



Hörstörungen

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Hörstörung, sensorineurale nicht syndromale	GJB2 (Connexin26), GJB6 (Connexin30)
Pendred-Syndrom	SLC26A4
Taubheit, Aminoglykosid-induziert	MTMNR1, MTRNR1