



KBG SYNDROM SCHNELL FAKTEN



EIGENSCHAFTEN



V-DREIECKIG
GESICHT
NIEDRIGER HAARANSATZ
UND OHREN



BRACHY-CLINODACTYLOUS

ENTWICKLUNGSVERZÖGERUNG



BEHANDLUNGEN

BEHANDLUNGEN SIND ALS
SYMPTOME ENTSTEHEN



ABNORME
WIRBELSÄULE
KRÜMMUNG



MAKRODONTIE
(GROSSE ZÄHNE)



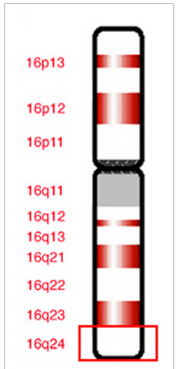
STRABISMUS
EPIKANTHALFALTEN



KLEINE STATUR



STANDORT 16q24.3



GENE ANKRD11



1975
PHÄNOTYP
IDENTIFIZIERT



2004
GENETISCHES
ERBE
BESTÄTIG



2005
40
BERICHTETE
FÄLLE



2006
45
BERICHTETE
FÄLLE



2007
50
BERICHTETE
FÄLLE



2011
ANKRD11
MUTATION
IDENTIFIZIER



2012
16Q24.3 GEN
LOCATION
GEMELDET



2013
60
BERICHTETE
FÄLLE



2014
C-TERMINUS
FÜHRT ZU
KBG-MUTATION

2015
KBG
STIFTUNG
GEBILDET WIRD

