

Vermerke zur Zuchtzulassung  
Remarques sur l'aptitude à l'élevage



ASCS-Züchtwart

9.11.25

Veterinärmedizinische Befunde  
Résultats d'exams vétérinaires

Zuchtverwendung / Portées

Deckrüde / Etalon	SHSB / LOS	Wurfdatum Date de mise bas	Eingetragene Welpen Chiots inscrits	Zuchtpause bis / Pause d'élevage jusqu'au

Ausstellungs- und Prüfungserfolge / Résultats d'expositions et de concours de travail

Jahr Année	Ausstellung / Prüfung Exposition / Concours de travail	Qualifikation / Qualification	Richter / Juge

Homologierte Titel / Titres homologués


# SKG SCS

hund schweiz chien suisse cane svizzero

Schweizerische Kynologische Gesellschaft  
Société Cynologique Suisse  
Società Cinologica Svizzera

Mitglied der / Membre de la / Membro della  
FÉDÉRATION CYNOLOGIQUE INTERNATIONALE



## Register-Urkunde Certificat d'enregistrement à l'appendice

Die mit einer Register-Urkunde ausgestatteten Hunde sind im Anhang zum Schweizerischen Hundestammbuch (SHSB) eingetragen. Sie sind im Rahmen der Reglemente der FCI, der SKG und des zuständigen Rasseklubs zu Ausstellungen, zu Arbeitsprüfungen und zur Zucht zugelassen.

Die Register-Urkunde gilt als Urkunde im juristischen Sinn. Sie hat nur Gültigkeit, wenn sie von der Stammbuchverwaltung der SKG und vom Züchter unterzeichnet ist.

Les chiens pour lesquels est établi un certificat d'enregistrement à l'appendice sont inscrits à l'appendice du Livre des Origines Suisse (LOS). Ils sont admis aux expositions et aux concours de travail; ils peuvent être utilisés pour l'élevage. Dans ce cas, les prescriptions de la FCI et de la SCS relatives aux expositions, de même que les prescriptions d'élevage du club de race compétent, sont à respecter.

Le certificat d'enregistrement à l'appendice est un document au sens de la législation suisse. Il n'est valable que s'il est signé par une personne autorisée du secrétariat du Livre des Origines Suisse de la SCS et par l'éleveur.

Stammbuchverwaltung der SKG  
Secrétariat du LOS de la SCS  
**Schweizerisches  
Hundestammbuch**

Der Züchter  
L'éleveur

Rasse/Race  
Name/Nom  
Wurfdatum/Né(e) le  
Geschlecht/Sexe  
Züchter/Éleveur  
Eigentümer/Propriétaire

Australian Shepherd  
**Starseed's Ahyoka Brings Peace N'Joy (FCI)**  
19.10.2022 Haarart/Poil langhaar  
Rüde Farbe/Couleur Rm, c/w, LT  
Fanti Rebecca Elisabeth, Birkenhof 3808, CH-9602 Bazenheid

