

Inhaltsverzeichnis

Vorwort zur 2. Auflage der englischsprachigen Ausgabe	5
Vorwort zur deutschsprachigen Ausgabe	6
I. Allgemeine Aspekte der genetischen Beratung	9
Kapitel 1: Genetische Beratung – eine Einführung	9
Kapitel 2: Genetische Beratung bei mendeinigen Krankheiten	23
Kapitel 3: Genetische Beratung bei nichtmendeinigen Krankheiten	52
Kapitel 4: Chromosomenaberrationen	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
II. Spezielle Organsysteme	138
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
III. Schlußfolgerungen	283
Kapitel 25: Genetische Beratung und Gesellschaft	283
Sachregister	291