

Naam: Yilmaz Kurt

Datum: 2025-03-13

Naam van het huisdier: Daisy

Naam	Resultaten
Acromatopsie 3 (CNGB3-gen, Duitse Korthaar)	Ontbrekende variant
Alaskan husky encefalopathie	Ontbrekende variant
Amelogenesis imperfecta (ENAM-gen)	Ontbrekende variant
Cancellaire degeneratie met cerebellaire ataxie (KCNJ10-gen, Mechelse herder)	Ontbrekende variant
Canine Fucosidosis	Ontbrekende variant
Canine Leukocyte Adhesion Deficiency type 3	Ontbrekende variant
Canine leukocytenadhesiedeficiëntie (CLAD) Type 1	Ontbrekende variant
Canine multifocale retinopathie 1	Ontbrekende variant
Canine multifocale retinopathie 2	Ontbrekende variant
Canine multifocale retinopathie 3	Ontbrekende variant
Centronucleaire myopathie (HACD1-gen, Labrador Retriever)	Ontbrekende variant
Centronucleaire myopathie 2	Ontbrekende variant
Cerebellaire ataxie	Ontbrekende variant
Cerebellaire corticale degeneratie	Ontbrekende variant
Cerebellaire hypoplasie	Ontbrekende variant
Chondrodysplasie	Ontbrekende variant
Complementcomponent 3-deficiëntie	Ontbrekende variant
Congenitaal myastheen syndroom (CHAT-gen, Old Danish Show Dog)	Ontbrekende variant
Congenitale hypothyreoïdie (TPO-gen, Tenterfield Terrier)	Ontbrekende variant
Congenitale keratoconjunctivitis sicca en ichthyosiforme dermatose	Ontbrekende variant
Congenitale stationaire nachtblindheid (RPE65-gen)	Ontbrekende variant
Craniomandibulaire osteopathie (SLC37A2-gen)	Ontbrekende variant
Cystinurie type I-A (SLC3A1-gen, Engelse Bulldog)	Ontbrekende variant
Cystinurie type I-A (SLC3A1-gen, Labrador Retriever)	Ontbrekende variant
Cystinurie type I-A (SLC3A1-gen)	Ontbrekende variant
Cystinurie type II-A (SLC3A1-gen)	Ontbrekende variant
Cystinurie type II-B (SLC7A9-gen)	Ontbrekende variant
Degeneratieve myelopathie (SOD1-gen)	Ontbrekende variant
Dentale hypomineralisatie	Ontbrekende variant
Dominante progressieve retina-atrofie (RHO-gen)	Ontbrekende variant
Dystrofische epidermolysis bullosa (COL7A1-gen, Golden Retriever)	Ontbrekende variant
Erfelijke hyperkeratose van de voetzolen (FAM83G-gen)	Ontbrekende variant
Ernstige gecombineerde immunodeficiëntie (PRKDC-gen, Jack Russell Terrier)	Ontbrekende variant
Ernstige gecombineerde immunodeficiëntie (RAG1-gen, Wetterhoun)	Ontbrekende variant
Exercise Induced Collapse	Ontbrekende variant
Factor VII-deficiëntie	Ontbrekende variant