SHSB/LOS Reg. Tät./Tat./Chip Code  
**A14160**



**SKG SCS**  
hund schweiz chien suisse cane svizzero

Eltern/Parents	Grosseltern/Grands-parents	Urgrosseltern/Bisaïeuls
	<p>Crofton Red Sky at Night AKC DN 30227004 R, c/w, US-Ch.</p>	<p>Hearthside Nothin' to Lose AKC DN 15151307 B, c/w, HSF4: N/N, MDR1 +/+, HD OFA24E, ED OFEL24, US-Ch.</p>
Vater/Père	<p>Jethro VDH CASD 17/0158R R, c/w, Merle: m/m, Schulter OCD frei, HD B2, ED 0, MDR1 +/+, CEA: N/N, prcd-PRA: N/N, HSF4: N/N, DM: N/N, Augenuntersuchung i.O. 10.09.2021, LüW 0, BH, CASD CHR II, VDH-Ch.</p>	<p>Crofton Hopscotch AKC DN 11351302 US-Ch.</p>
	<p>In Hillbillies Some Like It Hot (FCI nicht anerkannt)</p>	<p>Rainyday's I'm on Fire AKC DL 78928602 Rm, c/w, HSF4: N/N, HD OFA24E, MDR1 +/+, US-Ch.</p>
		<p>M &amp; R Miss Power Lucy (FCI nicht anerkannt)</p>
	<p>Skyhunter Burning Chilli on Valentine VDH CASD 12/0055 Red c/w, HC-HSF4 (N/N bp), MDR (N/N bp), Augenuntersuchung i.O. 26.02.2016</p>	<p>Imagineer's Incredible Lad AKC DN 15073701 Red merle, HD A, ED 0, HSF4: N/N, MDR1 +/+, ASCA-WTCH.</p>
Mutter/Mère	<p>BlueRanch's Liza Jane SHSB 745114 Bm, c/w, HD A/A, ED 0/0, LS-ÜGW Typ 0, MDR1 +/+, CEA: N/N, prcd-PRA: N/N, HSF4: N/N, DM: N/N, MH: N/N, Augenuntersuchung i.O. 12.05.2022, LT</p>	<p>Callisto's Yes She Can VDH CASD 10/0140Ü AKC DN25173701 Black c/w, HD A1, ED frei, HC-HSF4 (N/N), PRA (gen.frei), MDR (N/N), CEA (gen.frei)</p>
		<p>Mazziri Brasco SHSB A08144 Bm, c/w, HD A/A, ED 0/0, MDR1 +/-, HSF4: N/N, CEA: N/N, PRA: N/N, Augenuntersuchung i.O. 23.10.2018</p>
	<p>BlueRanch's Easy on the Eyes SHSB 707660 Bm, c/w, HD A/A, ED 0/0, MDR1 +/-, HSF4: N/N, prcd-PRA: N/N, CEA: N/N, Augenuntersuchung i.O. 16.01.2018, LS-ÜGW Typ 0, Agility A</p>	<p>Dekor Rodeo Queen SHSB 707653 AKC DN 19931301 B, c/w, HD A/A, ED 0/0, HSF4: N/N, PRA: N/N, CEA: N/N, AU(0210), MDR1 +/+, VT, BH</p>

Eigentümerwechsel dürfen nur durch die Stammbuchverwaltung eingetragen werden  
Changement de propriétaire à faire inscrire uniquement par le secrétariat du Livre des Origines Suisse

Übergegangen an / à \_\_\_\_\_ am / le \_\_\_\_\_  
Cédé an / à \_\_\_\_\_ am / le \_\_\_\_\_  
an / à \_\_\_\_\_ am / le \_\_\_\_\_

Laboklin GmbH & Co. KG, Max Kämpf-Platz 1 Postfach, 4002 Basel

VetTrust Gossau AG  
VetTrust Kleintierpraxis Zuzwil  
Grünring 1  
9524 Zuzwil SG  
Schweiz

**Untersuchungsbefund Nr.:** **2408-C-18526**  
Probeneingang: 09.08.2024  
Datum Befund: 20.08.2024  
Untersuchungsbeginn: 09.08.2024  
Untersuchungsende: 20.08.2024  
Befundstatus: Endbefund

Tierart:	Hund
Rasse:	Australien Shepherd
Geschlecht:	männlich
Name:	Starseed's Ahyoka Brings Peace N Joy
Chipnummer:	756095310113456
Geburtsdatum / Alter:	19.10.2022
Probenmaterial:	EDTA-Blut
Probenentnahme:	07.08.2024
Patientenbesitzer:	Fanti, Rebecca
EDV-Nummer / Befund-ID:	---

## **Degenerative Myelopathie - PCR**

Ergebnis: Genotyp N/N (Exon 2)

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht den Hochrisikofaktor für DM im Exon 2 des SOD1-Gens.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Bitte beachten Sie: In der Rasse Berner Sennenhund tritt auch die Mutation im Exon 1 des SOD1-Gens im Zusammenhang mit DM auf.

## **Hyperurikosurie - PCR**

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für HUU im SLC2A9-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

## **Brachyurie (Stummelrute) - PCR**

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für Brachyurie (Stummelrute).

Erbgang: autosomal-dominant

**Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL) - PCR**

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für NCL im CLN6-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Australian Shepherd Bitte beachten Sie: zum 25.04.19 wurde die Nomenklatur für diese genetische Variante von CLN8 auf CLN6 umgestellt.

