



Lista de características de Saúde do PetDNA





Pet DNA

Análises de Saúde para Cachorro



Condições de Saúde

Condições de Saúde Testadas

Condição genética

Acidúria L-2-Hidroxi-glutárica (Descoberta no Staffordshire Bull Terrier)	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta em Basenji)
Acidúria L-2-Hidroxi-glutárica (Descoberta em West Highland White Terrier)	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta em Golden Retriever - variante GR-PRA1)
Acrodermatite Letal (Descoberta em Bull Terrier)	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta no Golden Retriever - Variante GR-PRA 2)
Amelogênese Imperfeita (Descoberta no Galgo Italiano)	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta no Lapponian Herder)
Amelogênese Imperfeita (Descoberta no Lancashire Heeler)	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta em Lhasa Apso)
Amelogênese Imperfeita (Descoberta no Parson Russell Terrier)	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta em Papillon e Phalène)
Anomalia de May-Hegglin	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta em Pastor de Shetland - variante BBS2)
Anomalia Dental-Esquelética-Retinal (Descoberta no Cane Corso)	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberto em Pastor de Shetland - variante CNGA1)
Ataxia Cerebelar	Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta em Vallhund Sueco)
Ataxia Cerebelar Progressiva de Início Precoce	Atrofia Progressiva da Retina I (Descoberta em Galgo Italiano)
Ataxia Espinocerebelar de Início Tardio	Atrofia Progressiva da Retina de Início Precoce (Descoberta no Cão de Água Espanhol)
Ataxia Espinocerebelar com Miocímia e/ou Convulsões	Atrofia Progressiva da Retina de Início Precoce (Descoberta em Cão de Água Português)
Ataxia Hereditária (Descoberta no Malinois Belga)	Atrofia Progressiva da Retina Dominante
Ataxia Hereditária (Descoberta no Pastor Norueguês)	Atrofia Progressiva da Retina Ligada ao Cromossomo X Tipo I
Ataxia Neonatal ou Síndrome da Bandeira	Atrofia Progressiva da Retina Ligada ao Cromossomo X Tipo 2
Atrofia do SNC com Ataxia Cerebelar (Descoberta no Pastor Belga)	Atrofia Progressiva da Retina Tipo III

Atrofia Progressiva Generalizada da Retina (Descoberta em Schapendoes)	Deficiência de Fator VII
Cardiomiopatia Dilatada (Descoberta em Schnauzer)	Deficiência de Fator XI
Cardiomiopatia Dilatada Juvenil (Descoberta no Toy Manchester Terrier)	Deficiência de Fosfatase Piruvato Desidrogenase 1
Catarata Juvenil (Descoberta no Wirehaired Pointing Griffon)	Deficiência de Fosfofrutoquinase
Cegueira Noturna Estacionária Congênita Canina (Descoberta no Beagle)	Deficiência de Mieloperoxidase
Cegueira Noturna Estacionária Congênita (CSNB)	Deficiência de Piruvato Quinase (Descoberta em Basenji)
Cistadenocarcinoma Renal e Dermatofibrose Nodular	Deficiência de Piruvato Quinase (Descoberta em Beagle)
Cistinúria Tipo I A	Deficiência de Piruvato Quinase (Descoberta em Pug)
Cistinúria Tipo II A	Deficiência de Piruvato Quinase (Descoberto em West Highland White Terrier)
Colapso Induzido Pelo Exercício	Deficiência de Pré-Calicreína
Condrodistrofia (CDDY) e Risco de Doença do Disco Intervertebral (IVDD)	Deficiência do Complemento 3 (Deficiência C3)
Condrodistrofia (Descoberta no Norwegian Elkhound e Karelian Bear Dog)	Degeneração Cerebelar Cortical
Cornificação Congênita (Descoberta no Labrador Retriever)	Degeneração Cerebelar Cortical Neonatal
Deficiência de Adesão Leucocitária Canina Tipo III	Degeneração Esponjosa com Ataxia Cerebelar (Descoberta em Pastor Belga Malinois - SDCA1)
Deficiência de Desidrogenase de Semialdeído Succinico (Descoberta no Saluki)	Degeneração Esponjosa com Ataxia Cerebelar (Descoberta em Pastor Belga Malinois - SDCA 2)
Deficiência de Fator VII	Degeneração de Múltiplos Sistemas Caninos (Descoberta no Chinese Crested Dog)
Deficiência de Adesão Leucocitária Canina Tipo III	Degeneração Precoce da Retina (Descoberta em Elkhound norueguês)
Deficiência de Desidrogenase de Semialdeído Succinico (Descoberta no Saluki)	Diluição da Cor da Pelagem e Defeitos Neurológicos (Descoberta no Dachshund Miniatura)

