

Ab sofort gibt es für Einsender, die das ÖCP-Formular verwenden, folgende Sonderpreise bei Feragen. Die Analysen/Pakete können beliebig kombiniert werden.

Genetische Untersuchung	Sonderpreis ÖCP	Listenpreis
DNA-Profil ISAG2006	€38,00	€54,00
DLA-Typisierung	€99,60	€124,50
Diversitätstestung	€159,00	€179,00
DLA-Typisierung + Diversitätstestung	€199,00	€199,00
Pudelpaket 1	€129,00	€159,00
Pudelpaket 2	€129,00	noch nicht gelistet
DogCheck (Einführungspreis bis 31.12.2019)	€199,00	
DogCheck ab 01.01.2020	€249,00	

Pudelpaket 1 enthält folgende Untersuchungen:

Fellfarben	Erkrankungen
	Degenerative Myelopathie – DM GM2 Gangliosidose (Pudel Typ) Hyperurikosurie - HUU Neonatale Enzephalopathie mit Krampfanfällen – NEWS Progressive Retinaatrophie, Rod-Cone Dystrophie 4 – PRA-rcd4 Progressive Retinaatrophie, Progressive Rod-Cone Degeneration – PRA-PRCD Von Willebrand Erkrankung I – vWDI

Pudelpaket 2 enthält folgende Untersuchungen:

Fellfarben	Erkrankungen
A Locus (Agouti) B Locus (Braun) Cu Locus (Locken) D Locus (Dilute) E Locus (Yellow/Red) Em Locus (Schwarze Maske) K Locus (Dominantes Schwarz) L Locus (Langhaar) SD Locus (Shedding) T Locus	Brachycephalie Chondrodysplasie (Beinlänge) Degenerative Myelopathie – DM GM2 Gangliosidose (Pudel Typ) Hereditärer Katarakt – HC Hyperurikosurie - HUU Multidrug Resistance 1 – MDR1 Neonatale Enzephalopathie mit Krampfanfällen – NEWS Progressive Retinaatrophie, Rod-Cone Dystrophie 4 – PRA-rcd4 Progressive Retinaatrophie, Progressive Rod-Cone Degeneration – PRA-PRCD Von Willebrand Erkrankung I - vWDI

DogCheck enthält folgende Untersuchungen für den Pudel:

Fellfarben	Erkrankungen
A Lokus (Agouti) As Lokus (Saddle Tan) B Lokus (Braun) Cu Lokus (Locken) D Lokus (Dilute) E Lokus (Yellow/Red) Eh Lokus (Sable, Cocker Spaniel Typ) Em Lokus (Schwarze Maske) I Lokus (Intensity) IC Lokus (Improper Coat/Furnishing/Rauhhaar) K Lokus (Dominantes Schwarz) L Lokus (Langhaar) M Lokus (Merle) S Lokus (White Spotting, Parti oder Piebald) SD Lokus (Shedding) T Lokus	Brachycephalie Chondrodysplasie (Beinlänge) Chondrodystrophie und Veranlagung zu Bandscheibenvorfällen – IVDD Degenerative Myelopathie – DM Ehlers-Danlos Syndrom – EDS GM2 Gangliosidose (Pudel Typ) Hereditärer Katarakt – HC Hyperurikosurie - HUU Multidrug Resistance 1 – MDR1 Neonatale Enzephalopathie mit Krampfanfällen – NEWS Osteochondrodysplasie – OCD Progressive Retinaatrophie, Rod-Cone Dystrophie 4 – PRA-rcd4 Progressive Retinaatrophie, Progressive Rod-Cone Degeneration – PRA-PRCD Von Willebrand Erkrankung I – vWDI + zusätzlich mehr als 220 weitere genetische Erkrankungen welche Rasseunabhängig getestet werden.