

Skeletterkrankungen: Forschungsaktivitäten

Stand: Mai 2020

Institut für Medizinische Genetik und Humangenetik, Charité-Universitätsmedizin Berlin
Forschungsschwerpunkte des Instituts sind Extremitätenfehlbildungen und Skelettdysplasien.

Cooks-Syndrom:

Gen: SOX9-Locus:

Spezielle Methoden: HiC, ChIP-Seq:

Ansprechpartner: Prof. Dr. med. Mundlos: