

## Elenco dei test genetici che si otterranno con una sola analisi con MyDogDNA™

- Profilo genetico e Deposito DNA**

	Nome test	Descrizione
1	Profilo DNA (SNP)	Profilo genetico tramite marcatori Snp
2	Profilo DNA (STR)	Profilo genetico tramite microsatelliti (valido per verifiche parentali)
3	Deposito DNA	Deposito del campione biologico ai fini ENCI

- Test per predisposizioni genetiche a patologie**

	Nome test	Gene	Descrizione
1	Acromatopsia (CD) - AM	CNGB3	Degenerazione dei Coni (Identificata nell'Alaskan Malamute)
2	Acromatopsia (CD) - K	CNGB3	Degenerazione dei Coni (Identificata nel Cane da Ferma Tedesco)
3	Acromatopsia (CD) - PT	CNGA3	Degenerazione dei Coni (Identificata nel Pastore tedesco)
4	AHE	SLC19A3	Encefalopatia nell' Alaskan Husky
5	AI-FEH - PR	ENAM	Amelogenesi Imperfetta (Identificata nel Parson Russell Terrier)
6	AI-FEH	ENAM	Amelogenesi Imperfetta
7	AMPn	NDRG1	Polineuropatia a Insorgenza Precoce (Identificata nell'Alaskan Malamute)
8	AMS	GDNF	Sindrome Mutilazione Acrale
9	ARDS	ANLN	Sindrome da Distress Respiratorio Acuto
10	ARSCID	PRKDC	Immunodeficienza combinata grave
11	Atassia cerebellare progressiva - EO	SEL1L	Atassia Cerebellare Progressiva ad Esordio Precoce
12	Atassia Ereditaria	KCNIP4	Atassia Ereditaria (Identificata nel Norsk Buhund)
13	BFJE	LGI2	Epilessia Giovanile Familiare Benigna
14	BNAt	GRM1	Atassia Neonatale (BNAt, sindrome di Bandera)
15	C3 def	C3	Immunodeficienza complemento 3
16	CA	RAB24	Atassia Cerebellare
17	Carenza di precallieina	KLKB1	Carenza di Precallieina
18	CCD	SNX14	Degenerazione Corticale Cerebellare
19	CDPA	ITGA10	Condrodisplasia
20	CD	SLC6A3	Disfunzione cerebrale
21	CDH	SLC5A5	Ipotiroidismo disormonogenico congenito con gozzo (Identificato nello Shih Tzu)
22	CEA	NHEJ1	Anomalia dell'Occhio del Collie
23	CHG - FT	TPO	Ipotiroidismo Congenito (Identificato nel Fox e Rat terrier Toy)
24	CHG	TPO	Ipotiroidismo Congenito
25	Cistinuria tipo I A	SLC3A1	Cistinuria tipo I A
26	Cistinuria tipo II A	SLC3A1	Cistinuria tipo II A
27	CLAD	FERMT3	Carenza di Adesione Leucocitaria tipo 3
28	CLPS	ADAMTS20	Labbro Leporino, Palatoschisi e Sindattilia