Discinesia Ciliar Primária	Distrofia Muscular Congênita (Descoberta no Galgo Italiano)
Discinesia Ciliar Primária (Descoberta em Malamute do Alasca)	Distrofia Muscular (Descoberta em Golden Retriever)
Discinesia Paroxística	Distrofia Muscular (Descoberta em Landseer)
Disfunção Cerebral	Distrofia Muscular (Descoberta em Norfolk Terrier)
Disostose Espinocostal	Distrofia Muscular Congênita (Descoberta no Staffordshire Bull Terrier)
Displasia de Cones e Batonetes 1	Distrofia Muscular da Cintura Escapular (Descoberta no Boston Terrier)
Displasia de Cones e Batonetes 1a	Distrofia Muscular da Cintura Escapular, Tipo L3 (Descoberta no Dachshund Miniatura)
Displasia de Cones e Batonetes 3	Distrofia Neuroaxonal (Descoberta no Cão de Água Espanhol)
Displasia Ectodérmica Ligada ao Cromossomo X	Distrofia Neuroaxonal (Descoberto em Papillon)
Displasia Esquelética 2	Distrofia Neuroaxonal (descoberto no Rottweiler)
Displasia Renal Cística e Fibrose Hepática	Distrofia Neuroaxonal de Início Fetal
Distrofia de Cones (Descoberta em Malamute do Alasca)	Distroglicanopatia (Descoberta no Labrador Retriever)
Distrofia de Cones (Descoberta em Pastor Alemão)	Distúrbio de Sangramento Associado ao P2RY12
Distrofia de Cones (Descoberta em Pointer Alemão de pelo curto)	Doença de Armazenamento de Glicogênio Tipo Ia (Descoberta no Maltês)
Distrofia de Cones-Bastonetes	Doença de Armazenamento de Glicogênio Tipo Ia (Descoberta no Pinscher Alemão)
Distrofia de Cones-Bastonetes 1	Doença de Armazenamento de Glicogênio Tipo IIIa (GSD IIIa)
Distrofia de Cones-Bastonetes 2	Doença de Armazenamento de Lagotto
Distrofia Muscular (Descoberta em Cavalier King Charles Spaniel)	Doença de Darier (Descoberta no Irish Terrier)

Doença de Desenvolvimento Pulmonar (Descoberto no Airedale Terrier)	Epidermólise Bolhosa Distrófica (Descoberta em Pastor da Ásia Central)
Doença de Stargardt (Descoberta em Labrador Retriever)	Epidermólise Bolhosa Juncional (Descoberta no Boiadeiro Australiano Mestiço)
Doença de Startle (Descoberta no Irish Wolfhound)	Epidermólise Bolhosa Juncional (Descoberta no Pastor Australiano)
Doença de Startle (Descoberta no Miniature American Shepherd)	Epilepsia Juvenil Familiar Benigna
Doença de von Willebrand Tipo 1	Epilepsia Mioclônica Juvenil
Doença de von Willebrand Tipo 2	Fissura Lábio-Palatal com Sindactilia
Doença de von Willebrand Tipo 3 (Descoberta em Pastor de Shetland)	Fissura Palatina
Doença de von Willebrand Tipo 3 (Descoberta em Terrier Escocês)	Gangliosidose GM1 (Descoberta em Cão de Água Português)
Doença de von Willebrand Tipo 3 (Descoberta nem Kooiker Hound)	Gangliosidose GM1 (Descoberta em Shiba)
Doença Pulmonar Inflamatória (Descoberta no Rough Collie)	Gangliosidose GM2 (Descoberta em Chin Japonês)
Doença Renal Policística	Gangliosidose GM2 (Descoberta em Poodle Toy)
Eliptocitose Hereditária	Glaucoma Primário de Ângulo Aberto (Descoberto em Basset Fulvo da Bretanha)
Encefalopatia de Husky do Alaska	Glaucoma Primário de Ângulo Aberto (Descoberto no Petit Basset Griffon Vendeen)
Encefalopatia Juvenil (Descoberta no Parson Russell Terrier)	Glaucoma Primário de Ângulo Aberto e Luxação da Lente (Descoberto no Shar-Pei Chinês)
Encefalopatia Necrotizante Subaguda Tipo Leigh-like (Descoberta no Yorkshire Terrier)	Hemofilia A (Descoberta em Boxer)
Encefalopatia Neonatal (Convulsões Neonatais)	Hemofilia A (Descoberta no Havanese)
Epidermólise Bolhosa Distrófica (Descoberta no Basset Hound)	Hemofilia A (Descoberta no Labrador Retriever)
Epidermólise Bolhosa Distrófica (Descoberta em Golden Retriever)	Hemofilia A (Descoberta em Old English Sheepdog)

