



Fertilitätsstörungen

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
5-Alpha-Reduktase-Mangel	SRD5A2
Adrenogenitales Syndrom (AGS)	CYP21A2, HSD3B2, CYP17A1, CYP11B1
Androgeninsensitivitäts-Syndrom	AR
Azoospermiefaktor	AZF Deletionen
Congenitale Aplasie des Vas Deferens (CAVD)	CFTR
FSH-Rezeptor-Defizienz	FSHR
Geschlechtsdeterminierende Region	SRY
Kallmann-Syndrom	KAL1, FGFR1, PROKR2, FGF8
Prämatüre Ovarialinsuffizienz	FMR1, BMP15, FSHR
Thrombophilie / Abortneigung	Faktor-V-Leiden, Faktor-V-HR2, Faktor-V-Cambridge, Faktor II, MTHFR, PAI