oculari congenite (identificata nel Golden Retriever)	SIX6	C>T	D	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nello Shetland Sheepdog - Variante BBS2)	Confidential	G>C	R	0	Esente
Lipofusinosi Ceroide Neuronale 8 (Identificata nel Pastore Australiano)	CLN8	G>A	R	0	Esente
Paracheratosi nasale ereditaria (Identificata nel Greyhound)	SUV39H2	I>D	R	0	Esente
Labbro Leporino, Palatoschisi e Sindattilia	ADAMTS20	I>D	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina (Cane da pastore scozzese Sheepdog - Variante CNGA1)	CNGA1	I>D	R	0	Esente
Diluizione del colore del mantello e difetti neurologici (identificati nel bassotto nano)	LAMA2	G>A	R	0	Esente
Neuropatia demielinizzante	SBF2	G>T	R	0	Esente
Osteopatia cranio-mandibolare (identificata nell'Australian Terrier)	COL1A1	C>T	D	0	Esente
Corneificazione congenita (identificata nel Labrador Retriever)	NSDHL	I>D	X-linked dominant	0	Esente
Nefropatia Ereditaria X-linked	COL4A5	I>D	S	0	Esente
Deficienza della Piruvatochinasi (Identificata nel Beagle)	PKLR	G>A	R	0	Esente
Glaucoma Primario ad Angolo Aperto e Lussazione del Cristallino (Identificato nello Shar-Pei)	ADAMTS17	I>D	R	0	Esente
Gangliosidosi 2 (Identificata nel Barbone)	HEXB	I>D	R	0	Esente
Epilessia Giovanile Familiare Benigna	LGI2	A>T	R	0	Esente
Condrodisplasia	ITGA10	C>T	R	0	Esente
Malattia di Von Willebrand tipo III	VWF	I>D	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
(Identificata nello Shetland Sheepdog)	VWF	I>D	R	0	Esente
Lipofusinosi Ceroide Neuronale 8 (Identificata nel Setter Inglese)	CLN8	T>C	R	0	Esente
Nefropatia Familiare (Identificata nel Cocker Spaniel Inglese)	COL4A4	A>T	R	0	Esente
Mielopatia Degenerativa	SOD1	G>A	R	0	Esente
Nefropatia Ereditaria X-linked (Identificata nel Samoiedo)	COL4A5	G>T	S	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina	PDE6B	G>A	R	0	Esente
Miopia Centronucleare (Identificata nell'Alano)	BIN1	A>G	R	0	Esente
Tromboastenia di Glanzmann	ITGA2B	C>T	R	0	Esente
Distrofia Muscolare (Identificata nel Cavalier King Charles Spaniel)	Dystrophin	G>T	S	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina Generalizzata (identificata nello Schapendoes)	CCDC66	D>I	R	0	Esente
Emofilia A (Identificata nel Pastore Tedesco - Variante 2)	FVIII	G>A	S	0	Esente
Glaucoma Primario ad Angolo Aperto (Identificato nel Petit Basset Griffon Vendeen)	ADAMTS17	D>I	R	0	Esente
Disfunzione Cerebrale	SLC6A3	G>A	R	0	Esente
Disturbo Emorragico Associato a P2RY12	P2RY12	I>D	R	0	Esente
Sindrome del Cucciolo Tremante (Identificata nel Border Terrier)	Confidential	G>A	R	0	Esente
Sindrome Miastenica Congenita (Identificata nel Labrador Retriever)	COLQ	T>C	R	0	Esente
Displasia Ectodermica X-Linked	EDA	G>A	S	0	Esente
Atrofia progressiva della retina ad insorgenza precoce (identificata nel cane)	PDE6B	I>D	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
d'acqua spagnolo)	PDE6B	I>D	R	0	Esente
Discinesia Ciliare Primaria (Identificata Nell'Alaskan Malamute)	NME5	I>D	R	0	Esente
Sindrome di Fanconi	FAN1	I>D	R	0	Esente
Distrofia Neuroassonale (Identificata nel Rottweiler)	VPS11	A>G	R	0	Esente
Gangliosidosi 1 (Identificata nel Cao de Agua)	GLB1	G>A	R	0	Esente
Displasia scheletrica 2	COL11A2	G>C	R	0	Esente
Sindrome Mutilazione Acrale	GDNF	C>T	R	0	Esente
Ipomineralizzazione Dentale (Sindrome di Raine)	FAM20C	C>T	R	0	Esente
