



Hämatologische Erkrankungen / Gerinnungsstörung

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Bernard-Soulier Syndrom	GP1BA, GP1BB, GP9
Glykoprotein Ia/IIa	GP1a C807T-Polymorphismus
Glykoprotein IIb/IIIa	HPA-Polymorphismus
Hämophilie A	Faktor 8
Hämophilie B	Faktor 9
Sichelzellanämie	HBB
Thalassämie- β	HBB
Thalassämie- α	HBA1/HBA2
Thrombose-Risiko	Faktor-V-Leiden, Faktor-V -Cambridge, Faktor-V -HR2, FII, MTHFR, PAI, PROS1, PROC, SERPINC1