Hemofilia A (Descoberta em Pastor Alemão - variante 1)	Hipotireoidismo Disormonogenético Congênito com Bócio (Descoberto em Shih Tzu)
Hemofilia A (Descoberta em Pastor Alemão - variante 2)	Ictiose (Descoberta em Bulldog Americano)
Hemofilia B	Ictiose (Descoberta no Dogue Alemão)
Hemofilia B (Descoberta em Airedale Terrier)	Ictiose Lamelar
Hemofilia B (Descoberta em Lhasa Apso)	Ictiose Tipo 2 (Descoberta no Golden Retriever)
Hiperkeratose Epidermolítica	Imunodeficiência Combinada Grave (Descoberta em Cães de Água Frisão)
Hiperqueratose Hereditária das Almofadas Plantares	Imunodeficiência Combinada Grave (Descoberta nos Russell Terriers)
Hiperqueratose Palmoplantar (Descoberta no Rottweiler)	Imunodeficiência Combinada Grave Ligada ao Cromossomo X (Descoberta em Basset Hound)
Hipersensibilidade Medicamentosa	Imunodeficiência Combinada Grave Ligada ao Cromossomo X (Descoberta em Cardigan Welsh Corgi)
Hipertrofia Muscular (Musculatura Dupla)	Leucodistrofia (Descoberta no Schnauzer Standard)
Hiperuricosúria	Leucodistrofia das Células Globoides (Descoberta em Setter Irlandês)
Hipocatalasia	Leucodistrofia das Células Globoides (Descoberta em Terriers)
Hipofosfatasia	Lipofuscinose Ceróide Neuronal 1
Hipomielinização	Lipofuscinose Ceróide Neuronal 5 (Descoberta no Border Collie)
Hipomineralização Dentária	Lipofuscinose Ceróide Neuronal 5 (Descoberta no Golden Retriever)
Hipoplasia Cerebelar	Lipofuscinose Ceróide Neuronal 7
Hipotireoidismo Congênito (Descoberto em Tenterfield Terrier)	Lipofuscinose Ceróide Neuronal 8 (Descoberta em Alpine Dachsbracke ou Basset Alpino)
Hipotireoidismo Congênito (Descoberto em Toy Fox e Rat Terrier)	Lipofuscinose Ceróide Neuronal 8 (Descoberta em Pastor Australiano)

