



Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Nagel-Patella-Syndrom	LMX1B
Narkolepsie	HLA-DQB1, -DRB1
Neurofibromatose Typ 1	NF1
Neurofibromatose Typ 2	NF2
Neuropathie mit Neigung zu Druckläsionen, hereditär (HNPP)	PMP22
Niemann-Picksch Erkrankung Typ A/B	SNPD1
Niemann-Picksch Erkrankung Typ C	NPC1, NPC2
Noonan-Syndrom	PTPN11, SOS1, RAF1, KRAS, NRAS, BRAF