



## Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Kallmann-Syndrom	KAL1, FGFR1, PROKR2, FGF8
Kardiomyopathie, arrhythmogene rechtsventrikuläre (ARVC)	PKP2, DSG2, DSP
Kardiomyopathie, dilatativ	MYBPC3, MYH7, LMNA, TNNT2, SCN5A
Kardiomyopathien, hypertroph	MYH7, MYBPC3, TNNT2, TNNI3, TPM1
Keratokonus	VSX1
Kolorektales Karzinom ohne Polyposis, hereditär (HNPCC) Lynch-Syndrom	MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, EPCAM
Kontaminationsausschuss	