

Rassespezifische Generkrankungen

Ferdinand vom rosa Schlössl

Exercise Induced Collaps (EIC)		Träger
Kupferspeicherkrankheit (CT) – schützender Faktor	Geschützt	
Makuläre Hornhautdystopie (MCD)		Träger
Stargardt-Syndrom (STGD)		Träger
Achromatopsie	Frei	
Adipositas	Frei	
Alexander Krankheit	Frei	
Chondrodysplasie (CDPA)	Frei	
Chondrodystrophie (CDDY)	Frei	
Congenitales myasthenes Syndrom	Frei	
Cystinurie Typ IA	Frei	
Degenerative Myelopathie	Frei	
Dyserythropoetische Anämie und Myopathie (DAMS)	Frei	
Hämophilie A	Frei	
Hereditäre Nasal Parakaratose (HNPK)	Frei	
Hyperurikosurie	Frei	
Kupferspeichererkrankung (CT) Risikofaktor	Frei	
Larynxparalyse Typ 3	Frei	
Makrothrombozytopenie Typ A	Frei	
Maligne Hyperthermie (MH)	Frei	
Myotonia congenita	Frei	
Narkolepsie	Frei	
Progressive Retinaatrophie (prcd-PRA)	Frei	
Pyruvatkinase-Defizienz (PK)	Frei	
Von-Willebrand-Erkrankung Typ 1 (vWD1)	Frei	
X-linked Myopathie (XL-MTM)	Frei	
Zwergenwuchs (SD2)	Frei	
Centronukleäre Myopathie (CNM)	Frei	