

**Gesendet:** Mittwoch, 10. April 2013 um 13:47 Uhr  
**Von:** "bjoernlauer@t-online.de" <bjoernlauer@t-online.de>  
**An:** count-brook@gmx.at  
**Betreff:** Kaufvertrag Belle

Hallo Fam. Altenstrasser,  
anbei senden wir euch den Kaufvertrag für Belle , die Testergebnisse  
sowie unsere Kontodaten:

**Kontodaten:**

Björn Lauer  
Konto-Nr.: 40012855  
Bankleitzahl: 82054052  
IBAN: DE70820540520040012855  
BIC: HELADEF1NOR

**Hier die Testergebnisse:**

Herrn LABOKLIN GmbH&CoKG  
Björn Lauer Steubenstraße 4  
Walkenriederstr. 1 DE-97688 Bad Kissingen  
99755 Ellrich Fax-Nr.: +49 971-68546  
Deutschland Tel-Nr.: +49 971-72020

Untersuchungsbefund  
Nr.: 1304-W-09545  
Datum Eingang: 06-04-2013  
Datum Befund: 10-04-2013

Angaben zum Patienten: Pferd weiblich \* 26.05.07  
Quarter Horse  
Patientenbesitzer: Lauer, Björn  
Probenmaterial: Haare  
Probenentnahme: 04-04-2013

**Parameter Ist-Wert Normwert**

Name: Sheza Good Impulse  
Lebensnummer: ---  
Chip-Nummer: 276020000208767  
Täto-Nummer: ---

**Hyperkaliämische periodische Paralyse (HYPP) - PCR**

**Ergebnis: Genotyp: N/N**

**Interpretation:** Das untersuchte Pferd ist reinerbig für das  
intakte Gen.  
Es ist kein Träger des Gens für HYPP (Hyperkaliämische Periodische  
Paralyse. Das Tier wird die von der Mutation ausgelösten Symptome  
nicht ausprägen.  
An die Nachkommen wird nur das intakte Gen weitergegeben.

Das Ergebnis gilt nur für das im Labor eingegangene Probenmaterial.  
Die Verantwortung für die Richtigkeit der Angaben zu den eingesandten

Proben liegt beim Einsender. Gewährleistungsverpflichtungen können nicht übernommen werden. Schadensersatzverpflichtungen sind, soweit gesetzlich zulässig, auf den Rechnungswert der durchgeführten Untersuchung/en beschränkt.

Weitere Genveränderungen, die ebenfalls die Ausprägung der Erkrankung/Merkmale beeinflussen können, können nicht ausgeschlossen werden. Die Untersuchung/en erfolgte/n nach dem derzeitigen wissenschaftlichen Kenntnisstand.

Das Labor ist für die auf diesem Befund aufgeführten Untersuchungen akkreditiert nach DIN EN ISO 17025 (D-PL-13186-01). (ausgenommen Partnerlabor-Leistungen).

#### Glycogen Branching Enzyme Defizienz (GBED) - PCR

Ergebnis: Genotyp: N/N

Interpretation: Das untersuchte Pferd ist reinerbig für das intakte Gen.  
Es ist kein Träger des Gens für GBED (glycogen branching enzyme deficiency). Das Tier wird die von der Mutation ausgelösten Symptome nicht ausprägen.  
An die Nachkommen wird nur das intakte Gen weitergegeben.

#### Hereditary Equine Regional Dermal Asthenia (HERDA) - PCR

Ergebnis: Genotyp: N/N

Interpretation: Das untersuchte Pferd ist reinerbig für das intakte Gen.  
Es ist kein Träger des Gens für HERDA (hereditary equine regional dermal asthenia). Das Tier wird die von der Mutation ausgelösten Symptome nicht ausprägen.  
An die Nachkommen wird nur das intakte Gen weitergegeben.

#### Polysaccharid Storage Myopathy (PSSM) Typ I - PCR

Ergebnis: Genotyp: N/N

Interpretation: Das untersuchte Pferd ist reinerbig für das intakte Gen.  
Es ist kein Träger des mutierten Gens für die Polysaccharid-Speicher-Myopathie Typ 1. Das Tier wird die von der Mutation ausgelösten Symptome nicht ausprägen.  
An die Nachkommen wird nur das intakte Gen weitergegeben.

Mengenrabatt wurde berücksichtigt!

\*\*\* ENDE des Befundes \*\*\*  
Fr.Dipl.-Biol. Bärbel Gunreben  
Abt. Molekularbiologie