Polineuropatia a Insorgenza Precoce (Identificata nell'Alaskan Malamute)	NDRG1	G>T	R	0	Esente
Microftalmia (Identificata nel Soft-Coated Wheaten Terrier)	RBP4	I>D	R	0	Esente
Mucopolisaccaridosi di tipo III A (Identificata nel Bassotto)	SGSH	C>A	R	0	Esente
Rachitismo Dipendente dalla Vitamina D, tipo II,	VDR	I>D	R	0	Esente
Paralisi Laringea Giovanile e Polineuropatia	RAB3GAP1	I>D	R	0	Esente
Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 1	PPT1	D>I	R	0	Esente
Sordità neurosensoriale (identificata nel Rottweiler)	LOXHD1	G>C	R	0	Esente
Deficit di Mieloperossidasi	MOP	C>T	R	0	Esente
Ipotiroidismo Congenito	TPO	C>T	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina 1 X-linked	RPGR	I>D	S	0	Esente
Gangliosidosi GM1 (Identificata nello Shiba)	GLB1	I>D	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Lipofusinosi Ceroide Neuronale 12 (Identificata nell'Australian Cattle Dog)	ATP13A2	C>T	R	0	Esente
Distrofia coni-bastoncelli 2	IQCB1	D>I	R	0	Esente
Atrofia del sistema nervoso centrale e atassia cerebellare (identificata nel cane pastore belga)	SEPP1	I>D	R	0	Esente
Ipotiroidismo disormonogenico congenito con gozzo (Identificato nello Shih Tzu)	SLC5A5	G>A	R	0	Esente
Cheratoderma palmoplantare focale non epidermolitico	KRT16	G>C	R	0	Esente
Trombopatia (identificata nel Basset Hound)	RASGRP1	I>D	R	0	Esente
Iperelessia e malattia degli spasmi	SLC6A5	G>T	R	0	Esente
Neuropatia Sensoriale	FAM134B	D>I	R	0	Esente
Acromatopsia (Identificata nel Pastore tedesco)	CNGA3	C>T	R	0	Esente
Cecità notturna stazionaria congenita canina (identificata nel Beagle)	LRIT3	I>D	R	0	Esente
Malattia di Lafora (analisi di linkage)	NHLRC1	D>I	R	0	Esente
Epidermolisi bollosa giunzionale (identificata in un incrocio di Australian Cattle Dog)	LAMA3	T>A	R	0	Esente
Distrofia muscolare-Distroglicanopatia (identificata nel Labrador Retriever)	LARGE	C>T	R	0	Esente
Amelogenesi Imperfetta	ENAM	I>D	R	0	Esente
Sordità e Disfunzione Vestibolare (Identificata nel Doberman Pinscher)	PTPRQ	D>I	R	0	Esente
Emofilia B (Identificata nel Lhasa Apso)	FIX	I>D	S	0	Esente
Emofilia A (Identificata nel Boxer)	FVIII	C>G	S	0	Esente
Atrofia Progressiva della retina 1 (Identificata nel Piccolo Levriero Italiano)	Confidential	G>A	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Sindrome Miastenica Congenita (Identificata nel GAMMEL DANSK HONSENHUND)	CHAT	G>A	R	0	Esente
Macrotrombocitopenia	TUBB1	G>A	R	0	Esente
Xantinuria	Confidential	G>A	R	0	Esente
Ipoplasia cerebellare	VLDLR	I>D	R	0	Esente
Cistoadenocarcinoma Renale e Dermatofibrosi Nodulare	FLCN	A>G	D	0	Esente
Emofilia A (Identificata nel Bobtail)	FVIII	C>T	S	0	Esente
Degenerazione dei Coni - Acromatopsia (identificata nell'Alaskan Malamute)	CNGB3	I>D	R	0	Esente
L-2-Aciduria idrossiglutarica (Identificata nel West Highland White Terrier)	Confidential	D>I	R	0	Esente
Narcolessia (Identificata nel Bassotto)	HCRT2	G>A	R	0	Esente
Degenerazione Spongiosa con Atassia cerebellare 2 (Identificata nel Pastore Belga Malinois)	ATP1B2	D>I	R	0	Esente
Anomalia dell'Occhio del Collie	NHEJ1	I>D	R	0	Esente
Mucopolisaccaridosi VI (identificata nel Pinscher nano)	ARSB	G>A	R	0	Esente
Ipotiroidismo Congenito (Identificato nel Fox e Rat terrier Toy)	TPO	C>T	R	0	Esente
Amelogenesi imperfetta (identificata nel Lancashire Heeler)	Confidential	->-	R	0	Esente
Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 7	MFSD8	I>D	R	0	Esente
Emofilia A (Identificata nel Bichon havanais)	FVIII	D>I	S	0	Esente
Amelogenesi Imperfetta (Identificata nel Parson Russell Terrier)	ENAM	C>T	R	0	Esente
Deficit di succinico semialdeide deidrogenasi (identificata nel Saluki)	ALDH5A1	G>A	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Gangliosidosi 2	HEXA	G>A	R	0	Esente
Malattia di Von Willebrand tipo 1	VWF	G>A	D	0	Esente
Sindrome da Tremore X-linked	PLP1	A>C	S	0	Esente
Cataratta giovanile (identificata nel Griffone a pelo duro)	FYCO1	I>D	R	0	Esente
Sindrome Canina di Scott	ANO6	G>A	R	0	Esente
Narcolessia (Identificata nel Labrador Retriever)	HCRTR2	G>A	R	0	Esente
Sindrome Imerslund-Gräsbeck (Identificata nel Komondor)	CUBN	G>A	R	0	Esente
Paracheratosi Nasale Ereditaria (Identificata nel Labrador Retriever)	SUV39H2	A>C	R	0	Esente
Polineuropatia Progressiva ad Esordio Precoce (Identificata nel Greyhound)	NDRG1	I>D	R	0	Esente
Osteocrondrodispalsia	SLC13A1	I>D	R	0	Esente
Miopia centronucleare (Identificata nel Labrador Retriever)	PTPLA	D>I	R	0	Esente
Lipofusinosi Ceroide Neuronale 8 (Identificata nell' Alpenlaendische Dachsbracke)	CLN8	I>D	R	0	Esente
Cardiomiopatia dilatativa giovanile (identificata nel Toy Manchester Terrier)	ABCC9	G>A	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina 1	PDE6B	I>D	R	0	Esente
Displasia Cistica Renale e Fibrosi Epatica	INPP5E	G>A	R	0	Esente
Nefropatia familiare (identificata nello Springer Spaniel inglese)	COL4A4	C>T	R	0	Esente
Epidermolisi bollosa distrofica (identificata nel Basset Hound)	COL7A1	D>I	R	0	Esente
Malattia dello Stoccaggio di Glicogeno tipo IIIa	AGL	I>D	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Cistinuria tipo I A	SLC3A1	C>T	R	0	Esente
Atassia Cerebellare Progressiva ad Esordio Precoce	SEL1L	T>C	R	0	Esente
Sindrome miastenica congenita (identificata nell'Heideterrier)	CHRNE	D>I	R	0	Esente
Atrofia progressiva della retina (identificata nel pastore finlandese)	IFT122	C>T	R	0	Esente
Ittiosi (Identificata nel Bulldog Americano)	NIPAL4	I>D	R	0	Esente
Palatoschisi	DLX6	C>A	R	0	Esente
Deficienza della Piruvatochinasi (Identificata nel Basenji)	PKLR	I>D	R	0	Esente
Malattia dello stoccaggio di glicogeno tipo Ia	G6PC	G>C	R	0	Esente
Emofilia B	FIX	G>A	S	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina 1a	PDE6B	D>I	R	0	Esente
Carenza di Adesione Leucocitaria tipo 3	FERMT3	D>I	R	0	Esente
Malattia da accumulo di glicogeno di tipo Ia (GSD) (identificata nel Pinscher tedesco)	G6PC	D>I	R	0	Esente
Iperplexia ereditaria (identificata nel Pastore Americano in miniatura)	Confidential	->-	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina 2 X-linked	RPGR	I>D	S	0	Esente
Distrofia Neuroassonale (Identificata nel Papillon)	PLA2G6	G>A	R	0	Esente
Miopatia Miotubulare X-linked	MTM1	C>A	S	0	Esente
Immunodeficienza Combinata Grave X-linked (Identificata nel Welsh Corgi Cardigan)	IL2RG	D>I	S	0	Esente
Mucopolisaccaridosi tipo VII (Identificata nel Terrier Brasileiro)	GUSB	C>T	R	0	Esente
Atrofia progressiva della retina (identificata nel bassotto a pelo lungo in miniatura)	RPGRIP1	D>I	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Emofilia B (Identificata nell'Airedale Terrier)	FIX	D>I	S	0	Esente
Mucopolisaccaridosi tipo IIIA (Identificata nell' Huntaway)	SGSH	D>I	R	0	Esente