	Nome test	Gene	Descrizione
29	CMO	SLC37A2	Osteopatia Craniomandibolare
30	CMR1	BEST1	Retinopatia Multifocale 1
31	CMR2	BEST1	Retinopatia Multifocale 2
32	CMR3	BEST1	Retinopatia multifocale di tipo 3
33	CMS - JR	CHRNE	Sindrome Miastenica Congenita (Identificata nel Jack Russell Terrier)
34	CMS - LR	COLQ	Sindrome Miastenica Congenita (Identificata nel Labrador Retriever)
35	CMS - GDH	CHAT	Sindrome Miastenica Congenita (Identificata nel Gammel Dansk Honsenhund)
36	CMS - GR	COLQ	Sindrome Miastenica Congenita (Identificata nel Golden Retriever)
37	CNM - LR	PTPLA	Miopatia centronucleare (Identificata nel Labrador Retriever)
38	CNM - AL	BIN1	Miopatia Centronucleare (Identificata nell'Alano)
39	CP	DLX6	Palatoschisi
40	cPxD	PIGN	Discinesia Parossistica
41	CSNB	RPE65	Cecità Notturna Congenita
42	CSS	ANO6	Sindrome Canina di Scott
43	DCM	RBM20	Cardiomiopatia Dilatativa (Identificata nello Schnauzer)
44	Deficit di Mieloperossidasi	MOP	Deficit di Mieloperossidasi
45	Displasia Cistica Renale e Fibrosi Epatica	INPP5E	Displasia Cistica Renale e Fibrosi Epatica
46	Distrofia Muscolare - CK	Dystrophin	Distrofia Muscolare (Identificata nel Cavalier King Charles Spaniel)
47	Distrofia Muscolare - GR	Dystrophin	Distrofia Muscolare (Identificata nel Golden Retriever)
48	Distrofia Muscolare - LS	COL6A1	Distrofia Muscolare (Identificata nel Landseer)
49	DM	SOD1	Mielopatia Degenerativa
50	DPRA	RHO	Atrofia Progressiva della Retina Dominante
51	EIC	DNM1	Collasso Esercizio Indotto
52	Ellissocitosi ereditaria	SPTB	Ellissocitosi Ereditaria
53	EMO-A BH	FVIII	Emofilia A (Identificata nel Bichon havanais)
54	EMO-A BT	FVIII	Emofilia A (Identificata nel Bobtail)
55	EMO-A BX	FVIII	Emofilia A (Identificata nel Boxer)
56	EMO-A PT1	FVIII	Emofilia A (Identificata nel Pastore Tedesco - Variante 1)
57	EMO-A PT2	FVIII	Emofilia A (Identificata nel Pastore Tedesco - Variante 2)
58	EMO-B	FIX	Emofilia B (identificata nel Cairn Terrier)
59	EMO-B AT	FIX	Emofilia B (Identificata nell'Airedale Terrier)
60	EMO-B LA	FIX	Emofilia B (Identificata nel Lhasa Apso)
61	Encefalopatia Giovanile	Pending	Encefalopatia Giovanile (Identificata nel Parson Russell Terrier)
62	EO-PRA	CCDC66	Atrofia progressiva della retina ad insorgenza precoce (Identificata nel cão de água português)
63	Epidermolisi Bollosa Distrofica	COL7A1	Epidermolisi Bollosa Distrofica (Identificata nel Cane da pastore del Caucaso)
64	Epidermolisi Bollosa Distrofica - GR	COL7A1	Epidermolisi Bollosa Distrofica (Identificata nel Golden Retriever)

