

Så här arbetar SNRF för katternas hälsa

Föreningen stödjer sina uppfödare i arbetet med att ge katter en god hälsa. Detta genom information om olika genetiska sjukdomar eller sjukdomar som misstänks vara genetiska. För vissa sjukdomar genom att kräva in intyg på de blivande föräldrarnas status visavi sjukdomen i fråga. För andra sjukdomar genom att rekommendera undersökning och insändning av resultat eller att uppfödaren hänvisar och/eller hänvisas till databaser online där resultaten i fråga redovisas offentligt i det som kallas "Hälsoprogram".

A/ För följande krävs att intyg sänds in till stambokföringen innan avkomma kan registreras

- 1/ Veterinärintyg om frihet från navelbråck (gäller både hanar och honor och alla raser)
- 2/ Veterinärintyg om normal testikelstatus (gäller hanar och alla raser)
- 3/ Veterinärintyg om normal hörsel på båda öronen, endast BAER-undersökning accepteras (gäller helvita katter oavsett ras) – parning helvit katt x helvit katt är inte tillåtet
- 4/ Laboratorierapport för gentest om frihet från scottish foldgenen för framåtvikta öron (gäller normalörade katter med scottish fold i härstamningen och oavsett ras – scottish foldbesläktade katter med framåtvikta öron har avelsförbud)

B/ För följande rekommenderar SNRF att katterna ingår i hälsoprogram vars resultat är offentliga

- 1/ HCM (hypertrofisk kardiomyopati)– gäller framförallt raser där HCM förekommer (listan kan dessvärre göras lång, se de officiella hälsoprogrammen)

Att tänka på: För några HCM-mutationer finns det gentester, men även om katten i fråga testas negativt för någon av dessa utesluter det inte att katten kan ha en annan form av HCM-mutation. Även om en katt testas positivt via gentest innebär det inte heller att katten per automatik drabbas.

- 2/ HD (höftledsdysplasi) – gäller framförallt raser där HD förekommer, se de officiella hälsoprogrammen
- 3/ PL (patella luxation) – gäller framförallt raser där PL förekommer, se de officiella hälsoprogrammen
- 4/ PKD (njurcystor) – det finns visserligen säker gentest för den mutation som påvisats hos PER och raser med PER i härstamningen, men det finns fler mutationer, se de officiella hälsoprogrammen

C/ För följande krävs – enligt årsmötesbeslut - att avelsdjuren är gentestade – uppfödaren ska antingen skicka in laboratorierapporten eller kunna hänvisa till resultat infört i onlinedatabas

- 1/ PRA, mutationen Rdy – gäller ABY, SOM, antalet raser som berörs kan komma att utökas
Endast en tillåten parning: Fri x fri – eftersom sjukdomsanlaget är dominant
- 2/ PRA, mutationen rdAc – gäller SIA, OSH, BAL, OLH, SYS, SYL, PBD, DSX, ABY, SOM, OCI
antalet raser som berörs kan komma att utökas
Endast två tillåtna parningar: Fri x fri / Fri x bärare – eftersom anlaget är recessivt

Listan kan komma att utökas om/när andra genetiska sjukdomar påvisas hos katter vars avkomma kan komma att registreras i SNRF och det finns en gentest som lämnar klart besked om katten har sjukdomsgenen eller ej.

D/ Resultat enligt A, B, C, noteras även i stambokföringens databas.

Ytterligare åtgärder för uppfödare – med anledning av resultat enligt A, B, C – beslutas av stambokföraren och SNRFs styrelse efter samråd med berörd/berörda uppfödare

SNRFs arbete för en god hälsa hos katter är grundat på och följer SJVs (Statens Jordbruksverk) föreskrift SJVFS 2020:8 Saknr L 102, i synnerhet §3 i sjätte kapitlet (sid 15 i dokumentet)

Länk till ovanstående SJV-dokument på SNRFs hemsida [SJVFS 2020:8 Saknr L 102](#)

Mer information finns på SNRFs hemsida under rubrik "Genetiska sjukdomar"