Gangliosidose GM1 (GLB1-gen, Portuguese Water Dog)	Ontbrekende variant
Gangliosidose GM1 (GLB1-gen, Shiba)	Ontbrekende variant
Gangliosidose GM2 (HEXA-gen, Japanse spaniël)	Ontbrekende variant
Gangliosidose GM2 (HEXB-gen, Toypoedel)	Ontbrekende variant
Gevangen Neutrofielen Syndroom	Ontbrekende variant
Glanzmann's thrombasthenia (ITGA2B-gen, Pyrenese berghond)	Ontbrekende variant
Globoid cel leukodystrofie (GALC-gen, Lerse setter)	Ontbrekende variant
Globoid cel leukodystrofie (GALC-gen, Terriers)	Ontbrekende variant
Glycogeenstapelingsziekte type II of de ziekte van Pompe (GAA-gen)	Ontbrekende variant
Glycogeenstapelingsziekte type IIIa (AGL-gen)	Ontbrekende variant
Goedaardige familiale juveniele epilepsie	Ontbrekende variant
Hemofilie A (F8-gen, Boxer)	Ontbrekende variant
Hemofilie A (F8-gen, Duitse Herder)	Ontbrekende variant
Hemofilie A (F8-gen, Oude Engelse herdershonden)	Ontbrekende variant
Hemofilie B (F9-gen, Lhasa Apso)	Ontbrekende variant
Hemofilie B (F9-gen, Rhodesian Ridgeback)	Ontbrekende variant
Hemofilie B (F9-gen)	Ontbrekende variant
Hyperuricosurie (SLC2A9-gen)	Ontbrekende variant
Hypocatalasie	Ontbrekende variant
Hypomyelinatie	Ontbrekende variant
Ichthyosis (PNPLA1-gen, Golden Retriever)	Ontbrekende variant
Ichthyosis (SLC27A4-gen, Duitse Dog)	Ontbrekende variant
Intestinale cobalaminemalabsorptie (CUBN-gen, Beagle)	Ontbrekende variant
Intestinale cobalaminemalabsorptie (CUBN-gen, Border Collie)	Ontbrekende variant
Intestinale cobalaminemalabsorptie (CUBN-gen, Komondor)	Ontbrekende variant
Kegel- en staafdystrofie 1 (PDE6B-gen)	Ontbrekende variant
L-2-hydroxyglutaric acidurie	Ontbrekende variant
Late onset spinocerebellaire ataxie	Ontbrekende variant
Lundehund Syndrome	Ontbrekende variant
Lysosomale stapelingsziekte	Ontbrekende variant
Maligne hyperthermie	Ontbrekende variant
May-Hegglin-anomalie	Ontbrekende variant
Mucopolysacharidosen Type IIIA (SGSH-gen, Teckel)	Ontbrekende variant
Mucopolysacharidosen type VII (GUSB-gen, Braziliaanse terriër)	Ontbrekende variant
Mucopolysacharidosen Type VII (GUSB-gen, Duitse herder)	Ontbrekende variant
Musculaire dystrofie (DMD-gen, Cavalier-kingcharlesspaniël)	Ontbrekende variant
Musculaire dystrofie (DMD-gen, Golden Retriever)	Ontbrekende variant
Musladin-Lueke Syndroom	Ontbrekende variant
Myotonia congenita (CLCN1-gen, Dwergschnauzer)	Ontbrekende variant
Myotonia congenita (CLCN1-gen)	Ontbrekende variant
Narcolepsie (HCRTR2-gen, Dobermann Pinscher)	Ontbrekende variant
Narcolepsie (HCRTR2-gen, Labrador Retriever)	Ontbrekende variant