	Nome test	Gene	Descrizione
65	<b>Epilessia mioclonica giovanile</b>	DIRAS1	Epilessia Mioclonica Giovanile
66	<b>ERD</b>	STK38L	Degenerazione della retina ad insorgenza precoce (Identificato nel Norsk Elghund Grigio)
67	<b>FNAD</b>	MFN2	Distrofia Neuroassonale Fetale
68	<b>FNEPPK</b>	KRT16	Cheratoderma palmoplantare focale non epidermolitico
69	<b>FVII</b>	F7	Deficienza Fattore VII
70	<b>FXI</b>	FXI	Deficienza Fattore XI
71	<b>GG</b>	OLFML3	Goniodisgenesi e Glaucoma (Identificato nel Border Collie)
72	<b>GLD - Border Collie</b>	GALC	Leucodistrofia a Cellule Globoidi (Identificata nel Setter Irlandese)
73	<b>GLD - Setter</b>	GALC	Leucodistrofia a Cellule Globoidi (Identificata nei Terrier)
74	<b>GM1 - CA</b>	GLB1	Gangliosidosi 1 (Identificata nel Cao de Agua)
75	<b>GM1 - SI</b>	GLB1	Gangliosidosi GM1 (Identificata nello Shiba)
76	<b>GM2 - BA</b>	HEXB	Gangliosidosi 2 (Identificata nel Barbone)
77	<b>GM2 - CH</b>	HEXA	Gangliosidosi 2 (Identificata nel Chin)
78	<b>GR-PRA1</b>	SLC4A3	Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nel Golden Retriever - variante GR-PRA1)
79	<b>GSD Ia</b>	G6PC	Malattia dello stoccaggio di glicogeno tipo Ia
80	<b>GSD IIIa</b>	AGL	Malattia dello Stoccaggio di Glicogeno tipo IIIa
81	<b>GT</b>	ITGA2B	Tromboastenia di Glanzmann
82	<b>GT1</b>	ITGA2B	Tromboastenia di Glanzmann di Tipo 1 (Identificata nel Cane da Montagna dei Pirenei)
83	<b>HFH</b>	FAM83G	Ipercheratosi Ereditaria Plantare
84	<b>HNPk</b>	SUV39H2	Paracheratosi nasale ereditaria (Identificata nel Greyhound)
85	<b>HUU</b>	SLC2A9	Iperuricosuria
86	<b>HVDRR</b>	VDR	Rachitismo Dipendente dalla Vitamina D, tipo II,
87	<b>ICM - BG</b>	CUBN	Sindrome Imerslund-Gräsbeck (Identificata nel Beagle)
88	<b>ICM - KM</b>	CUBN	Sindrome Imerslund-Gräsbeck (Identificata nel Komondor)
89	<b>ICT-AL</b>	SLC27A4	Ittiosi (Identificata nell'Alano)
90	<b>ICT-BA</b>	NIPAL4	Ittiosi (Identificata nel Bulldog Americano)
91	<b>IG-PRA1</b>	Pending	Atrofia Progressiva della retina 1 (Identificata nel Piccolo Levriero Italiano)
92	<b>IGS</b>	CUBN	Sindrome Imerslund-Gräsbeck
93	<b>Ipercheratosi Epidermolitica</b>	KRT10	Ipercheratosi Epidermolitica
94	<b>Ipereplessia</b>	SLC6A5	Ipereplessia e malattia degli spasmi
95	<b>Ipertrofia Muscolare</b>	MSTN	Ipertrofia Muscolare
96	<b>Ipocatalasia</b>	CAT	Ipocatalasia
97	<b>Ipfosfatasia</b>	Pending	Ipfosfatasia
98	<b>Ipomielinizzazione</b>	FNIP2	Ipomielinizzazione
99	<b>Ipoplasi cerebellare</b>	VLDLR	Ipoplasi cerebellare
100	<b>Ittiosi Lamellare</b>	TGM1	Ittiosi Lamellare
101	<b>JLPP</b>	RAB3GAP1	Paralisi Laringea Giovanile e Polineuropatia
102	<b>L2HGA</b>	L2HGDH	Aciduria L-2-Idrossiglutarica



	Nome test	Gene	Descrizione
103	L2HGA - WH	Pending	Aciduria L-2-Idrossiglutarica (Identificata nel West Highland White Terrier)
104	LAD	MKLN1	Acrodermatite Letale (Identificata nel Bull Terrier)
105	LOA	CAPN1	Atassia spinocerebellare ad insorgenza tardiva
106	LQTS	KCNQ1	Sindrome del QT Lungo
107	LSD	ATG4D	Malattia da Deposito Lisosomiale
108	Macrotrombocitopenia	TUBB1	Macrotrombocitopenia
109	Malattia dello sviluppo polmonare	LAMP3	Malattia dello sviluppo polmonare (identificata nel Airdale Terrier)
110	Malattia di Alexander	GFAP	Malattia di Alexander
111	MD	Dystrophin	Distrofia Muscolare (Identificata nel Norfolk Terrier)
112	MDR1	MDR1/ABCB1	Resistenza ai Farmaci
113	Membranite Ligneae	PLG	Membranite Ligneae
114	MHA	MYH9	Anomalia May-Hegglin
115	Microftalmia	RBP4	Microftalmia (Identificata nel Soft-Coated Wheaten Terrier)
116	Miopatia Miotubulare	MTM1	Miopatia Miotubulare
117	Miopatia Nemalinica	NEB	Miopatia Nemalinica
118	Miotonia Congenita	CLCN1	Miotonia Congenita
119	Miotonia Congenita - LR	CLCN1	Miotonia Congenita (Identificata nel Labrador Retriever)
120	Miotonia Congenita - MS	CLCN1	Miotonia Congenita (Identificata nel Miniature Schnauzer)
121	MLS	ADAMTSL2	Sindrome Musladin-Lueke
122	MPS IIIA	SGSH	Mucopolisaccaridosi di tipo III A (Identificata nel Bassotto )
123	MPS VII - PT	GUSB	Mucopolisaccaridosi di tipo VII (Identificata nel Pastore Tedesco)
124	MPS VII - TB	GUSB	Mucopolisaccaridosi tipo VII (Identificata nel Terrier Brasileiro)
125	MPSIIIA	SGSH	Mucopolisaccaridosi tipo IIIA (Identificata nell' Huntaway)
126	NAD	TECPR2	Distrofia Neuroassonale
127	NAD - PP	PLA2G6	Distrofia Neuroassonale (Identificata nel Papillon)
128	NAD - RT	VPS11	Distrofia Neuroassonale (Identificata nel Rottweiler)
129	Narcolessia - BT	HCRT2	Narcolessia (Identificata nel Bassotto)
130	Narcolessia - LR	HCRT2	Narcolessia (Identificata nel Labrador Retriever)
131	NCCD	SPTBN2	Degenerazione Neonatale Corticocerebellare
132	NCL1	PPT1	Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 1
133	NCL12	ATP13A2	Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 12 (Identificata nell' Australian Cattle Dog)
134	NCL7	MFSD8	Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 7
135	NCL8 - AD	CLN8	Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 8 (Identificata nell' Alpenlaendische Dachsbracke)
136	NCL8 - PT	CLN8	Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 8 (Identificata nel Pastore Australiano)
137	NCL8 - SI	CLN8	Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 8 (Identificata nel Setter Inglese)
138	NCL8 - SL	CLN8	Lipofuscinosi Ceroide Neuronale 8 (Identificata nel Saluki)
139	Neuropatia demielinizzante	SBF2	Neuropatia demielinizzante
140	Neuropatia Sensoriale	FAM134B	Neuropatia Sensoriale

