



Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Optikusatrophie, autosomal dominant	OPA1
Optikusneuropathie, Lebersche hereditäre (LHON)	3 häufigsten Mutationen der mtDNA
Osler Erkrankung	ENG, ALK, SMAD4, GDF2
Osteogenesis imperfecta OI1 OI2	COL1A1, COL1A2
Osteoporose-Risikoprofil	VDR B/b
Ovarialinsuffizienz, prämaturre	FMR1, BMP15, FSHR
Ovarialkrebs, hereditär	BRCA1, BRCA2, BARD1, RAD51C, RAD51D, CHEK2, ATM, PALB