



LOOF N° 2019CE.280

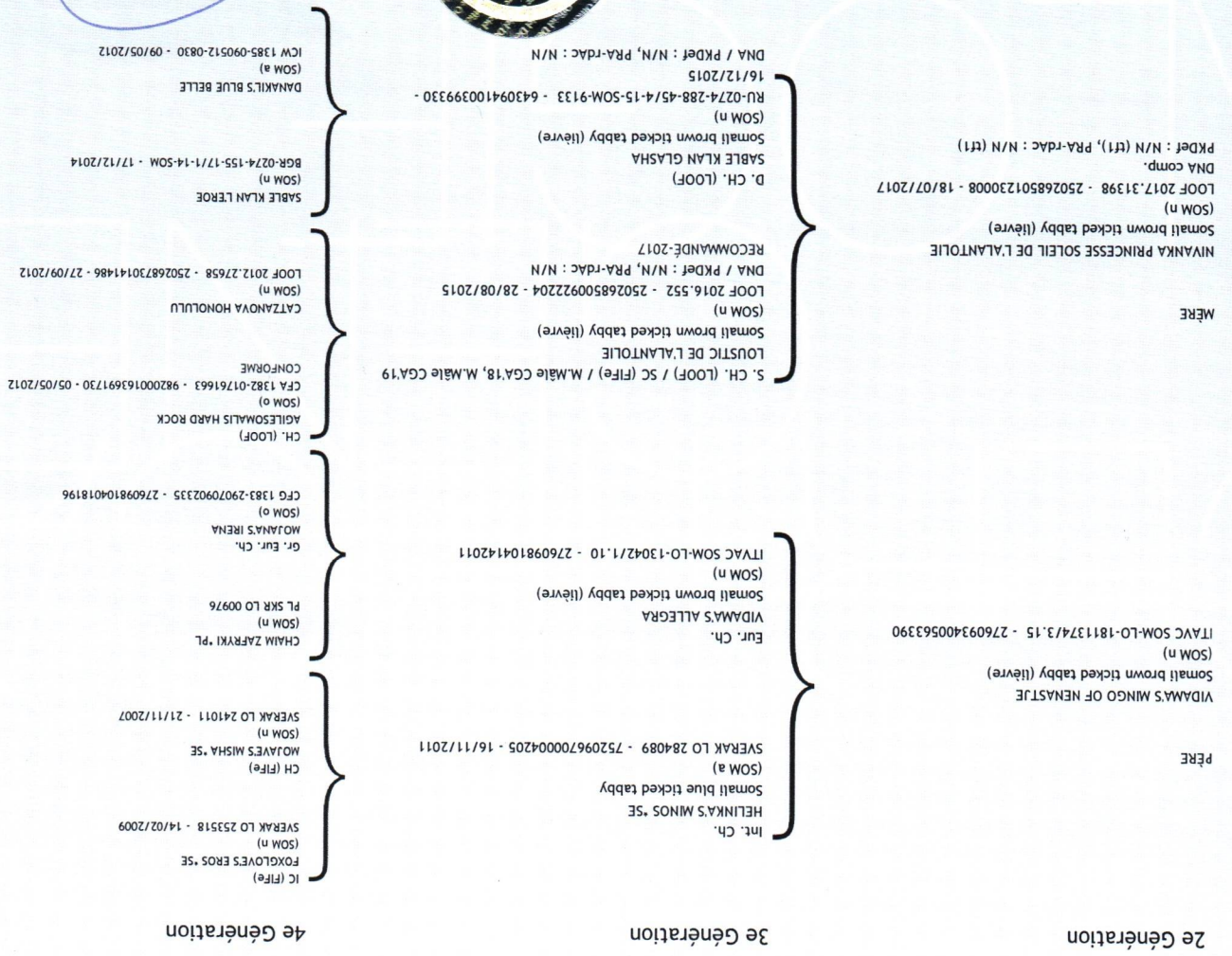
OJOS MISTERIOSOS NYMERIA

Race : Somali
 Couleur : fawn ticked tabby
 Code : SOM p
 Sexe : Femelle
 Date de naissance : 03/09/2018
 Pedigree : NRKV 2018-0829
 Id. : 528210004847964

Éleveur : Mme Georgette BOELE
 FELLINILAN 165
 1325 TW ALMERE
 PAYS-BAS

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

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



Le Président du LOOF, par délégation
 Date d'enregistrement : 20/02/2019
 Date d'édition : 01/04/2019

DE GÉNÉALOGIE



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 déposables par un test ADN dont le résultat peut faire l'objet d'une inscription sur les documents généalogiques du LOOF (janvier 2018).

ABRÉV.	MALADIE	RACES CONCERNÉES	GÈNE
BHD	Anomalies crânio-faciales du Burmese	Burmese américain, Bombay	ALX1
CMS	Spasticité	Devon Rex, Sphynx	COLQ
GM1	Gangliosidose 1	Havana Brown, Korat, groupe « Siamois », Thai	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-rdc	Atrophie progressive de la rétine	Abyssin/Somali, American Curl, Chausie, Cornish et Californian Rex, German Rex, Havana Brown, Munchkin, Ocicat, Savannah, groupe « Siamois », Singapour, Snowshoe, Thai, Tonkinois	CEP290
PKD	Polykystose rénale	British, Burmilla, Persan/Exotic, Scottish/Highland, Selkirk	PKD1
PKDef	Déficit en pyruvate kinasase	Abyssin/Somali, Bengal, Chausie, LaPerm, Maine Coon, Mau Égyptien, Norvégien, Savannah, Sibérien, Singapour, 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, Lykoi, Ragdoll, Savannah, Sibérien, Sphynx et Toyger.

Maladies héréditaires :

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

f/n : 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 génétiquement (DNA comp.), dans la limite de 4 générations maximum (chats testés visibles sur le pedigree).

Surdité (D=deafness) :

N/N : entendant bilatéral - l/N : sourd unilatéral gauche - N/r : sourd unilatéral droit - l/r : sourd bilatéral

Système de qualification des reproducteurs (SQR) :

Niveaux : 1-inscrit (pedigre), 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.

