

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