



Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Laktose-Intoleranz, hereditär	Laktase -13910T/C
Lebersche Hereditäre Optikusneuropathie	3 häufigsten Mutationen der mtDNA
Legius-Syndrom	SPRED1
LEOPARD Syndrom	PTPN11, RAF1, BRAF
Li-Fraumeni-Syndrom	TP53, CHEK2
Lipoprotein A Erhöhung	APOA
Lipoproteinämie (Abetalipoproteinämie)	MTP (MTTP)
Lipoproteinämie (Hyperbetalipoproteinämie)	APOB
Lipoproteinämie (Hyperlipoproteinämie)	APOE
Lipoproteinlipase-Defizienz (LPL)	LPL
Loeys-Dietz-Syndrom	TGFBR2
Long QT-Syndrom	KCNQ1, KCNH2, KCNE1, KCNE2, SCN5A, ANK2, KCNJ2, CACNA1C
Lynch-Syndrom	MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, EPCAM