



Fédération Féline Helvétique
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Obligatorische Gentests / Tests génétiques obligatoires (FIFe)

Rasse / race	obligatorische Gentests / Tests génétiques obligatoires (FIFe)
Balinese	Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**
Bombay	Head Defect, Gene: ALX1**
Burmese	Gangliosidosis GM2, Gene: HEXB**
Devon Rex (ab / à partir du 1.1.2026)	Congenitales myasthenes Syndrom (CMS), Gene: COLQ**
Korat	Gangliosidosis GM2, Gene: HEXB**
Maine Coon (ab / à partir du 1.1.2026)	Blauäugigkeit / Blue eyes, PAX3* (bei blauäugigen Katzen oder Elterntieren, die blauäugige Kitten hervorbringen / pour les chats aux yeux bleus ou les parents qui ont donné naissance à des chatons aux yeux bleus EMS Codes 61 & 63)
Norwegian Forest Cat	Glycogen storage disease Typ IV (GSD4), Gene: GBE1**
Oriental Long-/Shorthair	Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**
Peterbald	Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**
Siamese	Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**

* autosomal-dominant / autosomal dominant

** autosomal-rezessiv / autosomal récessif

*** X-chromosomal-rezessiv / récessif lié au chromosome X

Link / Lien:

<https://labogen.com/labogenetics-xxl-katze/>
<https://labogen.com/fr/labogenetics-xxl-chat/>

Technische Kommission der FFH / Commission technique de FFH 06/2025



Fédération Feline Helvétique
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

**Empfohlene rassespezifische Gentests /
Tests génétiques spécifiques à la race recommandés**

Rasse / race	Rassespezifische Gentests / Tests génétiques spécifiques à la race
Abyssinian	Progressive retinal atrophy (rdy-PRA)* Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA)** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
American Curl (Long-/Shorthair)	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**
Balinese	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1** Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB**
Bengal	Progressive retinal atrophy (b-PRA), Gene: KIF3B** Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1** Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**
Bombay	Gangliosidosis GM2, Gene: HEXB** Hypokalemia, Gene: WNK4** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**
British Long-/Shorthair	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* Autoimmune lymphoproliferative syndrome, Gene: FASLG** Skeletale Dysplasie (SD), Gene: LTBP3** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**
Burmese	Head Defect, Gene: ALX1** Hypokalemia, Gene: WNK4** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**
Burmilla	Gangliosidosis GM2, Gene: HEXB** Head Defect, Gene: ALX1** Hypokalemia, Gene: WNK4** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**



Fédération Féline Helvétique
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Chartreux	Polycystic kidney disease (PKD) , Gene: PKD1* siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**
Cornish Rex	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Hypokalemia, Gene: WNK4** Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**
Cymric	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Devon Rex	Cystinuria, Gene: SLC7A9**, Congenitales myasthenes Syndrom (CMS), Gene: COLQ** (obligatorisch ab / obligatoire à partir du 1.1.2026) siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Fur type Sphynx/Devon Rex, KRT71** Hypokalemia, Gene: WNK4** Muskeldystrophie (DMD)***
Don Sphynx	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Egyptian Mau	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**
European	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**
Exotic	Polycystic kidney disease (PKD) , Gene: PKD1* siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Alpha-mannosidosis (AMD)** Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**
German Rex	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Japanese Bobtail Shorthair	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Korat	Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Kurilian Bobtail Long-/Shorthair	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
LaPerm (Long-/Shorthair)	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**
Lykoi	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »



Fédération Feline Helvétique
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Maine Coon	Hypertrophic cardiomyopathy (HCM1), Gene: MYBPC3* Blauäugigkeit / Blue eyes, PAX3* (EMS Codes 61 & 63) (bei blauäugigen Katzen oder Elterntieren, die blauäugige Kitten hervorbringen > obligatorisch ab 1.1.2026 / pour les chats aux yeux bleus ou les parents qui ont donné naissance à des chatons aux yeux bleus > obligatoire à partir du 1.1.2026) Cystinuria, Gene: SLC7A9** FXI deficiency, Gene: F11** Spinal muscular atrophy (SMA), Gene: LIX1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** Muskeldystrophie (DMD)*** Myotubuläre Myopathie, Gene: MTM1***
Manx	 siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Neva Masquerade	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD2* siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**
Norwegian Forest Cat	 siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**
Ocicat	Progressive retinal atrophy (rdy-PRA)* siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**
Oriental Long-/Shorthair	Cystinuria, Gene: SLC7A9** Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1** Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB** Primary hereditary glaucoma (PCG), Gene: LTBP2** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Niemann-Pick-C2-Krankheit (NPC), Gene: NPC2** Mucopolysaccharidosis type IV (MPS4)** milde Variante (andere MPS müssen vorhanden sein, um Krankheit zu verursachen) / variante légère (d'autres MPS doivent être présents pour provoquer la maladie)
Persian	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Alpha-mannosidosis (AMD)**



Fédération Féline Helvétique
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Peterbald	Cystinuria, Gene: SLC7A9** Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1** Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB** Primary hereditary glaucoma (PCG), Gene: LTBP2** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Niemann-Pick-C2-Krankheit (NPC), Gene: NPC2** Mucopolysaccharidosis type IV (MPS4)** milde Variante (andere MPS müssen vorhanden sein, um Krankheit zu verursachen) / variante légère (d'autres MPS doivent être présents pour provoquer la maladie)
Ragdoll	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* Hypertrophic cardiomyopathy (HCM3), Gene: MYBPC3* siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB** Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**
Russian Blue	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* Congenital hypothyroidism (CH), Gene: TPO** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**
Sacred Birman	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* Hypotrichosis and short stature, Gene: FOXN1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB** Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**
Selkirk Rex (Long-/Shorthair)	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* Congenital myasthenic syndrome (CMS), Gene: COLQ** Cystinuria, Gene: SLC7A9** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1**
Siamese	Cystinuria, Gene: SLC7A9** Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1** Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB** Primary hereditary glaucoma (PCG), Gene: LTBP2** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Niemann-Pick-C2-Krankheit (NPC), Gene: NPC2** Mucopolysaccharidosis type IV (MPS4)** milde Variante (andere MPS müssen vorhanden sein, um Krankheit zu verursachen) / variante légère (d'autres MPS doivent être présents pour provoquer la maladie)



Fédération Feline Helvétique
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Siberian	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD2* siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**
Singapura	Gangliosidosis GM2, Gene: HEXB** Head Defect, Gene: ALX1** Hypokalemia, Gene: WNK4** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** Ehlers-Danlos Syndrom (EDS), Gene: COL5A1**
Snowshoe	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Sokoke	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Somali	Progressive retinal atrophy (rdy-PRA)* Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »
Sphynx	Hypertrophic cardiomyopathy (HCM4)* Congenital myasthenic syndrome (CMS), Gene: COLQ** Cystinuria, Gene: SLC7A9** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Fur type Sphynx/Devon Rex, KRT71** Hypokalemia, Gene: WNK4** Muskeldystrophie (DMD)***
Thai	siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Gangliosidosis GM1, Gene: GLB1** Mucopolysaccharidosis type VI (MPS6), Gene: ARSB** Progressive retinal atrophy (rdAc-PRA), Gene: CEP290**
Turkish Angora	Polycystic kidney disease (PKD), Gene: PKD1* siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races » Progressive retinal atrophy (pd-PRA), Gene: AIPL1** Pyruvate kinase deficiency (PK-Defizienz), Gene: PKLR**
Turkish Van	Acrodermatitis enteropathica (AE), Gene: SLC39A4** siehe "alle Rassen" / voir « toutes les races »



Fédération Féline Helvétique
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

alle Rassen / toutes les races	Polydactyly* Congenital hypothyroidism (CH), Gene: TPO** Cystinuria, Gene: SLC7A9** FXII-Defizienz (FXII)** Genetic blood grouping MDR1 genetic defect** Mucopolysaccharidosis type VII (MPS7)** Myotonia Congenita, Gene: CLCN1**
--------------------------------	--

