

Maladies à prédisposition génétique chez le chat

Légende :

- **En rouge** : *prédisposition de la race à la maladie.*
- **En caractères normaux** : *cas décrits dans cette race.*

Abyssin

- **Atrophie rétinienne rdA**
- **Dysplasie des cônes et des bâtonnets Ryd**
- Déficit en pyruvate kinase
- Amyloïdose



Birman

- **Polyneuropathie**
- British Shorthair
- **Polykystose rénale**
- Hémophilie B

Burmese

- **Méningoencéphalocèle**

Devon Rex

- **Myopathie congénitale**
- **Coagulopathie dépendante de la vitamine K**

Domestic Shorthair/Longhair

- a-mannosidose
- Atrophie rétinienne
- Myocardiopathie hypertrophique
- Céroïde-lipofuscinose
- Déficit en facteur XII
- Déficit en pyruvate kinase
- Dégénérescence cérébelleuse
- HFMD
- Gangliosidoses (tous les types)
- Hémophilie A et B
- Hyperoxalurie primaire
- Féminisation des testicules
- Maladie de Krabbe
- Maladie de Niemann-Pick C
- Mucopolipidose de type II
- Porphyries
- Mucopolysaccharidoses (tous les types)
- Syndrome Ehlers-Danlos,
- Syndrome Chediak-Higashi



Exotic Shorthair

- **Polykystose rénale**

Korat

- **Gangliosidoses GM1, GM2**

Maine Coon

- Myocardiopathie hypertrophique
- Polykystose rénale
- Atrophie musculaire spinale

Manx

- Syndrome Manx

Norvégien

- Glycogénose de type IV

Persan, (Himalayen)

- Polykystose rénale
- Atrophie rétinienne
- Dégénérescence cérébelleuse
- Séborrhée primaire
- Syndrome Chediak-Higashi
- Syndrome d'Ehlers-Danlos
- a-mannosidose

Ragdoll

- Myocardiopathie hypertrophique

Scottish Fold

- Ostéochondrodysplasie

Siamois, (Oriental)

- Gangliosidose GM1
- Mucopolysaccharidose de type VI
- Céroïde-lipofuscinose
- Dégénérescence cérébelleuse
- Epitheliogenesis imperfecta
- Hémophilie B
- Amyloïdose
- Hyperlipoprotéïnémie
- Porphyries

Sphynx

- Myopathie congénitale

