



Augenerkrankungen

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Aniridie	PAX6
Autosomal Dominante Optikusatrophie	OPA1
Glaukom, congenital	CYP1B1, GLC3A, GLC3B
Glaukom, juvenil	MYOC
Keratokonius	VSX1
Lebersche Hereditäre Optikusneuropathie	3 häufigsten Mutationen der mtDNA
Morbus Stargardt	ABCA4
Retinitis Pigmentosa (autosomal dominant)	RHO, RP11, RP1, RDS
Retinitis Pigmentosa (X-Chromosomal)	RP3
Usher-Syndrom Typ 1	MYO7A, CDH23, PCDH15
Usher-Syndrom Typ 2	USH2A