

Nombre: demo advanced cats
Fecha: 2025-04-01
Nombre de la mascota: Garfield

Nombre	Resultados
Atrofia de retina progresiva (gen KIF3B)	Presenta 1 copia
Acrodermatitis enteropathica	Variante ausente
Alfa mannosidosis	Variante ausente
Amaurosis congénita de Leber	Variante ausente
Cistinuria tipo B (variante 1)	Variante ausente
Cistinuria tipo B (variante 2)	Variante ausente
Cistinuria tipo B (variante 3)	Variante ausente
Cistinuria tipo IA	Variante ausente
Condrodisplasia	Variante ausente
Congenital erythropoietic porphyria (variant 2)	Variante ausente
Deficiencia de dihidropirimidinasa	Variante ausente
Deficiencia de factor XI	Variante ausente
Deficiencia de factor XII (variante 1)	Variante ausente
Deficiencia de factor XII (variante 2)	Variante ausente
Deficiencia de piruvato quinasa	Variante ausente
Degeneración tardía de los fotorreceptores	Variante ausente
Disgenesia cerebral	Variante ausente
Displasia esquelética	Variante ausente
Displasia frontonasal	Variante ausente
Distrofia muscular-distroglinopatía	Variante ausente
Enfermedad de Niemann-Pick tipo C1	Variante ausente
Enfermedad de Niemann-Pick tipo C2	Variante ausente
Enfermedad por almacenamiento de glucógeno IV	Variante ausente
Enfermedad renal poliquística	Variante ausente
Gangliosidosis GM1	Variante ausente
Gangliosidosis GM2 (gen GM2A)	Variante ausente
Gangliosidosis GM2 tipo 2 (gen HEXB, Burmese)	Variante ausente
Gangliosidosis GM2 tipo 2 (gen HEXB, Doméstico de Pelo Corto)	Variante ausente
Gangliosidosis GM2 tipo 2 (gen HEXB, Japonés)	Variante ausente
Gangliosidosis GM2 tipo 2 (gen HEXB, Korat)	Variante ausente
Glaucoma congénito primario	Variante ausente
Hemofilia B (variante 1)	Variante ausente
Hemofilia B (variante 2)	Variante ausente
Hiperlipoproteinemia	Variante ausente
Hiperoxaluria primaria tipo 2	Variante ausente
Hiperplasia adrenal congénita	Variante ausente
Hipotiroidismo congénito (gen TPO, varias razas)	Variante ausente

Hipotricosis con aplasia tímica	Variante ausente
Malformación comisural del prosencéfalo, ventriculomegalia y quistes interhemisféricos	Variante ausente
Miocardopatía hipertrófica (gen MYBPC3, Maine Coon)	Variante ausente
Miocardopatía hipertrófica (gen MYBPC3, Ragdoll)	Variante ausente
Miotonía congénita	Variante ausente
Mucopolipidosis II	Variante ausente
Mucopolisacaridosis tipo I	Variante ausente
Mucopolisacaridosis tipo VI (variante 1)	Variante ausente
Mucopolisacaridosis tipo VII (variante 1)	Variante ausente
Mucopolisacaridosis tipo VII (variante 2)	Variante ausente
Parálisis periódica hipocalémica	Variante ausente
Porfiria eritropoyética congénita (variante 1)	Variante ausente
Porfiria intermitente aguda (variante 1)	Variante ausente
Porfiria intermitente aguda (variante 2)	Variante ausente
Porfiria intermitente aguda (variante 3)	Variante ausente
Porfiria intermitente aguda (variante 4)	Variante ausente
Porfiria intermitente aguda (variante 5)	Variante ausente
Porfiria intermitente aguda (variante 6)	Variante ausente
Posición de las orejas y osteocondrodisplasia	Variante ausente
Raquitismo por deficiencia de vitamina D tipo IA	Variante ausente
Sensibilidad a determinados fármacos	Variante ausente
Síndrome linfoproliferativo autoimmune	Variante ausente