

## Tests ADN disponibles pour les affections héréditaires des principales races de chiens rencontrées en France

Airedale	FVII, FIX	Esquimau	DM, prcd-PRA, PK
American staffordshire terrier	HU, ataxie cérébelleuse (= NCL)	Fox terrier toy	CHG
Basenji	PK, syndrome de Fanconi	Golden retriever	DM, prcd-PRA, CXMD, ichtyose
Basset hound	BHT, SCID	Grand munsterlander	BHFD, HU
Beagle	PK, FVII, MPSVII, MLS	Irish soft coated wheaten terrier	DM
Bedlington terrier	CT	Jack russell terrier	HU, PLL
Berger allemand	DM, HU, MDR1, MPSVII, RCND	Jagd terrier	PLL
Berger australien	prcd-PRA, CEA/CH, MDR1, HC, Cob Mal, HU	Kerry blue terrier	DM, FXI, vWD
Berger blanc suisse	MDR1	Kuvasz	prcd-PRA
Berger des Shetlands	CEA/CH, DM, MDR1, vWD	Labrador retriever	OSD/RD, prcd-PRA, narcolepsie, cystinurie, CNM, FIX, EIC
Bouledogue français	HC	Landseer	Cystinurie, BHT
Bouvier australien	prcd-PRA	Lévrier écossais	FVII
Bouvier bernois	DM, vWD	Léonberg	Polyneuropathie
Bouvier suisse de l'Entlebuch	prcd-PRA	Lhasa apso	FIX
Border collie	CEA/CH, MA, MDR1, NCL, TNS	Manchester terrier	vWD
Boston terrier	JHC	Mastiff	Dominant-PRA, CMR
Boxer	DM	Montagne des Pyrénées	CMR, DM, GLI
Braque allemand	CD, vWD	Norfolk terrier	Ichthyose
Braque de Weimar	HU	Parson russell terrier	HU, PLL
Briard	CSNB	Petit chien hollandais	vWD
Bullmastiff	Dominant-PRA, CMR	Pinscher allemand	vWD
Bulldog anglais	HU	Pinscher nain	MPSVI, myotonie
Bull terrier	FIX	Retriever de la Nouvelle-Ecosse	prcd
Bull terrier miniature	PLL	Rhodesian ridgeback	DM
Cairn terrier	PK, KD	Samoyède	OSD/RD, XL-PRA, XLHN
Caniche	DM, prcd-PRA, myotonie, vWD	Schipperke	MPSIIB
Caniche nain et toy	prcd-PRA	Schnauzer nain	Type A-PRA, myotonie
Caniche royal	NEwS	Schnauzer géant	FVII, Cob Mal, HU
Carlin	DM	Scottish terrier	vWD
Chesapeake bay retriever	DM, prcd-PRA, EIC	Sealyham terrier	PLL
Chien chinois à crête	prcd-PRA, PLL	Setter anglais	NCL
Chien courant suédois	prcd-PRA	Setter irlandais	rcd1-PRA, CLAD, vWD
Chien d'arrêt frison	vWD	et setter irlandais rouge et blanc	
Chien d'eau espagnol	prcd-PRA	Siberian husky	XL-PRA, GM1
Chien d'eau portugais	prcd-PRA, GM1, JDC	Silky terrier	prcd-PRA
Chien d'élan norvégien	prcd	Sloughi	rcd1-PRA
Chien finnois de Laponie	prcd-PRA	Spinone	Ataxie cérébelleuse
Chihuahua	PK	Spitz	BHT
Clumber spaniel	PDP1	Spitz loup	Hyperparathyroïdie
Cocker spaniel américain	prcd-PRA, PFK	Springer spaniel anglais	CRD-PRA cord-1, PFK, fucosidose
Cocker spaniel anglais	prcd-PRA, FN, PFK	Staffordshire bull terrier	HC, L2HGA
Colley	CEA/CH, MDR1, rcd2-PRA, CCN	Sussex spaniel	PDP1
Coton de tuléar	CMR, vWD, ataxie cérébelleuse	Teckel miniature	CRD-PRA cord-1, PK, narcolepsie, NCL
Curly coated retriever	EIC, GSDIIIA	Terre neuve	Cystinurie
Dalmatien	HU	Terrier tibétain	PLL, NCL
Dobermann	Narcolepsie, vWD	Volpino italiano	PLL
Dogue de Bordeaux	CMR	Welsh corgi cardigan	DM, rcd3-PRA, SCID, MPSVII
Drahthaar	vWD	Welsh corgi pembroke	DM, MPSVII, SCID, vWD
Épagneul nain papillon	vWD	West highland white terrier	KD, PK
		Whippet	PFK
		Whippet à poils longs	CEA/CH, MDR1
		Yorkshire terrier	prcd-PRA

© La Semaine Vétérinaire d'après Marie Abitbol et Philippe Pilorge

## Abréviations des affections

**BHFD** : dysplasie folliculaire des poils noirs - **BHT** : thrombopathie - **CCN** : syndrome du colley gris [neutropénie cyclique] - **CD** : dysplasie des cônes - **CEA/CH** : anomalie de l'œil du colley / dysplasie choroidienne - **CHG** : hypothyroïdie congénitale - **CMR** : rétinopathie multifocale canine - **CNM** : myopathie centronucléaire - **CLAD** : insuffisance d'adhérence des leucocytes - **Cob Mal** : malabsorption de la cobalamine - **CSNB** : cécité nocturne du briard - **CT** : surcharge en cuivre - **CXMD** : dystrophie musculaire liée au chromosome X - **DM** : myélopathie dégénérative - **EIC** : collapsus d'effort - **FVII** : déficience en facteur VII - **FIX** : déficience en facteur IX [hémophilie B] - **FXI** : déficience en facteur XI - **FN** : néphropathie familiale - **GLI** : thrombasthénie de Glanzmann de type I - **GM1** : gangliosidose de type GM1 - **GSDIIIA** : glycogénose de type IIIA - **HC** : cataracte héréditaire - **HU** : hyperuricosurie - **JDC** : myocardiopathie dilatée juvénile - **JHC** : cataracte juvénile héréditaire - **KD** : leucodystrophie [maladie de Krabbe] - **L2HGA** : acidurie L2-hydroxyglutarique - **MA** : acidurie méthylmalonique - **MDR1** : sensibilité médicamenteuse - **MLS** : syndrome de Musladin-Lueke - **MPSIIB** : mucopolysaccharidose de type IIIB - **MPSVI** : mucopolysaccharidose de type VI - **MPSVII** : mucopolysaccharidose de type VII - **NCL** : céroïde-lipofuscinose neurale - **NEwS** : encéphalopathie néonatale avec convulsions - **OSD/RD** : dysplasie oculo-squelettique/dysplasie rétinienne - **PDP1** : déficience en pyruvate déshydrogénase phosphatase 1 - **PFK** : déficience en phosphofructokinase - **PK** : déficience en pyruvate kinase - **PLL** : luxation primaire du cristallin - **PRA** : atrophie progressive de la rétine - **RCND** : dermatofibrose nodulaire et cystadénocarcinome rénal - **SCID** : immunodéficiência sévère combinée - **TNS** : neutropénie cyclique - **vWD** : maladie de von Willebrand - **XLHN** : néphrite héréditaire liée au chromosome X.