



**Empfohlene rassespezifische Gentests /  
 Tests génétiques spécifiques à la race recommandés**

Rasse / race	Rassespezifische Gentests / Tests génétiques spécifiques à la race
Abyssinian	<b>Progressive retinal atrophy (rdy-PRA)*</b> Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA)** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
American Curl (Long-/Shorthair)	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**
Balinese	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1** Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**
Bengal	Progressive retinal atrophy (b-PRA), Gene: KIF3B** Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1** Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**
Bombay	Gangliosidosis GM2, Gene: HEXB** Hypokalemia, Gene: WNK4** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**
British Long-/Shorthair	<b>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</b> Autoimmune lymphoproliferative syndrome, Gene: FASLG** Skeletale Dysplasie (SD), Gene: LTBP3** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**
Burmese	Head Defect, Gene: ALX1** Hypokalemia, Gene: WNK4** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**
Burmilla	Gangliosidosis GM2, Gene: HEXB** Head Defect, Gene: ALX1** Hypokalemia, Gene: WNK4** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**



Fédération Féline Helvétique  
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2  
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Chartreux	<p><b>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</b></p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**</p>
Cornish Rex	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Hypokalemia, Gene: WNK4**</p> <p>Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**</p>
Cymric	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Devon Rex	<p>Congenital myasthenic syndrome (CMS), Gene: COLQ**</p> <p>Cystinuria, Gene: SLC7A9**</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Fur type Sphynx/Devon Rex, KRT71**</p> <p>Hypokalemia, Gene: WNK4**</p> <p>Muskeldystrophie (DMD)***</p>
Don Sphynx	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Egyptian Mau	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p>
European	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**</p> <p>Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p>
Exotic	<p><b>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</b></p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Alpha-mannosidosis (AMD)**</p> <p>Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**</p>
German Rex	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Japanese Bobtail Shorthair	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Korat	<p>Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1**</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Kurilian Bobtail Long-/Shorthair	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
LaPerm (Long-/Shorthair)	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p>
Lykoi	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>



Fédération Féline Helvétique  
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2  
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Maine Coon	<p>Hypertrophic cardiomyopathy (HCM1), Gene: MYBPC3*          Blauäugigkeit / Blue eyes, PAX3 (bei blauäugigen Katzen / pour les chats aux yeux bleus)*          Cystinuria, Gene: SLC7A9**          FXI deficiency, Gene: F11**          Spinal muscular atrophy (SMA), Gene: LIX1**          siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »          Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**          Muskeldystrophie (DMD)***          Myotubuläre Myopathie, Gene: MTM1***</p>
Manx	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Neva Masquerade	<p>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*          Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD2*          siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »          Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p>
Norwegian Forest Cat	<p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »          Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p>
Ocicat	<p>Progressive retinal atrophy (rdy-PRA)*          siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »          Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**          Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p>
Oriental Long-/Shorthair	<p>Cystinuria, Gene: SLC7A9**          Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1**          Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**          Primary hereditary glaucoma (PCG), Gene: LTBP2**          Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**          siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »          Niemann-Pick-C2-Krankheit (NPC), Gene: NPC2**          Mucopolysaccharidosis type IV (MPS4)**          milde Variante (andere MPS müssen vorhanden sein, um Krankheit zu verursachen) / variante légère (d'autres MPS doivent être présents pour provoquer la maladie)</p>
Persian	<p>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*          Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**          siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »          Alpha-mannosidosis (AMD)**</p>



Fédération Féline Helvétique  
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2  
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Peterbald	<p>Cystinuria, Gene: SLC7A9**  Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1**  Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**  Primary hereditary glaucoma (PCG), Gene: LTBP2**  Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**  .....  siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »  Niemann-Pick-C2-Krankheit (NPC), Gene: NPC2**  Mucopolysaccharidosis type IV (MPS4)**  milde Variante (andere MPS müssen vorhanden sein, um Krankheit zu verursachen) / variante légère (d'autres MPS doivent être présents pour provoquer la maladie)</p>
Ragdoll	<p><b>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</b>  <b>Hypertrophic cardiomyopathy (HCM3), Gene: MYBPC3*</b>  .....  siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »  Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**  Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**</p>
Russian Blue	<p><b>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</b>  Congenital hypothyroidism (CH), Gene: TPO**  .....  siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »  Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**</p>
Sacred Birman	<p><b>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</b>  Hypotrichosis and short stature, Gene: FOXN1**  .....  siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »  Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**  Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**</p>
Selkirk Rex (Long-/Shorthair)	<p><b>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</b>  Congenital myasthenic syndrome (CMS), Gene: COLQ**  Cystinuria, Gene: SLC7A9**  .....  siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »  Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**</p>
Siamese	<p>Cystinuria, Gene: SLC7A9**  Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1**  Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**  Primary hereditary glaucoma (PCG), Gene: LTBP2**  Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**  .....  siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »  Niemann-Pick-C2-Krankheit (NPC), Gene: NPC2**  Mucopolysaccharidosis type IV (MPS4)**  milde Variante (andere MPS müssen vorhanden sein, um Krankheit zu verursachen) / variante légère (d'autres MPS doivent être présents pour provoquer la maladie)</p>



Fédération Féline Helvétique  
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2  
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Siberian	<p>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</p> <p>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD2*</p> <p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p>
Singapura	<p>Gangliosidosis GM2, Gene: HEXB**</p> <p>Head Defect, Gene: ALX1**</p> <p>Hypokalemia, Gene: WNK4**</p> <p>Myotonia Congenita, Gene: CLCN1**</p> <p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**</p> <p>Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p> <p>Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**</p>
Snowshoe	<p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Sokoke	<p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Somali	<p>Progressive retinal atrophy (rdy-PRA)*</p> <p>Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**</p> <p>Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p> <p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>
Sphynx	<p>Hypertrophic cardiomyopathy (HCM4)*</p> <p>Congenital myasthenic syndrome (CMS), Gene: COLQ**</p> <p>Cystinuria, Gene: SLC7A9**</p> <p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Fur type Sphynx/Devon Rex, KRT71**</p> <p>Hypokalemia, Gene: WNK4**</p> <p>Muskeldystrophie (DMD)***</p>
Thai	<p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1**</p> <p>Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**</p> <p>Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**</p>
Turkish Angora	<p>Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1*</p> <p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p> <p>Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**</p> <p>Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**</p>
Turkish Van	<p>Acrodermatitis enteropathica (AE), Gene: SLC39A4**</p> <p>.....</p> <p>siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »</p>



Fédération Féline Helvétique  
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2  
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

alle Rassen / toutes les races	<b>Polydactyly*</b> Congenital hypothyroidism (CH), Gene: TPO** Cystinuria, Gene: SLC7A9** FXII-Defizienz (FXII)** Genetic blood grouping MDR1 genetic defect** Mucopolysaccharidosis type VII (MPS7)** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1**
--------------------------------	--

\* autosomal-dominant / autosomal dominant

\*\* autosomal-rezessiv / autosomal récessif

\*\*\* X-chromosomal-rezessiv / récessif lié au chromosome X

Link / Lien:

<https://labogen.com/labogenetics-xxl-katze/>  
<https://labogen.com/fr/labogenetics-xxl-chat/>

Technische Kommission der FFH / Commission technique de FFH 11/2024