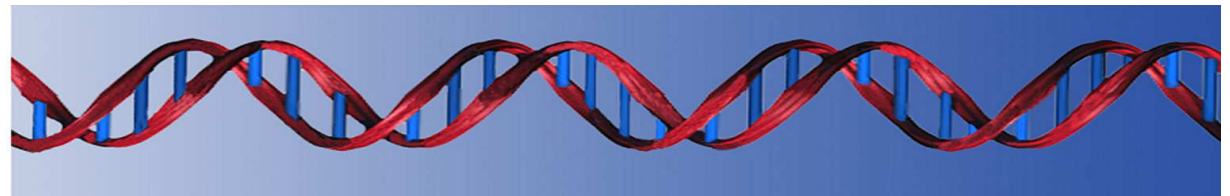


## Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Magenkarzinom, hereditär diffus	CDH1
Marfan-Syndrom Typ 1	FBN1
Marfan-Syndrom Typ 2	TGFBR1, TGFBR2
Martin-Bell-Syndrom	FMR1
Medulläres Schilddrüsenkarzinom, familiär (FMTC)	RET
Mikrodeletionssyndrom (DiGeorge-Syndrom)	22q11
Mittelmeerfieber, familiär	MEFV
MODY-Diabetes Typ 1	HNF4A
MODY-Diabetes Typ 2	GCK
MODY-Diabetes Typ 3	HNF1A
MODY-Diabetes Typ 4	IPF1
MODY-Diabetes Typ 5	HNF1B
MODY-Diabetes Typ 6	NeuroD1
Morbus Bechterew	HLA-B
Morbus Behçet	HLA-B
Morbus Crohn	CARD15, NOD2
Morbus Fabry	GLA
Morbus Meulengracht	UGT1A1
Morbus Osler	ENG, ALK, SMAD4, GDF2
Morbus Stargardt	ABCA4
Morbus Wilson	ATP7B
Muckle-Wells-Syndrom	CIAS1 (NLRP3)
Muenke-Syndrom	FGFR3
Muir-Torre	MSH2
Multiple Endokrine Neoplasie 2A/2B (MEN2)	RET



<b>Erbkrankheit, Genotyp-Variante</b>	<b>Gen, Genort, Chromosom</b>
Multiple Endokrine Neoplasie Typ1 (MEN1)	MEN1
Muskeldystrophie Becker/Duchenne	DMD
Myeloproliferative Erkrankung, chronisch	JAK2 (V617F, Exon 12)