

Lexique des abréviations santé

Certaines races sont concernées par des Affections Héritaires Invalidantes. Les clubs en charge de la gestion des ces races ont engagé des mesures d'éradication au premier rang desquelles la mise en évidence des sujets indemnes ou d'un niveau jugé acceptable.

Pour mettre en valeur ces sujets et favoriser leur utilisation à l'élevage, les éléments de santé transmis par les clubs, sont incorporés dans le Livre d'Élevage de la SCC et mentionnés sur les Nouveaux Documents Généalogiques.

La place sur ces Nouveaux Documents Généalogiques étant limitée, la publication des informations santé, est réalisée au moyen d'abréviations dont la signification, pour chaque type d'affection, est mentionnée dans la liste ci-dessous.

APPAREIL LOCOMOTEUR

HD-A	Indemne de Dysplasie de la Hanche
HD-B	Stade intermédiaire en Dysplasie de la Hanche
HD-C	Dysplasie légère de la Hanche
HD	Qualité des hanches acceptée par le club de race
ED-0	Indemne de Dysplasie du Coude
ED-SL	Stade limite en Dysplasie du Coude
ED-1	Dysplasie légère du Coude
ED	Qualité des coudes acceptée par le club de race
PL-0	Indemne de Luxation de la Rotule
PL-1	Stade 1 de Luxation de la Rotule
ANFH-0	Indemne de Nécrose Aseptique de la Tête Fémorale
VA-0	Indemne d'Anomalie Vertébrale

REINS

RD-0	Indemne de Dysplasie Rénale
PKD-0	Indemne de Maladie Polykystique Rénale
FN-11	Indemne de Néphropathie Familiale (test génétique)
FN-12	Porteur de Néphropathie familiale (test génétique)
FS-11	Indemne du Syndrome de Fanconi (test génétique)
FS-12	Porteur du Syndrome de Fanconi (test génétique)

SYSTEME CARDIOVASCULAIRE

AS-0	Indemne de Sténose Aortique
AS-1	Sténose Aortique légère
PS-0	Indemne de Sténose Pulmonaire
PS-1	Sténose Pulmonaire légère
MVD-0	Indemne de Maladie Valvulaire Mitrale Dégénérative
MVD-1	Maladie Valvulaire Mitrale Dégénérative Grade 1
MVD-2	Maladie Valvulaire Mitrale Dégénérative Grade 2
DCM-0	Indemne de Cardiomyopathie Dilatée

ORGANES DES SENS (VUE ET OUIE)

MI-0	Indemne de Microphthalmie
CEA-0	Indemne de l'Anomalie de l'Oeil du Colley (examen ophtalmoscopique)
CEA-1	Stade 1 de l'Anomalie de l'Oeil du Colley (examen ophtalmoscopique)
CEA-11	Indemne d'Hypoplasie/Dysplasie Choroïdienne (test génétique)
CEA-12	Porteur d'Hypoplasie/Dysplasie Choroïdienne (test génétique)

PRA-0/- -	Indemne d'Atrophie Rétinienne Progressive (examen clinique ou électrorétinographique) en (Année) - -
PRA-11	Indemne d'Atrophie Rétinienne Progressive (test génétique)
PRA-12	Porteur de l'Atrophie Rétinienne Progressive (test génétique)
Csnb-0	Indemne de Cécité Nocturne Stationnaire Congénitale (examen clinique)
Csnb-11	Indemne de Cécité Nocturne Stationnaire Congénitale (test génétique)
Csnb-12	Porteur de Cécité Nocturne Stationnaire Congénitale (test génétique)
RDys-0	Indemne de Dysplasie de la Rétine
RDys-1	Forme isolée de Dysplasie de la Rétine
PHPV-0/ PHTVL-0	Indemne de la Persistance du Vitré Primaire Hyperplasique et de la Persistance de la Tunique Vasculaire Hyperplasique du Cristallin
PHPV-1/PHTVL-1	Doute sur la Persistance du Vitré Primaire Hyperplasique et de la Persistance de la Tunique Vasculaire Hyperplasique du Cristallin
Cat-0/- -	Indemne de Cataracte en (Année) - -
CongCat-0	Indemne de Cataracte congénitale
Cat-11	Indemne de Cataracte (test génétique)
Cat-12	Porteur de Cataracte (test génétique)
PLL-0/- -	Indemne de Luxation de Cristallin en (Année) - -
PLL-11	Indemne de Luxation de Cristallin (test génétique)
PLL-12	Porteur de Luxation de Cristallin (test génétique)
PPM-0	Indemne de Persistance de la Membrane Pupillaire
GD-0	Indemne de Goniodyplasie
GI-0	Indemne de Glaucome
CongKCS-0	Indemne de Kérato-Conjonctivite Sèche congénitale
KCS-0/- -	Indemne de Kérato-Conjonctivite Sèche non congénitale en (Année) - -
SCK-0/- -	Indemne de Kératite Superficielle Chronique en (Année) - -
D-0	Indemne de surdité

AUTRES AFFECTIONS

CT-11	Indemne de Toxicose au Cuivre (test génétique)
CT-12	Porteur de la Toxicose au Cuivre (test génétique)
HKC-0	Indemne d'Hyperkératose des Coussinets
CLAD-11	Indemne de Déficience d'Adhésion Leucocytaire Canine (test génétique)
CLAD-12	Porteur de Déficience d'Adhésion Leucocytaire Canine (test génét.)
L-2-HGA-11	Indemne d'Acidurie L-2-Hydroxyglutarique (test génétique)
L-2-HGA-12	Porteur d'Acidurie L-2-Hydroxyglutarique (test génétique)
BH-11	Indemne d'Epidermolyse bulleuse (test génétique)
BH-12	Porteur d'Epidermolyse bulleuse (test génétique)
NCL-11	Indemne d'ataxie cérébelleuse
NCL-12	Porteur de l'ataxie cérébelleuse