	Nome test	Gene	Descrizione
141	NEWS	ATF2	Encefalopatia Neonatale con Convulsioni
142	OI - BG	COL1A2	Osteogenesi Imperfetta (Identificata nel Beagle)
143	OI - BT	SERPINH1	Osteogenesi Imperfetta (Identificata nel Bassotto)
144	Osteocondrodisplasia	SLC13A1	Osteocondrodisplasia
145	Osteocondromatosi	EXT2	Osteocondromatosi (Identificata nell' American Staffordshire Terrier)
146	P2RY12	P2RY12	Disturbo Emorragico Associato a P2RY12
147	PCD	NME5	Discinesia Ciliare Primaria (Identificata Nell'Alaskan Malamute)
148	PCD	CCDC39	Discinesia Ciliare Primaria
149	PDP1	PDP1	Deficienza della Piruvato Deidrogenasi Fosfatasi 1
150	PFK	PFKM	Deficienza della Fosfofruttochinasi
151	PK - BG	PKLR	Deficienza della Piruvatochinasi (Identificata nel Beagle)
152	PK - BJ	PKLR	Deficienza della Piruvatochinasi (Identificata nel Basenji)
153	PK - CA	PKLR	Deficienza della Piruvatochinasi (Identificata nel Carlino)
154	PK - WH	PKLR	Deficienza della Piruvatochinasi (Identificata nel West Highland White Terrier)
155	PKD	PKD1	Malattia del Rene Policistico
156	PLL	ADAMTS17	Lussazione del Cristallino
157	PLN	NPHS1	Nefropatia Proteino-Disperdente
158	PMDS	AMHR2	Sindrome da Persistenza dei Dotti Mülleriani
159	POAG - BF	ADAMTS17	Glaucoma Primario ad Angolo Aperto (Identificato nel Basset Fauve de Bretagne)
160	POAG - PB	ADAMTS17	Glaucoma Primario ad Angolo Aperto (Identificato nel Petit Basset Griffon Vendeen)
161	POAG - PLL	ADAMTS17	Glaucoma Primario ad Angolo Aperto e Lussazione del Cristallino (Identificato nello Shar-Pei)
162	Polineuropatia	NDRG1	Polineuropatia Progressiva ad Esordio Precoce (Identificata nel Greyhound)
163	PRA - BJ	SAG	Atrofia Progressiva della retina (Identificata nel Basenji)
164	PRA - cord 2 (crd)	NPHP4	Atrofia Progressiva della Retina (Bassotto)
165	PRA - crd1	PDE6B	Atrofia Progressiva della Retina 1
166	PRA - EO	CCDC66	Atrofia Progressiva della Retina Generalizzata - Insorgenza precoce
167	PRA - LH	IMPG2	Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nel Lhasa Apso)
168	PRA - PP	CNGB1	Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nel Papillon)
169	PRA - SS1	Pending	Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nello Shetland Sheepdog - Variante BBS2)
170	PRA - SS2	CNGA1	Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nello Shetland Sheepdog - Variante CNGA1)
171	PRA - VP	MERTK	Atrofia Progressiva della Retina (Identificata nello Västgötaspets)
172	PRA- crd2	IQCB1	Distrofia coni-bastoncelli 2
173	PRA tipo III	FAM161A	Atrofia Progressiva della Retina tipo III
174	PRA1-XL	RPGR	Atrofia Progressiva della Retina 1 X-linked
175	PRA-rcd1	PDE6B	Atrofia Progressiva della Retina
176	PRA-rcd1a	PDE6B	Atrofia Progressiva della Retina 1a



