



## Schilddrüsenerkrankungen

<b>Erbkrankheit, Genotyp-Variante</b>	<b>Gen, Genort, Chromosom</b>
Congenitale Hypothyreose	TPO, FOXE1, PAX8
Pendred-Syndrom	SLC26A4
Schilddrüsenhormonresistenz	THRB
TSH-Rezeptor-Defizienz	TSHR