

Tier animal

Name: Hermann von der Claswiese
 Rasse: Entlebucher Sennenhunde
 Zuchtverband: Schweizer Sennenhund-Verein für Deutschland
 Zuchtbuch Nr.: SSV-ES 47460
 Farbe: dreifarbig
 Mikrochip Nr.: 276096900134740
 Geschlecht: Weiblich female Männlich male
 Wurfdatum: 01 - 03 - 2006
 Bisherige Untersuchungen: Nein no Ja yes
 Wenn abnormal: Datum, Zert. Nr.+ Reg.Nr. Unters.
 DNA-Tests: Nein no Ja yes
 Typ, Datum

Eigentümer/Besitzer owner/agent

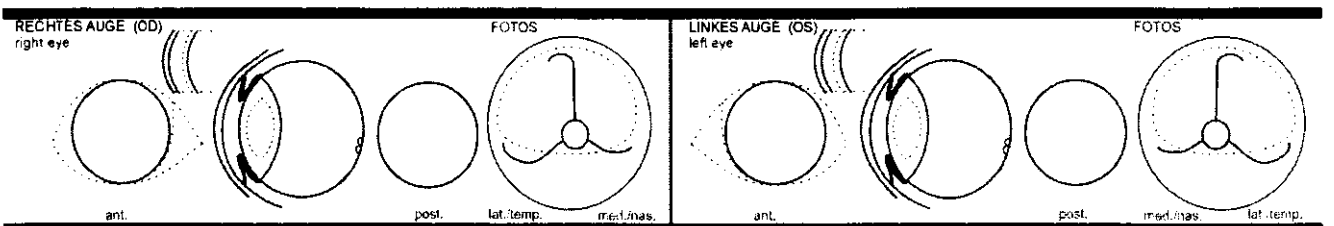
Name: Bless, Volker
 Adresse: Glehner Straße 25
 Land, PLZ: DE 41564
 Wohnort: Kaarst

Der Unterzeichnende ist mit den Bestimmungen des nationalen Untersuchungsprogrammes einverstanden und bestätigt, dass das zur Untersuchung vorgestellte Tier das oben beschriebene ist und dass die Untersuchungsergebnisse für eine Veröffentlichung oder andere zweckdienliche Verwendungen zur Verfügung stehen.
 The undersigned agrees to the rules of the national scheme and confirms that the animal submitted for examination is the one described above. Signature also means that the results are available for official publication or other ECVO approved use.

25.09.09 v.p.
 Datum, Unterschrift Eigentümer/Besitzer Date, signature owner/agent

Untersuchung examination

Datum: 25 - 09 - 2009
 Standardmethode: Mydriatikum, Indirekte Ophthalmoskopie, Spaltlampen-Biomikroskopie >10x
 Zusätzlich: Direkte Ophthalmoskopie Foto Weitere:
 Gonioskopie (ohne Mydriatikum) Tonometrie (Applanation, ohne Mydriatikum)
 Identifikation: Kontrolle der Tätowierung: Richtig Teilweise/untes./irch Falsch Fehlt ohne
 Kontrolle des Mikrochips: Richtig Falsch Fehlt ohne



Anmerkungen: Kammerwinkel beidseits teilweise dysplastisch
 Irispigment linke Vorderkapsel - IOP re 19 li 18 mm
 Augenerkrankung Nr.: Unbekannt Gering mittelgradig hochgradig

N.B.: Nicht frei von Name der Erkrankung / Die Erblichkeit ist bei dieser Rasse nicht definitiv geklärt.
 note affected by name of disease / Under investigation, not yet proven to be inherited in this breed

Ergebnisse für wahrscheinlich erbliche Augenerkrankungen results for the presumed hereditary eye diseases

	FREI	ZWEIFELHAFT	NICHT FREI		Bescheinigt für 12 Monate	FREI	VORLÄUFIG NICHT FREI	NICHT FREI
1. Membrana Pupillaris Persistens (MPP)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Inis <input type="checkbox"/> Kornea <input type="checkbox"/> Linse <input type="checkbox"/> Vorderkammer <input type="checkbox"/> Grad 1 <input type="checkbox"/> Grad 2-6 <input type="checkbox"/>	11. Entropium/Trichiasis	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. Persistierende hyperpl. Tunica vasculosa lentis/primärer Glaskörper (PHTVL/PHPV)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	(Multi)fokal <input type="checkbox"/> geografisch <input type="checkbox"/> total <input type="checkbox"/>	12. Ektropium/Makroblepharon	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. Katarakt (kongenital)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	choroid. Hypoplasie <input type="checkbox"/> Kolobom <input type="checkbox"/> Sonstige: <input type="checkbox"/>	13. Distichiasis /ektopische Zilien	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. Retinadysplasie (RD)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	Kurze Trabekel <input type="checkbox"/> Gewebebrücken <input checked="" type="checkbox"/> Total dyspl. <input type="checkbox"/>	14. Korneadystrophie	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. Hypoplasie-/Mikropapille	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		15. Katarakt (nicht-kongenital)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6. Collie Augenanomalie (CEA)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		16. Linsenluxation (primär)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7. Sonstige: other	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		17. Retinadegeneration (PRA)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
8. Dyspl. L. pectinatum Abnormalität (nur nach Gonioskopie)	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		18. Sonstige: other	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Erklärungen: * "Frei": Keine Anzeichen der genannte als erblich angesehen Augenerkrankung. "Nicht frei": Die klinischen Anzeichen der genannten erbliche Erkrankung sind vorhanden.
 ** Sehr geringe Anzeichen, die möglicherweise auf die genannte als erblich angesehen Augenerkrankung zutreffen, die Veränderungen sind aber nicht ausreichend spezifisch.
 *** Das Tier zeigt geringfügige aber spezifische Anzeichen der genannte als erblich angesehen Augenerkrankung. Eine Diagnose erfordert die Kontrolle der weiteren Entwicklung in ... Monaten.

Für weitere Information: Bitte wenden an: Untersucher



Verband für das Deutsche Hundewesen e.V.

Der/Die Unterzeichnende hat das oben genannte Tier nach den Richtlinien des Programmes zur Erfassung erblicher Augenerkrankungen heute selbst untersucht und die genannten Befunde erhoben.
 The undersigned has today examined the above mentioned animal for the hereditary eye disease scheme with the results as shown.

Name: Dr. Karl-Heinz Hennecken
 Ort: Stolberg Breinig
 Dr. Karl-Heinz Hennecken
 Wilhelm-Pitz-Straße 10
 52223 Stolberg-Breinig
 Tel. 02402 - 33 77
 Unterschrift Untersucher, autorisiert durch ECVO