	Nome test	Gene	Descrizione
177	PRA-rcd3	PDE6A	Atrofia Progressiva della retina 3
178	prcd-PRA	PRCD	Atrofia Progressiva della Retina
179	RCND	FLCN	Cistoadenocarcinoma Renale e Dermatofibrosi Nodulare
180	RS	FAM20C	Ipomineralizzazione Dentale (Sindrome di Raine)
181	SAMS	KCNJ10	Atassia Spinocerebellare con Miochimia e/o convulsioni
182	SAN	tRNATyr	Neuropatia Atassica Sensoriale
183	SCD	HES7	Disostosi Spondilocostale
184	SCID	RAG1	Immunodeficienza Combinata Grave (Identificata nel Frisian Water Dog)
185	SD2	COL11A2	Displasia scheletrica 2
186	SDCA1	KCNJ10	Degenerazione spongiosa con Atassia cerebellare di tipo 1 (Identificata nel Pastore Belga Malinois)
187	SDCA2	ATP1B2	Degenerazione Spongiosa con Atassia cerebellare 2 (Identificata nel Pastore Belga Malinois)
188	Sindrome da Tremore X-linked	PLP1	Sindrome da Tremore X-linked
189	Sindrome del Cucciolo Tremante	Pending	Sindrome del Cucciolo Tremante (Identificata nel Border Terrier)
190	Sindrome di Fanconi	FAN1	Sindrome di Fanconi
191	Sordità	PTPRQ	Sordità e Disfunzione Vestibolare (Identificata nel Doberman Pinscher)
192	Sordità	Pending	Sordità ad Insorgenza Precoce nell'Età Adulta (Border Collie)
193	STGD	ABCA4	Malattia di Stargardt (Identificata nel Labrador Retriever)
194	TNS	VPS13B	Sindrome del Neutrofilo Intrappolato
195	Urolitiasi	APRT	2,8-diidrossiadenina Urolitiasi
196	VDEGS	SCARF2	Sindrome di Van Den Ende-Gupta
197	VWD1	VWF	Malattia di Von Willebrand tipo 1
198	VWD2	VWF	Malattia di Von Willebrand tipo 2
199	VWD3 - KK	VWF	Malattia di Von Willebrand tipo 3 (Identificata nel Kooikerhondje)
200	VWD3 - SS	VWF	Malattia di Von Willebrand tipo 3 (Identificata nello Shetland Sheepdog)
201	VWD3 - ST	VWF	Malattia di Von Willebrand tipo 3 (Identificata nello Scottish Terrier)
202	Xantinuria	Pending	Xantinuria
203	Xantinuria - CK	Pending	Xantinuria (Identificata nel Cavalier King Charles Spaniel)
204	Xantinuria - MT	Pending	Xantinuria (Identificata nel Manchester Toy Terrier)
205	XHED	EDA	Displasia Ectodermica X-Linked
206	XLHN	COL4A5	Nefropatia Ereditaria X-linked
207	XLHN - SM	COL4A5	Nefropatia Ereditaria X-linked (Identificata nel Samoiedo)
208	XLMTM	MTM1	Miopatia Miotubulare X-linked
209	XLPRA2	RPGR	Atrofia Progressiva della Retina 2 X-linked
210	XSCID - WC	IL2RG	Immunodeficienza Combinata Grave X-linked (Identificata nel Welsh Corgi Cardigan)
211	XSCID - BH	IL2RG	Immunodeficienza Combinata Grave X-linked (Identificata nel Basset Hound)

