



Russisch Blau von Dilsburgs Smaragd

Haniel hat negativen Gentest für:

RASSESPEZIFISCHE	
Polyzystische Nierenerkrankung (PKD)	Eine genetisch bedingte Erkrankung, bei der sich zystische Formationen in den Nieren bilden, was zu Nierenversagen führen kann.
Cystinurie	Eine genetische Störung, bei der die Nieren bestimmte Aminosäuren, insbesondere Cystin, nicht richtig filtern können, was zur Bildung von Nierensteinen führt.
FXII-Defizienz	Eine Blutgerinnungsstörung, die durch einen Mangel an Faktor XII, einem Gerinnungsfaktor im Blut, verursacht wird.
MDR1-Genvariante (MDR)	Eine genetische Variante des MDR1-Gens, die die Empfindlichkeit gegenüber bestimmten Medikamenten bei Hunden beeinflusst, insbesondere gegenüber bestimmten Arzneimitteln wie Ivermectin
Mucopolysaccharidose Typ VII (MPS VII)	Eine seltene genetische Erkrankung, bei der der Körper bestimmte Zucker und Proteine nicht abbauen kann, was zu verschiedenen Gesundheitsproblemen führt
Progressive Retinaatrophie	Eine genetisch bedingte Augenkrankheit, die zum Abbau der Netzhaut und letztendlich zur Erblindung führt
Myotonia congenita	Eine genetische Erkrankung, die zu Muskelschwäche und -steifheit führt, insbesondere bei Anstrengung oder nach Ruhephasen
Langhaare und Colourpoint	Vererbt die Merkmale nicht
Blutgruppe	A
RASSEUNSPECIFISCHE	
Acrodermatitis enteropathica	Hautkrankheit, die auf einem Zinkmangel beruht.
Alpha-Mannosidose	Genetische Störung, bei der ein Mangel oder eine Unzulänglichkeit des Enzyms Alpha-Mannosidase auftritt.
Autoimmunes lymphoproliferatives Syndrom (ALPS)	Autoimmunerkrankung des Immunsystems mit übermäßigem Wachstum des Lymphgewebes.
Faktor XI Defizienz	Blutgerinnungsstörung, bei der Faktor XI fehlt oder nicht richtig funktioniert.
Gangliosidose	Seltene, erbliche Stoffwechselstörung, bei der Ganglioside in den Zellen akkumulieren.
Glycogenspeicherkrankheit	Störung im Glykogenstoffwechsel.
Head Defect	Fehlbildung des Kopfes
Kongenitales myasthenes Syndrom (CMS)	Störung der neuromuskulären Verbindungen
Mucopolysaccharidose Typ VI	Seltene genetische Erkrankung, bei der der Körper bestimmte Zucker und Proteine nicht abbauen kann.
Osteochondrodysplasie	Eine genetische Erkrankung, die zu Störungen in der Entwicklung von Knochen und Knorpel führt
Primäres Erbliches Glaukom (PCG)	Eine angeborene Augenkrankheit, die den Flüssigkeitsabfluss aus dem Auge beeinträchtigt, was zu einem erhöhten Augeninnendruck führen kann.
Progressive Retinaatrophie	Eine weitere Form der progressiven Retinaatrophie, die zur Degeneration der Netzhaut führt
Pyruvatkinase-Defizienz	Eine genetische Störung, die zu einem Mangel an Pyruvatkinase führt, einem Enzym, das für den Energiestoffwechsel der roten Blutkörperchen wichtig ist
Spinale Muskelatrophie	Eine genetisch bedingte Erkrankung, die zu fortschreitendem Muskelschwund und Bewegungsproblemen führt, insbesondere bei Kitten
Progressive Retinaatrophie	Eine weitere Form der progressiven Retinaatrophie, die zur Degeneration der Netzhaut führt
Myotonia congenita	Eine genetische Erkrankung, die zu Muskelschwäche und -steifheit führt, insbesondere bei Anstrengung oder nach Ruhephasen
Hypotrichose/Kurzlebigkeit	Haarausfall oder kurze Lebensdauer
Hypokaliämie	Niedriger Kaliumspiegel im Blut

Selbstverständlich können Sie das Originaltestergebnis persönlich einsehen