Lipofuscinose Ceróide Neuronal 8 (Descoberta em Saluki)	Miopatia Miotubular Ligada ao X
Lipofuscinose Ceróide Neuronal 8 (Descoberta em Setter Inglês)	Miopatia Nemaalínica
Lipofuscinose Ceróide Neuronal 12 (Descoberta em Boiadeiro Australiano)	Miotonia Congênita (Descoberta no Australian Cattle Dog)
Luxação Primária da Lente	Miotonia Congênita (Descoberta em Labrador Retriever)
Má Absorção Intestinal de Cobalamina (Descoberta no Beagle)	Miotonia Congênita (Descoberta em Schnauzer Miniatura)
Má Absorção Intestinal de Cobalamina (Descoberta no Border Collie)	Mucopolissacaridose Tipo IIIA (Descoberta em Dachshund)
Má Absorção Intestinal de Cobalamina (Descoberta no Komondor)	Mucopolissacaridose Tipo IIIA (Descoberta em Huntaway da Nova Zelândia)
Má Absorção Intestinal de Lipídios (Descoberta no Kelpie Australiano)	Mucopolissacaridose tipo VII (Descoberta em Pastor Alemão)
Macrotrombocitopenia (Descoberta no Norfolk Terrier e Cairn Terrier)	Mucopolissacaridose Tipo VII (Descoberta em Terrier Brasileiro)
Malformações Oculares Congênitas (Descobertas no Golden Retriever)	Mucopolissacaridose VI (Descoberta no Pinscher Miniatura)
Membranite Lenhosa	Nanismo Desproporcional (Descoberto no Dogo Argentino)
Microftalmia (Descoberta em Soft Coated Wheaten Terrier)	Nanismo Pituitário (Descoberto no Karelian Bear Dog)
Mielopatia Degenerativa (MD)	Narcolepsia (Descoberta em Dachshund)
Miocardiopatia e Mortalidade Juvenil (Descoberta no Pastor Belga)	Narcolepsia (Descoberta em Labrador Retriever)
Miopatia Centronuclear (Descoberta em Great Dane)	Nefropatia com perda de proteínas
Miopatia Centronuclear (Descoberta em Labrador Retriever)	Nefropatia Familiar (Descoberta no Cocker Spaniel Inglês)
Miopatia Inflamatória (Descoberta no Pastor Holandês)	Nefropatia Hereditária Ligada ao Cromossomo X (Descoberta no Navasota Dog)
Miopatia Miotubular	Nefropatia Hereditária Ligada ao Cromossomo X (Descoberta em Samoiedo)

Neuropatia Atáxica Sensorial	Raquitismo Tipo II Resistente à Vitamina D Hereditária
Neuropatia Desmielinizante	Retinopatia Multifocal Canina 1
Neuropatia Sensorial	Raquitismo Tipo II Resistente à Vitamina D Hereditária
Osteocondrodisplasia	Retinopatia Multifocal Canina 1
Osteocondromatose (Descoberta em American Staffordshire Terrier)	Retinopatia Multifocal Canina 2
Osteogênese Imperfeita (Descoberta em Beagle)	Retinopatia Multifocal Canina 3
Osteogênese Imperfeita (Descoberta em Dachshund)	Risco de Obesidade (POMC)
Osteopatia Craniomandibular (Descoberta em Scottish Terrier)	Síndrome de Alexander
Osteopatia Craniomandibular (Descoberta no Basset Hound)	Síndrome de Bernard-Soulier (Descoberta no Cocker Spaniel)
Osteopatia Craniomandibular (Descoberta no Terrier Australiano)	Síndrome de Desconforto Respiratório Agudo
Osteopatia Craniomandibular (Descoberta no Weimaraner)	Síndrome de Ehlers-Danlos (Descoberta em cães de raça mista)
Paralisia Laríngea (Descoberta no Bull Terrier e no Miniature Bull Terrier)	Síndrome de Ehlers-Danlos (Descoberta no Labrador Retriever)
Paralisia Laríngea Juvenil e Polineuropatia	Síndrome de Fanconi
Paraqueratose Nasal Hereditária (Descoberta em Greyhound)	Síndrome de Musladin-Lueke
Paraqueratose Nasal Hereditária (Descoberta em Labrador Retriever)	Síndrome de Van den Ende-Gupta
Polineuropatia Progressiva de Início Precoce (Descoberta em Greyhound)	Síndrome de Mutilação Acral
Polineuropatia Progressiva de Início Precoce (Descoberta em Malamute do Alasca)	Síndrome do QT Longo
Queratodermia Palmoplantar Focal Não-Epidermolítica	Síndrome da Queda Episódica

