



Molekulargenetik

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
QT-Syndrom, verkürzt	KCNH2, KCNQ1, KCNJ2
QT-Syndrom, verlängert	KCNQ1, KCNH2, KCNE1, KCNE2, SCN5A, ANK2, KCNJ2, CACNA1C