

Fechtner-Epsteinův syndrom



Je způsoben mutací genu **MYH9** pro těžký řetězec myosinu. U tohoto syndromu se objevuje hereditární nefritida, hluchota, katarakty a May-Hegglinova anomálie. Dědičnost je autosomálně dominantní. Kdysi byl řazen k Alportovu syndromu.

Odkazy

Použitá literatura

- KASHTAN, Clifford E. *Collagen IV-Related Nephropathies* [online]. ©28. srpna 2001. Poslední revize 15. července 2010, [cit. 2011-03-06]. <<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK1207/>>.