



Neurologische/ Neuromuskuläre Erkrankungen

Erbkrankheit, Genotyp-Variante	Gen, Genort, Chromosom
Alzheimer	APOE
Charcot-Marie-Tooth'sche Erkrankung 1A	PMP22
Charcot-Marie-Tooth'sche Erkrankung 1B	MPZ
Charcot-Marie-Tooth'sche Erkrankung 2A2	MFN2
Charcot-Marie-Tooth'sche Erkrankung X1	GJB1
Chorea Huntington	HTT
Fragiles X-assoziiertes Tremor/ Ataxie-Syndrom (FXTAS)	FMR1
Fragiles X-Syndrom/ Martin-Bell-Syndrom	FMR1
Friedreich'sche Ataxie	FRDA
Hereditäre Neuropathie mit Neigung zu Druckläsionen (HNPP)	PMP22
Morbus Wilson	HTP7B
Muskeldystrophie Becker / Duchenne	DMD
Parkinson	SNCA, PARK2, PINK1
Pelizäus-Merzbacher	PLP1
Spastische Paraplegie Typ 1 und 2, X-chromosomal	L1CAM, PLP1
Spinobulbäre Muskelatrophie Typ Kennedy (SBMA)	AR