



## Fettstoffwechsel

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Autosomal dominante Hypercholesterinämie (ADH)	APOB, LDLR, PCSK9
Abetalipoproteinämie	MTP (MTTP)
APOA1-Mangel	APOA1
Erhöhtes Lipoprotein (a)	APOA
Familiäre Chylomikronämie	LPL, APOCII, APOA5, GPIHBP1
Familiäre Phytosterolämie	ABCG5, ABCG8
Hypobetalipoproteinämie	APOB
LCATP-Mangel	LCAT
Mangel an hepatischer Lipase	HL (LIPC)
Niemann-Picksche Erkrankung (Typ A/B)	SMPD1
Niemann-Picksche Erkrankung (Typ C)	NPC1, NPC2
Tangier disease/ Familiärer HDL-Mangel	ABCA1
Typ III Hyperlipoproteinämie	APOE