

# Inhaltsverzeichnis

Vorwort zur 2. Auflage der englischsprachigen Ausgabe . . . . .	5
Vorwort zur deutschsprachigen Ausgabe . . . . .	6
<b>I. Allgemeine Aspekte der genetischen Beratung . . . . .</b>	<b>9</b>
Kapitel 1: Genetische Beratung – eine Einführung . . . . .	9
Kapitel 2: Genetische Beratung bei mendeindenen Krankheiten . . . . .	23
Kapitel 3: Genetische Beratung bei nichtmendeindenen Krankheiten . . . . .	52
Kapitel 4: Chromosomalaberrationen . . . . .	60
Kapitel 5: DNA-Diagnostik genetischer Krankheiten . . . . .	73
Kapitel 6: Carrier-Diagnostik . . . . .	81
Kapitel 7: Pränatale Diagnostik . . . . .	94
Kapitel 8: Spezielle Probleme in der genetischen Beratung . . . . .	115
Kapitel 9: Organisation der genetischen Beratung . . . . .	129
<b>II. Spezielle Organsysteme . . . . .</b>	<b>138</b>
Kapitel 10: Neuromuskuläre Erkrankungen . . . . .	138
Kapitel 11: Erkrankungen des Zentralnervensystems und psychiatrische Krankheiten . . . . .	150
Kapitel 12: Erkrankungen der Knochen und des Bindegewebes . . . . .	175
Kapitel 13: Orale und kraniofaziale Erkrankungen . . . . .	190
Kapitel 14: Haut . . . . .	196
Kapitel 15: Auge . . . . .	204
Kapitel 16: Taubheit . . . . .	213
Kapitel 17: Herz- und Kreislauferkrankungen . . . . .	220
Kapitel 18: Verdauungssystem . . . . .	231
Kapitel 19: Nierenerkrankungen . . . . .	241
Kapitel 20: Endokrine Krankheiten . . . . .	246
Kapitel 21: Angeborene Stoffwechselstörungen . . . . .	254
Kapitel 22: Blut . . . . .	260
Kapitel 23: Genetische Risiken bei Krebs . . . . .	267
Kapitel 24: Umweltgefahren . . . . .	274
<b>III. Schlußfolgerungen . . . . .</b>	<b>283</b>
Kapitel 25: Genetische Beratung und Gesellschaft . . . . .	283
Sachregister . . . . .	291