

Nom: demo advanced cats
Date: 2025-04-01
Nom de l'animal: Garfield

| Nom | Résultats |
|---|--------------------|
| Atrophie progressive de la rétine (gène KIF3B) | Présente 1 copie |
| Acrodermatite entéropathique | Variante manquante |
| Alpha-mannosidose | Variante manquante |
| Amaurose congénitale de Leber | Variante manquante |
| Cardiomyopathie hypertrophique (gène MYBPC3, Maine Coon) | Variante manquante |
| Cardiomyopathie hypertrophique (gène MYBPC3, Ragdoll) | Variante manquante |
| Chondrodysplasie | Variante manquante |
| Cystinurie de type B (Variante 1) | Variante manquante |
| Cystinurie de type B (Variante 2) | Variante manquante |
| Cystinurie de type B (Variante 3) | Variante manquante |
| Cystinurie de type IA | Variante manquante |
| Déficit en dihydropyrimidinase | Variante manquante |
| Déficit en facteur XI | Variante manquante |
| Déficit en facteur XII (Variante 1) | Variante manquante |
| Déficit en facteur XII (Variante 2) | Variante manquante |
| Déficit en pyruvate kinase | Variante manquante |
| Dégénérescence tardive des photorécepteurs | Variante manquante |
| Dysgénésie cérébrale | Variante manquante |
| Dysplasie du squelette | Variante manquante |
| Dysplasie frontonasale | Variante manquante |
| Dystrophie musculaire-dystroglycanopathie | Variante manquante |
| Gangliosidose GM1 | Variante manquante |
| Gangliosidose GM2 (gène GM2A) | Variante manquante |
| Gangliosidose GM2 de type 2 (gène HEXB, Burmese) | Variante manquante |
| Gangliosidose GM2 de type 2 (gène HEXB, Chat domestique à poil court) | Variante manquante |
| Gangliosidose GM2 de type 2 (gène HEXB, Japonais) | Variante manquante |
| Gangliosidose GM2 de type 2 (gène HEXB, Korat) | Variante manquante |
| Glaucome congénital primaire | Variante manquante |
| Hémophilie B (Variante 1) | Variante manquante |
| Hémophilie B (Variante 2) | Variante manquante |
| Hyperlipoprotéïnémie | Variante manquante |
| Hyperoxalurie primaire de type 2 | Variante manquante |
| Hyperplasie congénitale des surrénales | Variante manquante |
| Hypothyroïdie congénitale (gène TPO, diverses races) | Variante manquante |
| Hypotrichose avec aplasie thymique | Variante manquante |
| Maladie de Niemann-Pick de type C1 | Variante manquante |

| | |
|---|--------------------|
| Maladie de Niemann-Pick de type C2 | Variante manquante |
| Maladie de stockage du glycogène de type IV | Variante manquante |
| Maladie rénale polykystique | Variante manquante |
| Malformation commissurale du prosencéphale, ventriculomégalie et kystes interhémisphériques | Variante manquante |
| Mucopolidose II | Variante manquante |
| Mucopolysaccharidose de type I | Variante manquante |
| Mucopolysaccharidose de type VI (Variante 1) | Variante manquante |
| Mucopolysaccharidose de type VII (Variante 1) | Variante manquante |
| Mucopolysaccharidose de type VII (Variante 2) | Variante manquante |
| Myotonie congénitale | Variante manquante |
| Paralysie périodique hypokaliémique | Variante manquante |
| Porphyrie érythropoïétique congénitale | Variante manquante |
| Porphyrie érythropoïétique congénitale (variante 2) | Variante manquante |
| Porphyrie intermittente aiguë (Variante 1) | Variante manquante |
| Porphyrie intermittente aiguë (Variante 2) | Variante manquante |
| Porphyrie intermittente aiguë (Variante 3) | Variante manquante |
| Porphyrie intermittente aiguë (Variante 4) | Variante manquante |
| Porphyrie intermittente aiguë (Variante 5) | Variante manquante |
| Porphyrie intermittente aiguë (Variante 6) | Variante manquante |
| Position des oreilles et ostéochondrodysplasie | Variante manquante |
| Rachitisme dépendant de la vitamine D de type IA | Variante manquante |
| Sensibilité à certains médicaments | Variante manquante |
| Syndrome lymphoprolifératif auto-immun | Variante manquante |