**Neuronale Ceroid Lipofuszinose (NCL) adult onset - PCR**

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für NCL im CLN8-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben:

Australian Shepherd

**MDR1-Genvariante - PCR**

Ergebnis: Genotyp N/N (+/+)

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für MDR1 im ABCB1-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Australian Shepherd, Bobtail, Border Collie, Deutscher Schäferhund, Elo, Kurzhaar- und Langhaar-Collie, Langhaar Whippet, Mc Nab, Shetland Sheepdog, Silken Windhound, Wäller, Weißer Schweizer Schäferhund

Bitte beachten Sie, dass in Einzelfällen auch Trägertiere eine klinische Symptomatik ausprägen können.

Der Gentest wird entsprechend der Veröffentlichung von Mealey et al. (2001) "Ivermectin sensitivity in collies is associated with a deletion mutation of the mdr1 gene." durchgeführt und weist die Mutation MDR1 nt230 (del4) nach.

**Progressive Retinaatrophie (prcd-PRA) - PCR \***

Ergebnis: Genotyp N/N (A)

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp-Allel. Es trägt somit nicht die ursächliche Mutation für die prcd-PRA im PRCD-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung ist bisher bei folgenden Rassen beschrieben: American Cocker Spaniel, American Eskimo Dog, Australian Cattle Dog, Australian Shepherd, Australian Stumpy Tail Cattle Dog, Barbet, Bearded Collie, Bologneser, Bolonka Zwetna, Chesapeake Bay Retriever, Chihuahua, Chinese Crested, English Cocker Spaniel, English Shepherd, Entlebucher Sennenhund, Finnischer Lapphund, Golden Retriever, Jack Russell Terrier, Karelischer Bärenhund, Kuvasz, Lappländischer Rentierhund, Labrador Retriever, Lagotto Romagnolo, Markiesje, Norwegischer Elchhund, Nova Scotia Duck Tolling Retriever, Parson Russell Terrier, Portugiesischer Wasserhund, Pudel, Riesenschnauzer, Schipperke, Silky Terrier, Spanischer Wasserhund, Spitz, Schwedischer Lapphund, Wäller, Yorkshire Terrier.

### **Collie Eye Anomalie (CEA) - PCR \***

Ergebnis: Genotyp N/CEA

Interpretation: Das untersuchte Tier ist Anlageträger (heterozygot) für die ursächliche Mutation für CEA im NHEJ1-Gen.

Erbgang: autosomal-rezessiv

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Australian Kelpie und Shepherd, Bearded Collie, Border Collie, Boykin Spaniel, Hokkaido, Kurzhaar-, Langhaar-Collie, Lancashire Heeler, Langhaar Whippet, Nova Scotia Duck Tolling Retriever, Shetland Sheepdog, Silken Windhound

### **Hereditäre Katarakt (HC) - PCR**

Ergebnis: Genotyp N/N

Interpretation: Das untersuchte Tier ist reinerbig (homozygot) für das Wildtyp Allel. Es trägt somit nicht den Risikofaktor für Hereditäre Katarakt im HSF4 Gen.

Erbgang: unbekannt

Eine Korrelation zwischen dieser Mutation und der Erkrankung wurde bisher bei folgenden Rassen beschrieben: Australian Shepherd, Wäller

### **M-Lokus (Allele: Mh, M, Ma+, Ma, Mc+, Mc, m und Mosaik) - PCR \***

Ergebnis: Genotyp M(268)/m

Ergebnis: Genotyp M/m

Interpretation: Das untersuchte Tier ist heterozygot für das M- und m-Allel.

Der Test erfasst die Allele: Mh (harlekin Merle), M (Merle), Ma+ und Ma (atypic Merle), Mc+ und Mc (cryptic Merle) und m (non-merle).

Allelische Reihe: Mh, M, Ma+, Ma, Mc+, Mc > m

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 dafür können nicht übernommen werden. Schadensersatzverpflichtungen sind, soweit gesetzlich zulässig, auf den Rechnungswert der durchgeführten Untersuchung/en beschränkt, im Übrigen haften wir nur für Vorsatz und grobe Fahrlässigkeit, soweit gesetzlich möglich.

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

Das Labor ist für die auf diesem Befund aufgeführten Untersuchungen akkreditiert nach DIN EN ISO/IEC 17025:2018

(ausgenommen Partnerlabor-Leistungen).

