Animal Nom: SODERBY SOLVEIG	OF ARTI	C COBAKA)		
Race: Chien Finnois de Laponie		Sexe: fe	emelle Né(e) le: 03/12/20	021 N° tatou	.:	
N° LOF: 5210/723 N° tr	ansponde	eur: 2502693	00194536 Robe: Fau.	. Cha.		
Existence d'un certificat antérieur:	Oui	✓ Non	Conclusion antérieure:	Aucune		
Propriétaire						
Monsieur ARTIC COBAKA	deme	urant à: 2 Ru	e de Bretonnière Signatu	ıre:		
Code postal: 71350 "Je, soussigné(e), certifie avoir eu connaissance des condition médical, ni intervention chirurgicale susceptibles de modifier	Ville:	ALLEREY sur n pratiqué sur mon anir		naissance, ni traiteme	ent	
médical, ni intervention chirurgicale susceptibles de modifier pour utilisations ou publications utiles à la sélection dans le c	les conclusion adre des miss	ns de l'examen. J'accept sions qui lui sont dévolu	e que les résultats soient transmis par le vétérina es."	aire examinateur à la	SCC	
Examen effectué le: 02/05/202	.3 à	CHENOVE	7			
	.J a	CHENOVE				
Techniques imposées: Mydriase, ophtalmoscopie indirecte, biom	icroscopie	e et	N° tatouage	N° transpond	leur	
tonomètrie	истозеори		correct	✓ correct		
Techniques optionnelles:			partiellement visible	☐ incorrect		
✓ Gonioscopie *	ERG		incorrect	absent		
☐ Angiographie fluo		ohtalmographie N				
☐ OCT Temp. Oeil droit	Autre(s	Naz	Oeil gauche	Temp.		
0000	1	NE			✓ photo	
{		4)(4		\$ >		
Face Profil	P	9	Profil Face		dessin	
Cornée Coupe Cristallin Des schémas similaires ont été rédigés manuellem	Réti nent en ann		10000	Cornée re que des photog	graphies	
Conclusion L'animal NE PRESENTE aucu	ne anomali	e oculaire, reconnue	e ou présumée héréditaire à ce jour.			
	Cliniquement Absent Présent			•	Cliniquement Absent Présent	
Microphtalmie chien d'un an mini	\square		Entropion	$\overline{\checkmark}$		
Persistance membrane Pupillaire			Ectropion	$\overline{\checkmark}$		
Anomalie ligament pectiné Goniodys	\square		Trichiasis	. 🔽	п	
Anomalie ouverture / hauteur fente	☑					
ciliaire		☐ focal	Distichiasis / Cil ectopique	_		
Dysplasie de la rétine		géo. [Dystrophie cornéenne			
Plis rétiniens	\square		Cristallin : cataracte	$\overline{\checkmark}$		
PHPV / PHTVL	\square		Cristallin : luxation	\square		
Hypoplasie de la papille / Micropapille	\square		Dégénérescence rétinienne progressive	\square		
Colobome de la papille			Autre atteinte rétinienne héréditaire	e 🗹		
Dysplasie-hypoplasie choroïdienne AOC	\square		Autre affection à préciser en commentaire	\square		
Keratoconjonctivite sèche KCS	\square					
	1					
	7					
		Vétérinaire				
			Dr. COGNARD Sophie, n°national: 14974, certifie avoir examiné l'aminal ci-dessus pour la			
		recherche de mai	recherche de maladies héréditaires oculaires canines.			
A STATE OF THE STA		Certificat émis le	: 02/05/2023			

exemplaire transmis à la SCC et destiné au club de race