

Nome: demo advanced cats
Data: 2025-04-01
Nome dell'animale domestico: Garfield

Nome	Risultati
Atrofia progressiva della retina (gene KIF3B)	Presenta 1 copia
Acrodermatite enteropatica	Variante mancante
Alfa-mannosidosi	Variante mancante
Amaurosi congenita di Leber	Variante mancante
Cistinuria Tipo B (Variante 1)	Variante mancante
Cistinuria Tipo B (Variante 2)	Variante mancante
Cistinuria Tipo B (Variante 3)	Variante mancante
Cistinuria Tipo IA	Variante mancante
Condrodisplasia	Variante mancante
Deficit del Fattore XI	Variante mancante
Deficit del Fattore XII (Variante 1)	Variante mancante
Deficit del Fattore XII (Variante 2)	Variante mancante
Deficit di diidropirimidinasi	Variante mancante
Deficit di piruvato chinasi	Variante mancante
Degenerazione tardiva dei fotorecettori	Variante mancante
Disgenesia cerebrale	Variante mancante
Displasia frontonasale	Variante mancante
Displasia scheletrica	Variante mancante
Distrofia muscolare-distroglinopatia	Variante mancante
Emofilia B (Variante 1)	Variante mancante
Emofilia B (Variante 2)	Variante mancante
Gangliosidosi GM1	Variante mancante
Gangliosidosi GM2 (gene GM2A)	Variante mancante
Gangliosidosi GM2 Tipo 2 (gene HEXB, Burmese)	Variante mancante
Gangliosidosi GM2 Tipo 2 (gene HEXB, Gatto domestico a pelo corto)	Variante mancante
Gangliosidosi GM2 Tipo 2 (gene HEXB, Giapponese)	Variante mancante
Gangliosidosi GM2 Tipo 2 (gene HEXB, Korat)	Variante mancante
Glaucoma congenito primario	Variante mancante
Glicogenosi di Tipo IV	Variante mancante
Iperlipoproteinemia	Variante mancante
Iperossaluria primaria Tipo 2	Variante mancante
Iperplasia surrenalica congenita	Variante mancante
Ipotiroidismo congenito (gene TPO, varie razze)	Variante mancante
Ipotricosi con aplasia timica	Variante mancante
Malattia di Niemann-Pick Tipo C1	Variante mancante
Malattia di Niemann-Pick Tipo C2	Variante mancante
Malattia renale policistica	Variante mancante

Malformazione commissurale del prosencefalo, ventricolomegalia e cisti interemisferiche	Variante mancante
Miocardiopatia ipertrofica (gene MYBPC3, Maine Coon)	Variante mancante
Miocardiopatia ipertrofica (gene MYBPC3, Ragdoll)	Variante mancante
Miotonia congenita	Variante mancante
Mucolipidosi II	Variante mancante
Mucopolisaccaridosi Tipo I	Variante mancante
Mucopolisaccaridosi Tipo VI (Variante 1)	Variante mancante
Mucopolisaccaridosi Tipo VII (Variante 1)	Variante mancante
Mucopolisaccaridosi Tipo VII (Variante 2)	Variante mancante
Paralisi periodica ipokaliemica	Variante mancante
Porfiria eritropoietica congenita	Variante mancante
Porfiria eritropoietica congenita (variante 2)	Variante mancante
Porfiria intermittente acuta (Variante 1)	Variante mancante
Porfiria intermittente acuta (Variante 2)	Variante mancante
Porfiria intermittente acuta (Variante 3)	Variante mancante
Porfiria intermittente acuta (Variante 4)	Variante mancante
Porfiria intermittente acuta (Variante 5)	Variante mancante
Porfiria intermittente acuta (Variante 6)	Variante mancante
Posizione dell`orecchio e osteocondrodisplasia	Variante mancante
Rachitismo da deficit di vitamina D Tipo IA	Variante mancante
Sensibilità a determinati farmaci	Variante mancante
Sindrome linfoproliferativa autoimmune	Variante mancante