Portokosten

\*: Ausführung durch Partnerlabor



Frau Alice Bonicelli, PhD  
Tierärztin

**\*\*\* ENDE des Befundes \*\*\***



**Animal**

Name: **Starseed's Ahyoka Brings Peace N'Joy**

Breed: **Australian Shepherd** Breedclub: **Australian Shepherd Club der Schweiz ASCS**

Registration no.: **A14160**

Microchip no.: **756095310113456** Colour: **Rm c/w**

Date of birth: **19/10/2022** Sex:  Female  Male

Tattoo: \_\_\_\_\_

**Owner/agent**

Name: **Rebecca Fanti**

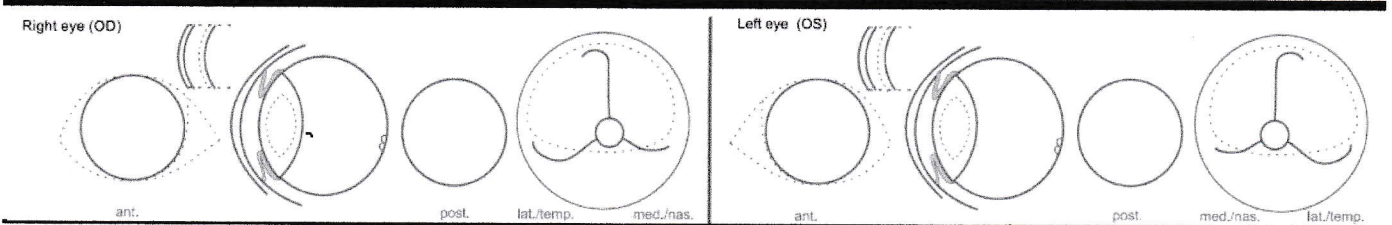
Address: **Moos-Ruer 1374**

Country: **CH** Post code: **9116** Town: **Wolfertswil**

By registering the animal mentioned above on the ECVO HED platform for the ECVO eye examination, the relevant person (owner/breeder) has accepted terms & conditions and privacy policy on the ECVO HED platform.

**Examination** Date: **23/10/2025** **Identification** Check microchip/tattoo:  Correct  Incorrect/unreadable  Absent

Method minimal: Mydriatic, indirect ophthalmoscopy and binocular biomicroscopy >= 10x  
Optional:  Examined before dilatation  Gonoscopy (without mydriatic)  
Other methods and comments:



Descriptive comments

15. Other lens opacity:  punctata  suture line tip  suture line  nuclear ring  nuclear fiberglass/pulverulent

8. ICAA : PLA  mild  moderate  severe  
ICA  narrow (moderate)  closed (severe)

Eye disease no:  Severe

Results for the known or presumed hereditary eye diseases				Results valid for 12 months			
	UNAFFECTED	suspicious/ undetermined	AFFECTED		UNAFFECTED	suspicious/ undetermined	AFFECTED
1. Persistent Pupillary Membrane (PPM)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	11. Entropion / Trichiasis	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. Persistent Hyperpl. Tunica Vasculosa Lentis/ Primary Vitreous (PHTVL/PHPV)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	12. Ectropion / Macrophthalmos	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. Cataract (congenital)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	13. Distichiasis / Ectopic cilia	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. Retinal Dysplasia (RD)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	14. Corneal dystrophy	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. Hypoplastic-/Micro-papilla	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	15. Cataract (later onset)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6. Collie Eye Anomaly (CEA)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	16. Lens luxation (primary)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7. Other	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	17. Retinal degeneration (PRA)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
				18. Other	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

**Interpretation**

\* "Unaffected" signifies that there is no clinical evidence of the presumed inherited eye disease(s) specified, whereas "affected" signifies that there is such evidence.  
\*\* "Undetermined" The animal displays clinical features that could possibly fit the presumed inherited eye disease(s) mentioned, but the changes are inconclusive.  
\*\*\* "Suspicious" The animal displays minor, but specific signs of the presumed inherited eye disease(s) mentioned. Further development will confirm the diagnosis.

FOR FURTHER INFORMATION: P.T.O. Examiner



The examiner indicated examined the above-mentioned animal according to the ECVO hereditary eye disease scheme with the results as shown.

Name **Franziska Matheis**  
Examiner, authorized by ECVO

The certificate is valid without signature of the examiner.

