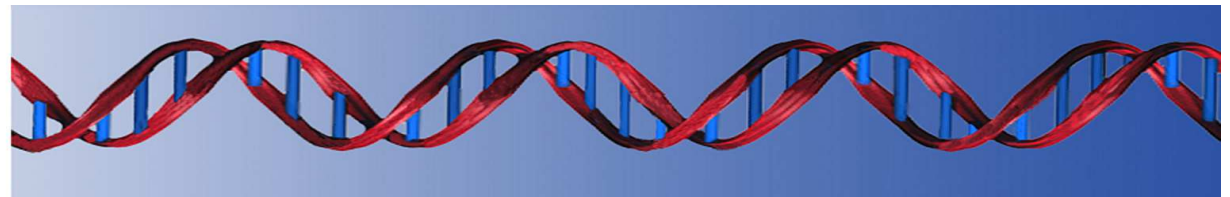


Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
5-Alpha-Reduktase-Mangel	SRD5A2
Adrenogenitales Syndrom	CYP21A2, HSD3B2, CYP17A1, CYP11B1
Abacavir-Hypersensitivität	HLA-B
Abetalipoproteinämie	MTP (MTTP)
Abortdiagnostik	Chromosomen 2/13/14/15/16/18/21/22/XY
Abortneigung	Faktor-V-Leiden, Faktor-V-Cambridge, Faktor-V-HR2, FII, MTHFR, PAI
Achondroplasie	FGFR3
Akute Intermittierende Porphyrrie (AIP)	PBGD
Alkoholintoleranz	ALDH
Alopezia areata	HLA-DRB1, HLA-DQB1
Alopezie (androgenbedingt)	MX1
Alopezie (APL)	HR
Alpha-1-Antitrypsin	SERPINA1
Alzheimer	APOE
Aminoglykosid-induzierte Taubheit	MTRNR1
Andersen-Tawil Syndrom	KCNJ2
Androgeninsensitivitäts-Syndrom	AR
Angelman-Syndrom	UBE3A
Angiotensin Converting Enzyme D/I-Polymorphismus	ACE D/I
Aniridie	PAX6
Aortenaneurysma mit Dissektion, thorakal familiär (TAAD)	FBN1, TGFB1, TGFB2, TGFB3, ACTA2, MYH11
Aplasie des Vas Deferens, congenital (CAVD)	CFTR
APOA1-Mangel	APOA1
Arachnodaktylie, congenitale kontraktuelle Arachnodaktylie (CCA)	FBN2



Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Array CGH	
Autoinflammatorisches Syndrom, familiäres kälteinduziertes (FCAS)	CIAS1 (NLRP3)
Azoospermiefaktor	AZF Deletionen