

Heilige Birmaan (SBI)

Rasfiches vs 27/10/2024



Andere benamingen

/

Bijzondere verzorgingsvereisten

De Heilige Birmaan heeft een lange vacht met weinig ondervacht. Dat maakt dat de vacht niet snel gaat vervilten.

Om klitten te voorkomen is **één tot twee keer per week** verzorging nodig in de vorm van kammen of borstelen, maar ook **regelmatig wassen**. Hoe vaak een de kat in bad moet, is zeer individueel en hangt vooral af van de kwaliteit van de vacht van de kat, maar ook van de vraag of hij in een verharingsperiode zit. Normaal gesproken is het voldoende om de kat om de maand of twee te wassen, maar als de kat verhaart, is het gemakkelijker om hem vaker te wassen.

Gekende aandoeningen binnen het ras

- **Congenitale Hypotrichose met korte levensverwachting (CHSLE)**

Een weinig voorkomende erfelijke aandoening, waarbij kittens haarloos worden geboren met een verzwakt immuunsysteem. Dit leidt tot infecties van de luchtwegen, spijsverteringsstelsel en huid. De kittens worden zelden ouder dan 8 maanden.

Toegestane kruisingen

- **Crossbreeding**

Deze kruisingen worden enkel toegestaan indien er een grote meerwaarde kan gerealiseerd worden inzake inteeltpercentage of erfelijke aandoeningen. Elke uitkruising dient te worden geregistreerd als een niet erkend langhaar met als doelras Heilige Birmaan (XLH (SBI)).

Prestatieonderzoeken en Fokadviezen

Aangezien er geen bijzonder vaak voorkomende aandoeningen gekend zijn binnen het ras, zijn er geen ras specifieke prestatieonderzoeken verplicht. Omdat CHSLE een recessieve aandoening is die heel gemakkelijk kan voorkomen worden door te testen, is deze test wel aanbevolen (niet verplicht owv een lage prevalentie)

Wanneer beide ouders van een fokdier aan de hand van DNA vrij getest zijn voor een aandoening en via ouderschapsverificatie is aangetoond dat ze de ouders zijn, hoeft het fokdier niet opnieuw te worden getest, maar mag uitgegaan worden dat het fokdier eveneens vrij is van de desbetreffende afwijking.

Aandoening	Aanbeveling	Screeningsmethode	Leeftijd	Frequentie
Congenitale hypotrichose met korte levensverwachting (CHSLE)	Aanbevolen	DNA-test FOXN1:c.1030_1033del	Voor de 1 ^{ste} dekking	Eénmalig

Fokadvies CHSLE :

Deze aandoening is Autosomaal recessief. Aangezien lijders zelden ouder worden dan 8 maanden, zullen zij slecht heel onwaarschijnlijk in de fok verschijnen. Indien een lijder in de fok gebruikt wordt, dient het welzijn van het dier te zijn gegarandeerd (het mag met andere woorden geen symptomen vertonen)

Mogelijke resultaten van de screening:

- Vrij: 2 normale genkopijen. Het dier is vrij van de aandoening
- Drager: 1 normale en 1 aangetaste genkopij. Het dier vertoont geen symptomen, maar heeft 50% kans de aandoening door te geven aan nakomelingen
- Lijder: 2 aangetaste genkopijen – het dier is lijder en zal symptomen ontwikkelen.

Mogelijke adviezen:

Aangezien we deze test beschouwen als een aanbevolen test, leggen we geen fokverbod op bij ontbreken van een resultaat

- **Positief advies (groen):** geschikte paring volgens de test
- **Voorwaardelijk positief (geel)** Aandacht vereist – opvolging aanbevolen
- **Fokverbod (rood):** Geen geschikte paring op basis van deze test.

Poes \ Kater				
	Vrij	Drager	Lijder	Geen resultaat
Vrij				
Drager				
Lijder				
Geen resultaat				

Inteeltpercentage

Geen aanvullingen op de algemene richtlijnen

Globaal Fokadvies

In aanvulling op het algemeen geldend Fokadvies is een DNA-test aanbevolen op CHSLE. Wanneer deze ontegensprekelijk aantoont dat het dragers of lijders betreft, is er een fokverbod van toepassing op basis van hierboven vermeld fokadvies CHSLE

Onze website:

<http://www.felisbelgica.be/>

Onze Facebook pagina:

<https://www.facebook.com/Felis-Belgica-255959984470978/>

Onze Instagram pagina:

<https://instagram.com/felisbelgica>