The authenticity and validity of the certificate can be checked by scanning the QR code (left side).

# Beurteilung von Röntgenbildern auf erbliche Skeletterkrankungen ERSTGUTACHTEN

## Tierhalter

**Vorname**  
Rebecca Elisabeth

**Adresse**  
Moos- Ruer 1374

**Land**  
Schweiz

**E-Mail**  
rebecca.fanti@gmail.com

**Nachname**  
Fanti

**PLZ / Ort**  
9116 Wolfertswil

**Telefon**  
+41763674289

## Tierarzt

**Vorname / Nachname**  
Tanja Rietmann

**Adresse**  
Grünring 1

**Land**  
Schweiz

**E-Mail**  
zuzwil@vettrust.ch

**Praxis / Klinik**  
Vettrust Kleintierpraxis Zuzwil

**PLZ / Ort**  
9524 Zuzwil

**Telefon**  
+41719443320

## Tier

**Name gemäss Stammbaum**  
Starseed's Ahyoka Brings Peace N'Joy

**Rasse**  
Australian Shepherd

**Name**  
Starseed's Ahyoka Brings Peace N'Joy

**Rasseclub**

**Chip-Nr.**  
756 095 310 113 456

**Zuchtbuchnummer (SHSB oder äquivalent)**  
A14160

**Geburtsdatum**  
19.10.2022

**Geschlecht**  
männlich

**kastriert**  
nein

Auswertung durch die Dysplasiekommission Zürich wurde gemäss FCI / IEWG-Richtlinien vorgenommen.

HD-Grad		LST-Typ	ED-Grad		Osteochondrose (Schultern)		Spondylose-Grad	VCM-Grad
rechts	links		rechts	links	rechts	links		
<input type="radio"/> A	<input type="radio"/> A	<input checked="" type="radio"/> 0 - normal	<input checked="" type="radio"/> 0	<input checked="" type="radio"/> 0	<input type="radio"/> frei	<input type="radio"/> frei	<input type="radio"/> 0	<input type="radio"/> 0
<input type="radio"/> B	<input checked="" type="radio"/> B	<input type="radio"/> 1	<input type="radio"/> 1	<input type="radio"/> 1	<input type="radio"/> betroffen	<input type="radio"/> betroffen	<input type="radio"/> 1	<input type="radio"/> 1
<input type="radio"/> C	<input type="radio"/> C	<input type="radio"/> 2	<input type="radio"/> 2	<input type="radio"/> 2			<input type="radio"/> 2	<input type="radio"/> 2
<input type="radio"/> D	<input type="radio"/> D	<input type="radio"/> 3	<input type="radio"/> 3	<input type="radio"/> 3			<input type="radio"/> 3	<input type="radio"/> 3
<input type="radio"/> E	<input type="radio"/> E	<input type="radio"/> unbestimmbar	<input type="radio"/> 3	<input type="radio"/> 3			<input type="radio"/> 4	<input type="radio"/> 4
			<input type="radio"/> IPA	<input type="radio"/> IPA	Osteochondrose (LS seitlich)			
			<input type="radio"/> MCD	<input type="radio"/> MCD	<input type="radio"/> frei	<input type="radio"/> betroffen		
			<input type="radio"/> OC	<input type="radio"/> OC				
			<input type="radio"/> INC	<input type="radio"/> INC				
			<input type="radio"/> ARTH	<input type="radio"/> ARTH				

## Bemerkungen

Zürich, 15.08.2024

**Ausgewertet durch:** Stefanie Oehlerth, Prof. Dr. med. vet. Dipl ECVDI



HD = Hüftgelenkdysplasie; ED = Ellbogengelenkdysplasie; IPA = isolierter Processus anconaeus; INC = Inkongruenz  
MCD = medial coronoid disease; OC = Osteochondrose; LST = lumbosakraler Übergang; ARTH = Arthrose; VCM = vertebral column malformation  
FCI = Fédération Cynologique Internationale; IEWG = International Elbow Working Group  
Weitere Informationen finden Sie unter [www.dysplasie-schweiz.ch](http://www.dysplasie-schweiz.ch)

HD/ED: Die Beurteilung erfolgte anhand von zwei Aufnahmen pro Gelenk. Der HD- bzw. ED-Grad des Tieres entspricht dem Befund des schlechteren Gelenks.