

Manx & Cymric (MAN & CYM)

Rasfiches vs 27/10/2024



Andere benamingen

Manx en **Cymric** zijn zusterrassen die dezelfde standaard delen, behalve de vachtlengte.

Rumpy: een staartloze Manx / Cymric

Rumpy Riser: een Manx waarbij het sacrale bot zorgt voor een kleine stulp thv de staart, maar de kat lijkt nog steeds staartloos

Stumpy: een Manx / Cymric met een korte staart van maximaal 3 cm

Longie: een Manx / Cymric met een normale staart

Bijzondere verzorgingsvereisten

De Max en Cymric hebben een vacht die heel nauw aansluit bij de Brit, maar de vacht is iets meer gesloten, wat een gewatteerd gevoel oplevert. Meermaals per week met de nodige regelmaat kammen (met grofgetande kam) is essentieel om vervilting te voorkomen. De vacht gaat wel minder snel vervilt als een Brits Korthaar. Eens de vacht vervilt is, is een professioneel kattentrimmer of dierenarts te raadplegen.

Regelmatig wassen of gebruik van niet-geparfumeerd talkpoeder zal klitten tegengaan. 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

- **Manx-gen of Manx-syndroom**

Het Manx-gen is een mutatie (M) die de staartloosheid of kortere staart veroorzaakt. Dit gen wordt bestempeld als een lethaal gen, omdat bij homozygoot voorkomen, de foetus tijdens het eerste stadium al afsterft. Hierbij ontstaat geen lijden, want een homozygote Manx ontwikkeld niet in de baarmoeder. Elke Manx is heterozygoot voor het gen. Dit wordt hier enkel vermeld om te benadrukken dat dit gen op zich geen probleem geeft naar gezondheid van de katten zelf, noch van eventuele kittens binnen een fokprogramma.

- **Spina Bifida**

Spina Bifida kan voorkomen in elk ras, maar vaak wordt de Manx gelinkt aan deze afwijking (vervorming van de ruggegraat met ernstige gevolgen, zoals o.a. verlamming, pijn, incontinentie, etc). Daarover hebben wij echter geen cijfers en de enige gekende problemen met Manxen die lijden aan Spina Bifida, dateren uit de jaren '90. De oorzaken van Spina Bifida kunnen genetisch zijn, hoewel we nog niet weten hoe dit vererft, maar kunnen ook veroorzaakt worden door omgevingsfactoren (blootstelling aan chemicaliën) tijdens de zwangerschap. Er is van de Manxen, geboren in België, geen enkele indicatie sinds de jaren '90 dat er effectief een grotere prevalentie zou zijn van spina bifida in de Manx dan in andere rassen. Gelet op de natuurlijke evolutie van de Manx, de lange geschiedenis van het ras zonder melding van deze problematiek en het ontbreken van wetenschappelijke informatie hieromtrent worden hiervoor geen bijkomende maatregelen opgelegd.

- **HCM (Hypertrofische cardiomyopathie)**

Een progressieve hartaandoening die voorkomt bij veel kattenrassen, maar gelet het verwantschap met de Brits Kort- en Langhaar is het binnen de Manx en Cymric toch wel een belangrijk aandachtspunt.

Toegestane kruisingen

- **Manx / Cymric**

De Manx en Cymric zijn **zusterassen** en delen dezelfde standaard, op de vachtlengte na. Vrij uitkruisen is steeds mogelijk. Er is geen bijkomende toestemming vereist.

Manx / Cymric mag niet gebruikt worden voor uitkruisingen ter ontwikkeling van een ander ras.

- **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 Cymric (XLH (CYM)) of niet erkend korthaar met als doelras Manx (XSH (MAN)).

Prestatieonderzoeken en Fokadviezen

Bovenop de voor elk ras van toepassing zijnde onderzoeken en fokadviezen, zijn specifiek voor de Manx / Cymric onderstaande testen opgenomen **met als doel de gekende (erfelijke) aandoeningen maximaal te reduceren, zonder problemen te veroorzaken ten gevolge van een beperking van de genenpool.**

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
Hypertrofische cardiomyopathie (HCM)	Verplicht	Echocardiografie	Vanaf 12 maanden	Elke 2 jaar

Fokadvies HCM :

HCM is een progressieve hartaandoening die veroorzaakt kan worden door verschillende factoren. Om deze reden is het volledig uitsluiten van dergelijke complexe aandoening niet haalbaar. Het doel van deze test is evenwel het risico maximaal te beperken. Aangezien HCM progressief evolueert, zijn fokdieren 2-jaarlijks te screenen via echocardiografie, waarbij de diagnose op HCM pas wordt gesteld na 2 opeenvolgende abnormale onderzoeken

Mogelijke resultaten van de screening:

- Normaal: Er zijn geen tekenen van HCM zichtbaar
- Verdacht: Er zijn tekenen zichtbaar die mogelijks wijzen op HCM. Het fokdier is na 1 jaar opnieuw te screenen
- Aangetast: Er zijn duidelijke tekenen van HCM zichtbaar

Mogelijke adviezen:

- **Positief advies (groen):** geschikte paring volgens de test
- **Voorwaardelijk positief (geel)** Aandacht vereist – opvolging sterk aanbevolen
- **Voorwaardelijk positief (oranje):** geen ideale paring, enkel toegestaan indien de genetische diversiteit van het ras dit vereist
- **Fokverbod (rood):** Geen geschikte paring op basis van deze test.

Poes \ Kater	Kater			
	Normaal	Verdacht	Aangetast	Geen resultaat
Normaal				
Verdacht				
Aangetast				
Geen resultaat				

Inteeltpercentage

Geen aanvullingen op de algemene richtlijnen

Globaal Fokadvies

Geen aanvullingen op algemeen geldend fokadvies

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



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

Onze Instagram pagina:
<https://instagram.com/felisbelgica>