- **Test per tipologia/colore mantello e caratteri morfologici**

	<b>Caratteri</b>	<b>Gene</b>	<b>Descrizione</b>
1	<b>ACSL4</b>	ACSL4	Schiena Sviluppata / Voluminosa
2	<b>Albinismo</b>	SLC45A2	Albinismo
3	<b>ALX4</b>	ALX4	Occhi Azzurri
4	<b>BMP3</b>	BMP3	Muso Corto (variante 2)
5	<b>Cioccolato Variante 1 (Locus B)</b>	TYRP1	Cioccolato (variante 1)
6	<b>Cioccolato Variante 2 (Locus B)</b>	TYRP1	Cioccolato (variante 2)
7	<b>Cioccolato Variante 3 (Locus B)</b>	TYRP1	Cioccolato (variante 3)
8	<b>Cioccolato Variante 4 (Locus B)</b>	TYRP1	Cioccolato (variante 4)
9	<b>Cresta</b>	FGF3, FGF4, FGF19, ORAOV1	Cresta
10	<b>DC1-LMBR1</b>	LMBR1	Speroni Posteriori (Identificato nelle razze asiatiche)
11	<b>DC2-LMBR1</b>	LMBR1	Speroni Posteriori (Identificato nelle razze occidentali)
12	<b>EPAS 1</b>	EPAS1	Adattabilità alle Alitudini Elevate
13	<b>FGF4 - CDPA</b>	FGF4	Gambe Corte (predisposizione a condrodisplasia)
14	<b>FGF5 (variante 1)</b>	FGF5	Pelo Lungo (variante 1)
15	<b>FGF5 (variante 2)</b>	FGF5	Pelo Lungo (variante 2)
16	<b>FGF5 (variante 3)</b>	FGF5	Pelo Lungo (variante 3)
17	<b>FGF5 (variante 4)</b>	FGF5	Pelo Lungo (variante 4)
18	<b>FGF5 (variante 5)</b>	FGF5	Pelo Lungo (variante 5)
19	<b>FOXY3</b>	FOXI3	Assenza di Pelo (Identificato nel cane nudo cinese)
20	<b>Furnishing</b>	RSPO2	Furnishing
21	<b>KRT71</b>	KRT71	Pelo Riccio
22	<b>Locus A</b>	ASIP	Nero Recessivo (locus A)
23	<b>Locus A - Ay</b>	ASIP	Fulvo (locus A - variante Ay)
24	<b>Locus D (Variante 1)</b>	MLPH	Diluizione (Variante 1) – Linkage test
25	<b>Locus D (Variante 2)</b>	MLPH	Diluizione (Variante 2)
26	<b>Locus D (Variante 3)</b>	MLPH	Diluizione (Variante 3)
27	<b>Locus E</b>	MC1R	Rosso Recessivo (locus E)
28	<b>Locus E (Variante2)</b>	MC1R	Rosso Recessivo (Variante 2)
29	<b>Locus E (Variante3)</b>	MC1R	Rosso Recessivo (Variante 3)
30	<b>Locus E (variante eg - domino)</b>	MC1R	Brizzolato
31	<b>Locus EA</b>	MC1R	Brizzolato Rosso / Picco della Vedova (Locus Ea)
32	<b>Locus EM</b>	MC1R	Maschera Scura
33	<b>Locus H</b>	PSMB7	Arlecchino
34	<b>Locus I</b>	MFSD12	Intensità del Rosso (locus I)
35	<b>Locus K - KB o Kbr</b>	CBD103	Nero Dominante (locus k - variante KB o Kbr)
36	<b>Locus M</b>	PMEL	Merle
37	<b>Locus S</b>	MITF	Piebald / Macchie Bianche (locus S)
38	<b>MC5R</b>	MC5R	Ridotta Perdita di Pelo
39	<b>MSRB3</b>	MSRB3	Orecchie Cascanti
40	<b>QC</b>	T-box	Coda Corta



# MyDogDNA™



	<b>Caratteri</b>	<b>Gene</b>	<b>Descrizione</b>
41	Saddle Tan	RALY	Saddle tan / Focatura
42	SGK3	SGK3	Assenza di Pelo (Identificato nel levriero scozzese)
43	SGK3	SGK3	Assenza di Pelo (Identificato nel cane nudo americano)
44	SMOC2	SMOC2	Muso Corto (variante 1)
45	Tan	ASIP	Tan / Focatura