Nanismo disarmonico (identificata nel Dogo Argentino)	PRKG2	C>A	R	0	Esente
Immunodeficienza Combinata Grave (Identificata nel Frisian Water Dog)	RAG1	G>T	R	0	Esente
Glaucoma Primario ad Angolo Aperto (Identificato nel Basset Fauve de Bretagne)	ADAMTS17	G>A	R	0	Esente
Leucodistrofia a Cellule Globoidi (Identificata nel Setter Irlandese)	GALC	A>T	R	0	Esente
Encefalopatia nell' Alaskan Husky	SLC19A3	G>A	R	0	Esente
Ittiosi (Identificata nell'Alano)	SLC27A4	G>A	R	0	Esente
Leucodistrofia a Cellule Globoidi (Identificata nei Terrier)	GALC	A>C	R	0	Esente
Distrofia Neuroassonale Fetale	MFN2	G>C	R	0	Esente
Distrofia Muscolare (Identificata nel Landseer)	COL6A1	G>T	R	0	Esente
Sindrome da Caduta Episodica	BCAN	D>I	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nel Golden Retriever - variante GR-PRA1)	SLC4A3	D>I	R	0	Esente
Mucopolisaccaridosi di tipo VII (Identificata nel Pastore Tedesco)	GUSB	G>A	R	0	Esente
Membranite Ligneae	PLG	T>A	R	0	Esente
Ipomielinizzazione	FNIP2	I>D	R	0	Esente
Atrofia progressiva della retina ad insorgenza precoce (Identificata nel cão de água português)	CCDC66	D>I	R	0	Esente
Malattia di Alexander	GFAP	G>A	R	0	Esente
Resistenza ai Farmaci	MDR1/ABCB1	I>D	D	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Malattia da Deposito Lisosomiale	ATG4D	G>A	R	0	Esente
Distrofia muscolare dei cingoli, tipo L3 (identificata nel bassotto nano)	SGCA	G>A	R	0	Esente
Miopia Nemalinica	NEB	C>A	R	0	Esente
Degenerazione spongiosa con Atassia cerebellare di tipo 1 (Identificata nel Pastore Belga Malinois)	KCNJ10	T>C	R	0	Esente
Cecita' Notturna Congenita	RPE65	A>T	R	0	Esente
Lipofusinosi Ceroide Neuronale 5 (identificata nel Golden Retriever)	CLN5	I>D	R	0	Esente
Sindrome Musladin-Lueke	ADAMTSL2	C>T	R	0	Esente
Deficienza della Piruvato Deidrogenasi Fosfatasi 1	PDP1	C>T	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nello Västgötaspets)	MERTK	D>I	R	0	Esente
Distrofia muscolare dei cingoli (identificata nel Boston Terrier)	SGCD	I>D	R	0	Esente
Miotonia Congenita	CLCN1	D>I	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nel Lhasa Apso)	IMPG2	D>I	R	0	Esente
Retinopatia multifocale di tipo 3	BEST1	I>D	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della retina 3	PDE6A	I>D	R	0	Esente
Deficienza della Piruvatochinasi (Identificata nel Carlino)	PKLR	T>C	R	0	Esente
Sindrome Miastenica Congenita (Identificata nel Golden Retriever)	COLQ	G>A	R	0	Esente
Malattia di Von Willebrand tipo 3 (Identificata nel Kooikerhondje)	VWF	G>A	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nel Papillon and Phalène)	CNGB1	I>D	R	0	Esente
Tromboastenia di Glanzmann di Tipo 1	ITGA2B	C>G	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
(Identificata nel Cane da Montagna dei Pirenei)	ITGA2B	C>G	R	0	Esente
Immunodeficienza Combinata Grave X-linked (Identificata nel Basset Hound)	IL2RG	I>D	S	0	Esente
Emofilia A (Identificata nel Pastore Tedesco - Variante 1)	FVIII	G>A	S	0	Esente
Malattia di Stargardt (Identificata nel Labrador Retriever)	ABCA4	D>I	R	0	Esente
Atrofia retinica progressiva (identificata nel Golden Retriever - variante GR-PRA 2)	TTC8	I>D	R	0	Esente
Sindrome di Ehlers-Danlos (identificata nel Labrador Retriever)	COL5A1	I>D	D	0	Esente
Degenerazione della retina ad insorgenza precoce (identificato nel Norsk Elghund Grigio)	STK38L	D>I	R	0	Esente
