



Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Haarzelleukämie	BRAF
Hämochromatose Typ 1	HFE
Hämochromatose Typ 2	HAMP
Hämochromatose Typ 3	TFR2
Hämophilie A	Faktor 8
Hämophilie B	Faktor 9
HDL-Mangel	ABCA1
Hepatische Lipase, Mangel	HL
Hippel-Lindau Syndrom	VHL
HLA-Typisierung	HLA-A, -B, -C, -DRB1, -DQB1, -DPB1
Hörstörung, sensorineural nicht syndromal	GJB2 (Connexin 26), GJB6 (Connexin 30)
Hypercholesterinämie, familiär	APOB, LDLR, PCSK9
Hypochondroplasie	FGFR3
Hypothyreose, congenital	TPO, FOXE1, PAX8