



LOOF N° 2023CE.374

KHARN-KA ASTRËA *FI

Race : Somali
Couleur : brown ticked tabby (lièvre)
Code : SOM n
Sexe : Femelle

Date de naissance : 19/09/2022
Pedigree : SK LO 2238862
Id. : 956000015819377
ID.Gen : DNA
Tests : GS = N/b, PKDef = N/N, PRA-rdAc = N/N

Eleveur : Mme Jaana HEIKANEN
VILPUNKATU 2 B 7
02230 ESPOO
FINLANDE

Détenteur : Mme Catherine NIEWIADOMSKI
24 BIS GRANDE RUE
77118 BAZOCHES LES BRAY
FRANCE

Généalogie telle qu'elle apparaîtra sur le pedigree de ses chatons, établie au vu des documents fournis

2e Génération

PÈRE

KHARN-KA UNIQUE CREATION *FI
Somali brown ticked tabby (lièvre)
(SOM n)
SK LO 2135049 - 985113003337649 - 13/10/2021

MÈRE

CH (FIFe)
KHARN-KA QUICKSILVER *FI
Somali brown ticked tabby (lièvre)
(SOM n)
SK LO 2132040 - 991001003827234 - 28/01/2021

3e Génération

KHARN-KA WEEKENDWARRIOR *FI
Abyssin brown ticked tabby (lièvre)
(ABY n)
SK LO 2028292 - 08/02/2020

KHARN-KA CHANEL *FI
Somali brown ticked tabby (lièvre)
(SOM n)
SK LO 1926636 - 10/09/2019

SC - NW WW (FIFe)
KHARN-KA CIARAN MOJAVE *FI
Somali brown ticked tabby (lièvre)
(SOM n)
SK LO 1820857 - 23/03/2018

Ch.
CATZANOVA PIN-UP
Somali brown ticked tabby (lièvre)
(SOM n)
LOOF 2019.43907 - 250268743121635 - 24/08/2019

4e Génération

SC - NW WW (FIFe)
KHARN-KA CIARAN MOJAVE *FI
(SOM n)
SK LO 1820857 - 23/03/2018

IC (FIFe)
KHARN-KA GOD PARTICLE *FI
(ABY a)
SK LO 1819893 - 26/12/2017

SC - DSM DVM JW WW'16 (FIFe)
KHARN-KA YOUR CHOICE *FI
(SOM n)
SRK LO 38758 - 22/05/2011

SC - DVM JW (FIFe)
KHARN-KA LO *FI
(SOM n)
SK LO 1611486 - 24/12/2015

X-FACTOR DI GENS RUBRA *IT
(SOM o)
ANFI LO 124482 - 380260070170264 - 01/10/2014

KHARN-KA INOLA *FI
(SOM n)
SRK LO 1402644 - 03/12/2013

Q. CH. (LOOF)
KHARN-KA WILDEST DREAMS *FI
(SOM n)
SK LO 1613975 - 978101081521306 - 22/07/2016
DNA / PKDef : N/N, PRA-rdAc : N/N - RECOMMANDÉ-2017

CH. (LOOF)
CATZANOVA ODESSA
(SOM n)
LOOF 2018.13887 - 250268732253626 - 04/03/2018
DNA - CONFORME-2019



La Présidente du LOOF, par délégation
Date d'enregistrement : 13/03/2023
Date d'édition : 12/04/2023

CERTIFICAT D'ENREGISTREMENT DE GÉNÉALOGIE

Légende

Identification génétique (Id. Gen.)

DNA : identification génétique réalisée.
DNA comp : filiation compatible avec les deux parents.

Groupe sanguin (GS)*

N/N : chat de groupe A ou AB non porteur de b.
N/b : chat de groupe A ou AB porteur de b.
b/b : chat de groupe B.

Liste des maladies héréditaires dépistables par un test ADN dont le résultat peut faire l'objet d'une inscription sur les documents généalogiques du LOOF (janvier 2022).

ABRÉV.	MALADIE	RACES CONCERNÉES	GÈNE
BHD	Anomalies cranio-faciales du Burmese	Burmese américain, Bombay	ALX1
CMS	Spasticité	Devon Rex, Sphynx	COLQ
GM1	Gangliosidose 1	Havana, Korat, groupe « Siamois », Thaï	GLB1
GM2-K	Gangliosidose 2	Korat	HEXB
GM2-B	Gangliosidose 2	Groupe « Burmese », Tonkinois	HEXB
GSD4	Glycogénose de type 4	Norvégien	GBE1
HCM-MC	Myocardiopathie hypertrophique	Maine Coon	MyBPC3
HCM-R	Myocardiopathie hypertrophique	Ragdoll	MyBPC3
HK	Myopathie hypokaliémique	Groupe « Burmese », Tonkinois	WNK4
NUDE	Nudité	Sacré de Birmanie	FOXN1
PRA-b	Atrophie progressive de la rétine	Bengal	KIF3B
PRA-rdAc	Atrophie progressive de la rétine	Abyssin/Somali, American Curl, Céleste, Chausie, Cornish et Californian Rex, European SH, German Rex, Havana Brown, Lykoï, Munchkin, Ocicat, Savannah, groupe « Siamois », Singapura, Snowshoe, Thaï, Tonkinois	CEP290
PKD	Polykystose rénale	American SH et WH, British, Burmilla, Céleste, Persan/Exotic, Scottish/Highland, Selkirk	PKD1
PKDef	Déficit en pyruvate kynase	Abyssin/Somali, Bengal, Chausie, Céleste, European SH, German Rex, LaPerm, Lykoï, Maine Coon, Mau Egyptien, Munchkin, Norvégien, Savannah, Sibérien, Singapura, Toyger	PKLR
SMA	Atrophie musculaire spinale	Maine Coon	LIX1/LNPEP

Cette liste est évolutive et actualisée sur le site du LOOF.

*Toutes races sauf Angora turc, Bengal, Chausie, European Shorthair, Lykoï, Ragdoll, Savannah, Sibérien, Sphynx, Toyger.

Maladies héréditaires :

N/N : indemne - N/nom du gène : hétérozygote - Nom du gène/nom du gène : homozygote muté.

tfn : inscrit après la mutation, indique que le chat en est indemne par filiation, n précisant le nombre de générations de référence, à condition que toutes les filiations soient certifiées génétiquement (DNA comp.), dans la limite de 4 générations maximum (chats testés visibles sur le pedigree).

Oreilles pliées pour Scottish/Highland, British SH et LH, American SH (Fd=Fold) :

N/N : non Fold (Oreilles non pliées : Straight) - Fd/N : Fold hétérozygote - Fd/Fd : Fold homozygote.

Surdité (D=deafness) :

N/N : entendant bilatéral - I/N : sourd unilatéral gauche - N/r : sourd unilatéral droit - I/r : sourd bilatéral.

Système de qualification des reproducteurs (SQR) :

Niveaux : 1-inscrit (pedigree), 2-conforme, 3-sélectionné, 4-recommandé, 5-élite B, 6-élite A.

Conforme à l'enregistrement dans nos livres et établi sur la base des déclarations reçues.



Pour de plus amples renseignements, veuillez consulter le site du LOOF : www.loof.asso.fr