Narcolepsie (HCRTR2-gen, Teckel)	Ontbrekende variant
Neonatale encefalopathie met aanvallen	Ontbrekende variant
Neuronale ceroid lipofuscinose 1 (PPT1-gen)	Ontbrekende variant
Neuronale ceroid lipofuscinose 10 (CTSD-gen, Amerikaanse bulldog)	Ontbrekende variant
Neuronale ceroid lipofuscinose 12 (ATP13A2-gen, Tibetaanse terriër)	Ontbrekende variant
Neuronale ceroid lipofuscinose 4A (ARSG-gen, Amerikaanse staffordshireterriër)	Ontbrekende variant
Neuronale ceroid lipofuscinose 5 (CLN5-gen, Border Collie)	Ontbrekende variant
Neuronale ceroid lipofuscinose 6 (CLN6-gen, Australische herder)	Ontbrekende variant
Neuronale ceroid lipofuscinose 8 (CLN8-gen, Engelse setter)	Ontbrekende variant
Niercystadenocarcinoom en nodulaire dermatofibrose (FLCN-gen)	Ontbrekende variant
Oorstand	Ontbrekende variant
Osteogenesis imperfecta (COL1A2-gen, Beagle)	Ontbrekende variant
Osteogenesis imperfecta (SERPINH1-gen, Teckel)	Ontbrekende variant
Paraqueratosis nasal (SUV39H2-gen, Labrador Retriever)	Ontbrekende variant
Persistent Müllerian duct syndrome	Ontbrekende variant
Phosphofruktokinase Deficiëntie	Ontbrekende variant
Polycysteuze nieren	Ontbrekende variant
Primaire ciliaire dyskinesie	Ontbrekende variant
Primaire hyperoxalurie	Ontbrekende variant
Primaire lensluxatie	Ontbrekende variant
Primaire open hoek glaucoom (ADAMTS10-gen, Beagle)	Ontbrekende variant
Primaire open hoek glaucoom (ADAMTS10-gen, Noorse Elandhond)	Ontbrekende variant
Progressieve retina-atrofie (SAG-gen, Basenji)	Ontbrekende variant
Progressieve retina-atrofie (TTC8-gen, Golden Retriever)	Ontbrekende variant
Pyruvaatkinasedeficiëntie (PKLR gen, Basenji)	Ontbrekende variant
Pyruvaatkinasedeficiëntie (PKLR gen, Labrador Retriever)	Ontbrekende variant
Pyruvaatkinasedeficiëntie (PKLR gen, Mopshond)	Ontbrekende variant
Pyruvaatkinasedeficiëntie (PKLR-gen, Beagle)	Ontbrekende variant
Rod-cone dysplasie 1 (PDE6B-gen)	Ontbrekende variant
Rod-cone dysplasie 1a (PDE6B-gen)	Ontbrekende variant
Rod-cone dysplasie 3 (PDE6A-gen)	Ontbrekende variant
Schisis (gespleten gehemelte)	Ontbrekende variant
Sensorische atactische neuropathie	Ontbrekende variant
Skeletale dysplasie 2	Ontbrekende variant
Spierhypertrofie (Dubbele Spiermassa)	Ontbrekende variant
Spinale dysrafie	Ontbrekende variant
Spinocerebellaire ataxie met myokymie en aanvallen	Ontbrekende variant
Trombocytopenie (TUBB1-gen)	Ontbrekende variant
Trombopathie (RASGRP2-gen, Amerikaanse eskimohond)	Ontbrekende variant
Trombopathie (RASGRP2-gen, Basset Hound)	Ontbrekende variant
Trombopathie (RASGRP2-gen, Landseer)	Ontbrekende variant

Vitamine D-afhankelijke rachitis type II	Ontbrekende variant
Von Willebrand ziekte 1 (VWF-gen)	Ontbrekende variant
Von Willebrand ziekte 2 (VWF-gen, Pointer)	Ontbrekende variant
Von Willebrand ziekte 2 (VWF-gen)	Ontbrekende variant
Von Willebrand ziekte 3 (VWF-gen, Kooikerhondje)	Ontbrekende variant
Von Willebrand ziekte 3 (VWF-gen, Schotse terriër)	Ontbrekende variant
Vroegbeginnende progressieve polyneuropathie (NDRG1-gen, Alaskan Malamute)	Ontbrekende variant
Vroegbeginnende progressieve polyneuropathie (NDRG1-gen, Greyhound)	Ontbrekende variant
Vroege beginnende progressieve cerebellaire ataxie	Ontbrekende variant
Vroege retina degeneratie (STK38L-gen, Noorse Elandhond)	Ontbrekende variant
X-gebonden ectodermale dysplasie	Ontbrekende variant
X-gebonden erfelijke nefropathie (COL4A5-gen, Samojeed)	Ontbrekende variant
X-gebonden ernstige gecombineerde immunodeficiëntie (IL2RG-gen, Basset Hound)	Ontbrekende variant
X-gebonden ernstige gecombineerde immunodeficiëntie (IL2RG-gen, Welsh corgi Cardigan)	Ontbrekende variant
X-gebonden myotubulaire myopathie	Ontbrekende variant
X-gebonden progressieve retinale atrofie 2 (RPGR-gen, Mongrel)	Ontbrekende variant
X-gebonden tremoren	Ontbrekende variant
Ziekte van Von Gierke (G6PC-gen, Maltezer)	Ontbrekende variant