Trombopatia (identificata nell'American Eskimo Dog)	RASGRP1	D>I	R	0	Esente
Osteogenesi Imperfetta (Identificata nel Bassotto)	SERPINH1	T>C	R	0	Esente
Atassia ereditaria (identificata nel Pastore belga Malinois)	SLC12A6	D>I	R	0	Esente
Deficienza della Fosfofruttochinasi	PFKM	G>A	R	0	Esente
Osteogenesi Imperfetta (Identificata nel Beagle)	COL1A2	C>T	D	0	Esente
Deficienza Fattore XI	FXI	D>I	D	0	Esente
Malattia di Von Willebrand tipo 2	VWF	T>G	R	0	Esente
Malattia polmonare infiammatoria (identificata nel Rough Collie)	AKNA	I>D	R	0	Esente
Epidermolisi Bollosa Distrofica (Identificata nel Cane da pastore del Caucaso)	COL7A1	C>T	R	0	Esente
Malassorbimento intestinale di lipidi (identificata nel cane da pastore)	ACSL5	I>D	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
australiano Kelpie)	ACSL5	I>D	R	0	Esente
Deficienza Fattore VII	F7	G>A	R	0	Esente
Urolitiasi ereditaria da ossalato di calcio, tipo 1	Confidential	->-	R	0	Esente
Sindrome da Persistenza dei Dotti Mülleriani	AMHR2	C>T	R	0	Esente
Miotonia Congenita (Identificata nel Labrador Retriever)	CLCN1	T>A	R	0	Esente
Cistinuria tipo II A	SLC3A1	I>D	D	0	Esente
Miopia infiammatoria (identificata nel cane da pastore olandese)	SLC25A12	A>G	R	0	Esente
Miotonia Congenita (Identificata nel Miniature Schnauzer)	CLCN1	C>T	R	0	Esente
Cardiomiopatia Dilatativa (Identificata nello Schnauzer)	RBM20	I>D	R	0	Esente
Paralisi laringea (identificata nel Bull Terrier e nel Bull Terrier miniatura)	RAPGEF6	D>I	R	0	Esente
Malattia di Darier (identificata nel Terrier Irlandese)	ATP2A2	D>I	D	0	Esente
griscelli	MYO5A	D>I	R	0	Esente
Sordità e disfunzione vestibolare (DINGS2), (identificata nel Doberman Pinscher)	MYO7A	G>A	R	0	Esente
Osteopatia craniomandibolare (identificata nel Basset Hound)	SLC37A2	C>T	D	0	Esente
Discinesia Parossistica	PIGN	C>T	R	0	Esente
Encefalopatia Neonatale con Convulsioni	ATF2	T>G	R	0	Esente
Ittiosi di tipo 2 (identificata nel Golden Retriever)	ABHD5	I>D	R	0	Esente
Malattia del Rene Policistico	PKD1	G>A	D	0	Esente
Atassia Neonatale (BNAt, sindrome di	GRM1	D>I	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Bandera)	GRM1	D>I	R	0	Esente
Acrodermatite Letale (Identificata nel Bull Terrier)	MKLN1	A>C	R	0	Esente
Aciduria L-2-Idrossiglutarica	L2HGDH	T>C	R	0	Esente
Osteopatia cranio-mandibolare (identificata nel Weimaraner)	SLC35D1	I>D	D	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina tipo III	FAM161A	D>I	R	0	Esente
Sindrome di Van Den Ende-Gupta	SCARF2	I>D	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina	NPHP4	I>D	R	0	Esente
Degenerazione Corticale Cerebellare	SNX14	C>T	R	0	Esente
Nanismo ipofisario (identificata nel cane da orso della Carelia)	POU1F1	C>A	R	0	Esente
Nefropatia Proteino-Disperdente	NPHS1	G>A	R	0	Esente
Collasso Esercizio Indotto	DNM1	G>T	R	0	Esente
Encefalopatia Giovanile (Identificata nel Parson Russell Terrier)	Confidential	I>D	R	0	Esente
Ipertrofia Muscolare	MSTN	T>A	R	0	Esente
Anomalia dentale-scheletrica-retinica (identificata nel cane corso)	MIA3	I>D	R	0	Esente
2,8-diidrossiadenina Urolitiasi	APRT	G>A	R	0	Esente
Acromatopsia (Identificata nel Cane da Ferma Tedesco a Pelo Corto)	CNGB3	G>A	R	0	Esente
Distrofia Muscolare (Identificata nel Norfolk Terrier)	Dystrophin	I>D	S	0	Esente
Atassia Cerebellare	RAB24	A>C	R	0	Esente
