

| PRÉDISPOSITIONS GÉNÉTIQUES | PRINCIPAUX GÈNES ASSOCIÉS |
|--|---|
| SYNDROME SEINS-OVAIRES | BRCA1, BRCA2, PALB2, RAD51 |
| SYNDROME DE LYNCH | MLH1, MSH2, MSH6, PMS2, EPCAM |
| ADÉNOMES HYPOPHYSAIRES FAMILIAUX | AIP |
| ATAXIE-TÉLANGIECTASIE | ATM, MRE11A |
| CANCER GASTRIQUE DIFFUS FAMILIAL | CDH1 |
| CARCINOME PAPILLAIRE RÉNAL HÉRÉDITAIRE | FH, MET |
| HYPERPARATHYROÏDISME | CDC73, CASR |
| MALADIE DE COWDEN | PTEN, PIK3CA, AKT1 |
| MALADIE DE FANCONI | FANC |
| MALADIE DE VON HIPPEL-LINDAU | VHL |
| MÉLANOME MALIN FAMILIAL | CDKN2A, MITF, BAP1, POT1, CDK4 |
| NÉOPLASIES ENDOCRINIENNES | MEN1, RET, CDKN1B |
| NEUROFIBROMATOSES | NF1, NF2, LZTR1, SMARCB1, SPRED1, SMARCE1 |
| PHÉOCHROMOCYTOME-PARAGANGLIOME HÉRÉDITAIRE | SDH, TMEM127, MAX, EPAS1 |
| POLYPOSES ADÉNOMATEUSES FAMILIALES | APC, MUTYH, POLE, POLD1, NTHL1 |
| RÉTINOBLASTOME | RB1 |
| SYNDROME DE BIRT-HOGG-DUBÉ | FLCN |
| SYNDROME DE BLOOM | BLM |
| SYNDROME DE CARNEY | PRKAR1A, ARMC5 |
| SYNDROME DE GORLIN | PTCH1, PTCH2, SUFU |
| SYNDROME DE LI-FRAUMENI | TP53, CHEK2 |
| SYNDROME DE NIJMEGEN | NBN |
| SYNDROME DE PEUTZ-JEGHERS | STK11 |
| SYNDROME DE POLYPOSE JUVÉNILE | BMPR1A, SMAD4 |
| SYNDROME DE WERNER | WRN |
| XERODERMA PIGMENTOSUM | XP |