



Tumorgenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Cowden-Syndrom	PTEN
Familiäre Adenomatöse Polyposis (FAP)	APC, MUTYH
Haarzelleukämie	BRAF
Hereditärer Brust- u./o. Ovarialkrebs	BRCA1, BRCA2, BARD1, RAD51C, RAD51D, CHEK2, ATM, PALB
Hereditäres diffuses Magenkarzinom	CDH1
Hereditäres kolorektales Karzinom ohne Polyposis (HNPCC) / Lynch-Syndrom	MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, EPCAM
Juvenile Polyposis	PMPR1A, SMAD4, ENG
Li-Fraumeni-Syndrom	TP53, CHEK2
Medulläres Schilddrüsenkarzinom, familiär (FMTC)	RET
Muir-Torre	MSH2
Multiple Endokrine Neoplasie 2A/2B (MEN2)	RET
Multiple Endokrine Neoplasie Typ1 (MEN1)	MEN1
Neurofibromatose Typ 1	NF1
Neurofibromatose Typ 2	NF2
Peutz-Jeghers-Syndrom (PJS)	STK11
Phäochromozytom, familiär	MEN2, VHL, SDHB, SDHC, SDHD
Schwannomatose	SMARCB1, LZTR1, SMARCC1, NF2
Tuberöse Sklerose	TSC1, TSC2
Von Hippel-Lindau Syndrom	VHL
Wilms-Tumor	WT