* autosomal-dominant / autosomal dominant

** autosomal-rezessiv / autosomal récessif

*** X-chromosomal-rezessiv / récessif lié au chromosome X

Link / Lien:

<https://labogen.com/labogenetics-xxl-katze/>
<https://labogen.com/fr/labogenetics-xxl-chat/>

Technische Kommission der FFH / Commission technique de FFH 06/2025



Gesundheitsuntersuchungen / Examens médicaux

Gesundheitsuntersuchung / Examens médicaux	Bemerkung / Rasse
BAER (brainstem auditory evoked response) Gehöruntersuchung / BAER (brainstem auditory evoked response) examen de la surdité	Es ist nicht erlaubt mit tauben Katzen zu züchten (→ § 3.6 FIFe Zucht- & Registrierungsregeln). L'élevage avec des chats sourds n'est pas permit (→ § 3.6 Règlement de la FIFe concernant l'élevage & l'enregistrement). *obligatorisch / obligatoire
Elektrokardiogramm oder Ultraschall-Untersuchung für Herzfehler / Électrocardiogramme ou examen ultrasonique pour cardiopathie	BLH/BSH, EXO/PER, MCO, NFO, RAG, SPH, SRL/SRS
Tests auf Felines Immundefizienz-Virus (FIV) und Felines Leukämie-Virus (FeLV) / Dépistage du virus de l'immunodéficience féline (FIV) et du virus de la leucémie féline (FeLV)	Es wird empfohlen, Zuchtkatzen vor der ersten Paarung und danach in ausreichender Häufigkeit auf FIV und FeLV zu testen. Gilt nicht für Katzen, die gegen FIV oder/und FeLV geimpft wurden. Il est recommandé que les chats utilisés pour la reproduction soient testés pour le FIV et le FeLV avant le premier accouplement et avec une fréquence suffisante par la suite. Ne s'applique pas aux chats qui ont été vaccinés contre le FIV ou/et le FeLV.
Augenuntersuchung (PRA, Katarakt, usw.) / Examen ophtalmologique (PRA, cataracte, etc.)	ABY/SOM, BAL/SIA, BEN, OCI, OLH/OSH, PEB, RUS
Hoden sind normal ausgebildet und in den Hodensack abgestiegen / Testicules normaux et descendus dans le sac scrotal	Eine tierärztliche Bestätigung für Zuchtkater, ist obligatorisch bevor mit ihm gezüchtet wird (→ § 3.2 FIFe Zucht- & Registrierungsregeln). Le certificat vétérinaire est obligatoire pour les mâles avant l'élevage (→ § 3.2 Règlement de la FIFe concernant l'élevage & l'enregistrement). *obligatorisch / obligatoire
Nabelbruch / Hernie ombilicale	Es ist nicht erlaubt mit Katzen die einen Nabelbruch haben zu züchten (→ § 3.6 FIFe Zucht- & Registrierungsregeln). L'élevage avec des chats avec une hernie ombilicale n'est pas permit (→ § 3.6 Règlement de la FIFe concernant l'élevage & l'enregistrement). *obligatorisch / obligatoire
Röntgenuntersuchung für Hüftgelenkdysplasie / Radiographie pour dysplasie de la hanche	BLH/BSH, EXO/PER, MCO, NFO



Fédération Féline Helvétique
Zucht- und Registrierungsreglement: Anhang 2
Règlement d'élevage et d'enregistrement: Annexe 2

Patellaluxation: manuelle Palpation oder Röntgenuntersuchung / Luxation de la rotule: palpation manuelle ou radiographie	ABY/SOM, BAL/SIA, BEN, BLH/BSH, DRX, OLH/OSH
---	--

Wenn ein bestimmtes gesundheitliches Problem in einer Rasse allgemein vorkommt empfiehlt es sich die Katze von einem spezialisierten Tierarzt untersuchen zu lassen, bevor sie zur Zucht verwendet wird. / Si un problème de santé est commun dans une race, il est recommandé de demander à un vétérinaire spécialiste de faire un examen médical sur le chat avant l'élevage.

Technische Kommission der FFH / Commission technique de FFH 11/2024