Síndrome de Scott	Urolitíase Hereditária de Oxalato de Cálcio Tipo 1
Síndrome do Ducto Mülleriano Persistente	Urolitíase por 2,8-diidroxiadetina (DHA)
Síndrome do Filhote Trêmulo (Descoberta no Border Terrier)	Xanthinuria (Descoberta em Cavalier King Charles Spaniel)
Síndrome do Neutrófilo Preso	Xanthinuria (Descoberta em Manchester Terrier Toy)
Síndrome Miastênica Congênita (Descoberta em Golden Retriever)	Xantinúria (Descoberta em Cão sem Raça Definida)
Síndrome Miastênica Congênita (Descoberta no Heideterrier)	
Síndrome Miastênica Congênita (Descoberta em Jack Russell Terrier)	
Síndrome Miastênica Congênita (Descoberta em Labrador Retriever)	
Síndrome Miastênica Congênita (Descoberta em Old Danish Pointer)	
Surdez Precoce em Adultos (Descoberta no Rhodesian Ridgeback)	
Surdez e disfunção vestibular (DINGS1) (Descoberta em Doberman e Pinscher)	
Surdez e Disfunção Vestibular (DINGS2) (Descoberta no Doberman Pinscher)	
Surdez Sensorineural (Descoberta no Rottweiler)	
Tremores Ligados ao X	
Trombastenia de Glanzmann Tipo I (Descoberta em cães de raça mista)	
Trombastenia de Glanzmann Tipo I (Descoberta em Cão de Montanha dos Pirenéus)	
Trombopatia (Descoberta no Basset Hound)	
Trombopatia (Descoberta no Eskimo Spitz)	



Pet DNA

Análises de Saúde para Gato



Condições de Saúde

Condições de Saúde Testadas

Condição genética

Acidúria Glutárica Tipo II	Doença de Armazenamento de Glicogênio (Descoberta no Norwegian Forest Cat)
Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta no Abyssinian)	Doença Renal Policística (PKD)
Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta no Bengal)	Esfingomielinose (Variante 1)
Atrofia Progressiva da Retina (Descoberta no Persa)	Esfingomielinose (Variante 2)
Cardiomiopatia Hipertrófica (Descoberta no Maine Coon)	Gangliosidose GM1
Cardiomiopatia Hipertrófica (Descoberta no Ragdoll)	Gangliosidose GM2
Cistinúria Tipo 1A	Gangliosidose GM2 Tipo II (Descoberta em gatos Domestic Shorthair)
Cistinúria Tipo B (Variante 1)	Gangliosidose GM2 Tipo II (Descoberta em gatos domésticos japoneses)
Cistinúria Tipo B (Variante 2)	Gangliosidose GM2 Tipo II (Descoberta no Burmese)
Cistinúria Tipo B (Variante 3)	Hemofilia B (Variante 1)
Defeito Craniano do Burmese (Descoberto no Burmese)	Hemofilia B (Variante 2)
Deficiência de Dihidropirimidinase	Hiperoxalúria Tipo II
Deficiência de Lipase Lipoproteica	Hipotricose (Descoberta no Birman)
Deficiência do Fator XII (Variante 1)	Hiperplasia Adrenal Congênita
Deficiência do Fator XII (Variante 2)	Miotonia Congênita

Condições de Saúde

Condições de Saúde Testadas

Condição genética

Mucopolissacaridose Tipo I

Síndrome de Chediak-Higashi (Descoberta no Persa)

Mucopolissacaridose Tipo VI

Síndrome Linfoproliferativa Autoimune (Descoberta no British Shorthair)

Mucopolissacaridose Tipo VII (Variante 1)

Síndrome Miastênica Congênita (Descoberta no Devon Rex e Sphynx)

Mucopolissacaridose Tipo VII (Variante 2)

Osteocondrodisplasia e Orelha Dobrável (Descoberta no Scottish Fold)

Polimiopatia Hipocalêmica Episódica Familiar (Descoberta no Burmese)

Porfíria Eritropoiética Congênita

Porfíria Intermitente Aguda (Variante 1)

Porfíria Intermitente Aguda (Variante 2)

Porfíria Intermitente Aguda (Variante 3)

Porfíria Intermitente Aguda (Variante 4)

Porfíria Intermitente Aguda (Variante 5)

Progressiva Retinopatia Atrófica (Descoberta no Abyssinian) (duplicada como "Atrofia Progressiva da Retina")

Raquitismo Dependente de Vitamina D

Sensibilidade a Medicamentos (MDR1)