



CERTIFICAT D'ENREGISTREMENT DE GÉNÉALOGIE

LOOF N° 2024CE.525

VERONIKA STYLE YUSTAS

Race : Maine Coon
Couleur : red silver shaded
Code : MCO ds 11
Sexe : Mâle

Date de naissance : 06/09/2022
Pedigree : RU 0300-6908/2022/MCO-LO
Id. : 643094800118410

Eleveur : Mme Veronika KRAVTSOVA
OSVEYSRAYA 2A
223053 MINSK
BELARUS

Détenteur : Mme Charlotte HAMEL
1 LE MESNIL
77890 BEAUMONT DU GATINAIS
FRANCE

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

2e Génération

3e Génération

4e Génération

PÈRE

IOREK MAGNETO
Maine Coon black chinchilla
(MCO ns 12)
CGP 15118 21062021

Ch.
SOCRATES VON PALÛT OF IOREK
Maine Coon black silver shaded
(MCO ns 11)
CGP 14258 24042018

THE DRAPERY FALLS JUMA OF IOREK *IT
Maine Coon black silver blotched tabby
(MCO ns 22)
CGP 14066 1516219 - 15/06/2019

MÈRE

VERONIKA STYLE KLEOPATRA
Maine Coon black tortie silver blotched tabby
(MCO fs 22)
RU-0281/160121/121-LO-MCO

LARKISTAFF NIKE
Maine Coon red silver blotched tabby
(MCO ds 22)
WCF RU 0184-32490-19

PRIMA DONNA ALEAND *RU
Maine Coon black silver blotched tabby
(MCO ns 22)
RU-0247-05.2019-119-LO

ALWARO ZACCO *PL
(MCO ns 11)
C4U MC180816 003 - 968000010628338 - 18/08/2016

Ch.
MAJA DE RED LAND
(MCO fs 23)
LOOF 2016.34132 - 250269606769435 - 09/09/2016

COBERLANDCOON ASLAN
(MCO n 22)
LO.FIAF 22419

THE DRAPERY FALLS HYDRA *IT
(MCO ns 22)
LR.FIAF 2239

Int. Ch.
WILDBEAUTYCOON'S KOROL
(MCO ds 22)
IPR-1/17/00713

Gr. Int. Ch.
JADE STEFANIA NORDLAND *RU
(MCO fs 22)
PK.MCO/2716/18

Int. Ch.
WILDBEAUTYCOON'S LYONHART
(MCO ns)
IPR-1/16/00103

Int. Ch.
WILDBEAUTYCOON'S SANDRA
(MCO ns 25)
IPR-1/16/00407



Signature of the President

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.

tfr : 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