



Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Cardiofaciocutanes Syndrom	BRAF, KRAS
Charcot-Marie-Tooth'sche Erkrankung 1A	PMP22
Charcot-Marie-Tooth'sche Erkrankung 1B	MPZ
Charcot-Marie-Tooth'sche Erkrankung 2A2	MFN2
Charcot-Marie-Tooth'sche Erkrankung X1	GJB1
Chorea Huntington	HTT
Chylomikronämie, familiär	LPL, APOCII, APOA5, GPIHBP1
CINCA-Syndrom	CIAS1 (NLRP3)
Costello-Syndrom	HRAS
Cowden-Syndrom	PTEN
Crigler-Najjar-Syndrom	UGT1A1
Cystische Fibrose	CFTR