Cardiomiopatia e mortalità giovanile (identificata nel cane da pastore belga)	YARS2	G>A	R	0	Esente
Malattia di Von Willebrand tipo 3 (Identificata nello Scottish Terrier)	VWF	I>D	R	0	Esente
Epilessia Mioclonica Giovanile	DIRAS1	I>D	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
Retinopatia Multifocale 2	BEST1	G>A	R	0	Esente
Ipercheratosi Epidermolitica	KRT10	G>T	R	0	Esente
Sindrome da Distress Respiratorio Acuto	ANLN	C>T	R	0	Esente
Sindrome del QT Lungo	KCNQ1	C>A	D	0	Esente
Sindrome Imerslund-Gräsbeck	CUBN	I>D	R	0	Esente
Ipocatalasia	CAT	G>A	R	0	Esente
Sindrome di Bernard-Soulier (identificata nel Cocker Spaniel)	GP9	I>D	R	0	Esente
Anomalia May-Hegglin	MYH9	G>A	D	0	Esente
Ellissocitosi Ereditaria	SPTB	C>T	D	0	Esente
Leucodistrofia (identificata nello Schnauzer Standard)	TSEN54	C>T	R	0	Esente
Rischio Obesità (POMC)	POMC	I>D	D	0	Esente
Sindrome Imerslund-Gräsbeck (Identificata nel Beagle)	CUBN	I>D	R	0	Esente
Carenza di Precallicreina	KLKB1	T>A	R	0	Esente
Atassia Ereditaria (Identificata nel Norsk Buhund)	KCNIP4	T>C	R	0	Esente
Deficienza della Piruvatochinasi (Identificata nel West Highland White Terrier)	PKLR	D>I	R	0	Esente
Osteopatia Craniomandibolare	SLC37A2	C>T	D	0	Esente
Sordità adulta a insorgenza precoce (identificata nel Rhodesian Ridgeback)	EPS8L2	I>D	R	0	Esente
Malattia dello sviluppo polmonare (identificata nel Airdale Terrier)	LAMP3	C>T	R	0	Esente
Xantinuria (Identificata nel Cavalier King Charles Spaniel)	Confidential	I>D	R	0	Esente
Ipercheratosi palmo-plantare (identificata	DSG1	I>D	R	0	Esente

Spark jack Quintessential
Record: 6331
Razza: Jack russell terrier



ID kit: DKMGTYQ
Data test: 23/06/2025
MyDogDNA - Vetogene
ENCI SERVIZI

Certificato test DNA

Condizione genetica	Gene	Variante rischio	Ereditario	Copie	Risultato
nel Rottweiler)	DSG1	I>D	R	0	Esente
Sindrome del Neutrofilo Intrappolato	VPS13B	I>D	R	0	Esente
Ipercheratosi Ereditaria Plantare	FAM83G	G>C	R	0	Esente
Retinopatia Multifocale 1	BEST1	C>T	R	0	Esente
Sordità ad Insorgenza Precoce nell'Età Adulta (Border Collie)	Intergenic	D>I	R	0	Esente
Degenerazione Neonatale Corticocerebellare	SPTBN2	I>D	R	0	Esente
Carenza del fattore 3 del complemento	C3	I>D	R	0	Esente
Xantinuria (Identificata nel Manchester Toy Terrier)	Confidential	G>T	R	0	Esente
Atrofia Progressiva della Retina Dominante	RHO	C>G	D	0	Esente
Miopia Miotubulare	MTM1	A>C	S	0	Esente

Le analisi vengono svolte dal Laboratorio "Neogen Europe LTD" (Laboratorio certificato UKAS ISO/IEC 17025). Il profilo genetico riportato è standardizzato secondo le specifiche della Società Internazionale di Genetica Animale (ISAG)

L'/Gli esame/i è/sono stato/i condotto/i secondo l'attuale conoscenza scientifica generale sulle mutazioni genetiche testate.

Il presente referto riguarda solo il campione sottoposto a prova. I risultati si riferiscono al campione così come ricevuto ed il laboratorio declina ogni responsabilità sui dati dell'oggetto sottoposto ad analisi forniti dal committente. Il referto non può essere riprodotto parzialmente senza l'approvazione preventiva, in forma scritta, da parte del Laboratorio Vetogene - ENCI Servizi.

Il Medico Veterinario che ha firmato il modulo di certificazione allegato al campione, conferma l'identità dell'animale e di aver prelevato il campione dal soggetto identificato.