

# TOTAL LOVE AU CLAIR DE LOIRE

Race / Breed : Persan  
Couleur / Colour : blanc vx impairs

Code : PER w 63

Né le / DoB : 30/07/2022  
Sexe / Sex : Mâle

N° : LOOF 2023.3050  
Id : 25026959078668

## Parents

PÈRE / SIRE  
SHOOTER DU NID DE CHADORE  
Exotic Shorthair seal tabby point (EXO n 21 33)  
LOOF 2022.11643 - 250269590603389 - 02/06/2021

## 2e Génération

BLUE VELVET SKY DONATELLO 'TT'  
Exotic Shorthair red tabby point (EXO d 21 33)  
ENFI LO 5383 - 380260160019497 - 15/04/2019

RIZ-AU-LAIT DE MAISON-TRICORNE  
Persan seal tortie point (PER f 33)  
LOOF 2020.29689 - 250268732658915 - 11/05/2020

ARCOBALENO GRINGO 'TT'  
Exotic Shorthair blanc vx or (EXO w 62)  
ENFI REG LO 1336 - 380260002908209 - 20/04/2017  
DNA

NIKITA DU NID DE CHADORE  
Exotic Shorthair black tortie (EXO f)  
LOOF 2017.32474 - 250269802685633 - 03/08/2017

Portée : 1 mâle PER w 63

Chatterie / Cattery  
Eleveur / Breeder  
AU CLAIR DE LOIRE  
Clarissa SKOPEK  
46 RUE DE DHUY  
45170 CROTTES EN PITHIVERAIS

## 3e Génération

BENOMA ZIDANE OF BLUE-VELVET  
Persan red tabby point (PER d 21 33)  
ENFI REG LO 1858 - 276098007194431

BLUE VELVET SKY CHEEYENNE  
Exotic Shorthair red point (EXO d 33)  
ENFI LO 4886 - 380260070166316

BLUE VELVET SKY CINEMA 'TT'  
Persan seal point (PER n 33)  
ENFI LO 3621 - 380260140120383 - 30/08/2018

POPPÉE DE MAISON-TRICORNE  
Persan seal tortie point (PER f 33)  
LOOF 2019.17952 - 250268732303432 - 25/03/2019

CH (CFA)  
ARCOBALENO DALI  
Exotic Shorthair brown spotted tabby (EXO n 24)  
CFA 77445-02046519 - 380260002409642 - 12/10/2014

GC - RW (CFA)  
ARCOBALENO DAISY  
Persan blanc vx impairs (PER w 63)  
CFA 0105-02029931 - 26/05/2014

MARADAN ESTEBAN  
Exotic Shorthair brown blotched tabby (EXO n 22)  
CFA 7744-02067024 - 981098106025861 - 17/08/2014

MISS SALSA DU NID DE CHADORE  
Exotic Shorthair red silver mackerel tabby (EXO ds 23)  
LOOF 2016.14946 - 250269811322133 - 17/04/2016

## 4e Génération

CH (CFA) SANDYPAWS BIG BANG THEORY  
(PER n 21 33) CFA 3252-01758955

VISTORIA SCANDAL LOOK OF BENOMA  
(PER d 21 33) CFA 3261-02026980

BLUE VELVET SKY CHEESECAKE  
(EXO e 33) CFA 7696-02601948

BLUE VELVET SKY ANNABELLE  
(PER f 33) CFA 3293-02060211

BENOMA ZIDANE OF BLUE-VELVET  
(PER d 21 33) ENFI REG LO 1858

BLUE VELVET SKY BARBIE  
(PER f) ENFI REG LO 886

GR. CH. INT. (LOOF) / GIC (FIFA) THIERINGEN'S STAR DREAMER  
(PER a 21 33) CFA 3256-0204096  
DNA / PKD : N/N

BLUE VELVET SKY CRAZY LIFE 'TT'  
(EXO d 33) ENFI LO 7427  
DNA / PKD : N/N

ARCOBALENO CALYPSO  
(EXO n 22) CFA 7744-0782708

MADENITALLY PIKACHU  
(PER n) CFA 0055-0172927

DIVINATION PETER PAN OF ARCOBALENO  
(PER w 62) CFA 0102-01686405

ARCOBALENO AMANDA  
(PER f) CFA 0147-02023246

GC - RW (CFA) MARADAN BANDOLERO  
(EXO n 22) CFA 7744-0744204

MARADAN DORA  
(EXO n) CFA 7709-02064613

D. CH. (LOOF) NEW EXOTICAT'S FABULOUS  
(EXO d 24 09) LOOF 2011.484  
DNA / GS : N/S, PKD : N/N - N3-2018

JOLIE NANA DU NID DE CHADORE  
(PER f 11 09 62) LOOF 2014.29703  
DNA



La Présidente du LOOF, par délégation  
Date d'enregistrement : 19/01/2023  
Date d'édition : 06/03/2023

**Identification génétique (Id. Gen.)**  
**DNA** : identification génétique réalisée.  
**DNA comp** : filiation compatible avec les deux parents.

**Groupe sanguin (GS)\***  
**NN** : 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 déstabilisables par un test ADN dont le résultat peut faire l'objet d'une inscription sur les documents généalogiques du LOOF (janvier 2022).

| ABRÉV.   | MALADIE                              | PAGES 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 », 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-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, Lykoi, Munchkin, Ocicat, Savannah, groupe « Siamois », Singapura, Snowshoe, Thai, Tonkinois | CEP290     |
| PKD      | Polykystose rénale                   | American SH et WH, British, Burmilla, Céleste, Persan/Exotic, Scottish/Highland, Selkirk                                                                                                                        | PKD1       |
| PKDef    | Déficit en pyruvate kinase           | Abyssin/Somali, Bengal, Céleste, Chausie, European SH, German Rex, LaPerm, Lykoi, Maine Coon, Mau Égyptien, 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, Lykoi, Ragdoll, Savannah, Sibérien, Sphynx, Toyger.

**Maladies héréditaires :**

**N/N** : indenne - **N/nom du gène** : hétérozygote - **Nom du gène/nom du gène** : homozygote muté.  
**tn** : inscrit après la mutation, indique que le chat en est indenne 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 - **LN** : sourd unilatéral gauche - **N/R** : sourd unilatéral droit - **LR** : sourd bilatéral.

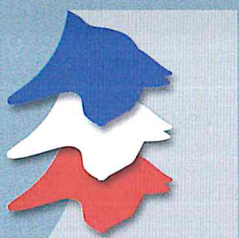
**Système de qualification des reproducteurs (SQR) :**

**Niveaux** : 1-inscrit (pedigree), 2-conforme, 3-sélectionné, 4-recommandé, 5-élite B, 6-élite A.

Pour de plus amples renseignements, veuillez consulter le site du LOOF : [www.loof.asso.fr](http://www.loof.asso.fr)

Conforme à l'enregistrement dans nos livres et établi sur la base des déclarations reçues.

LOOF - SIRET : 410 757 025 00037 APE 9499Z - PED / V12 Décembre 2022



LOOF  
Livres Officiels des Origines Félines

# Pedigreee

**Livre Officiel des Origines Félines**

1 rue du Pré St Gervais 93697 Pantin Cedex  
01 41 71 03 35

Association agréée par le Ministère de l'Agriculture  
(Arrêté du 1<sup>er</sup> août 2006 portant agrément de la fédération  
pour la gestion du livre officiel des origines félines)