





































































































3. *HSP hos B kan skyldes en recessiv mutation i et endnu ikke identificeret HSP gen, der kan være tale om multifaktoriel arv med endnu ukendte "susceptibility" gener, eller det kan være en (ikke arvelig) fænokopi.*
4. *En betingelse for, at der kan udvikles en genterapi mod HSP, er at man har kendskab til mutationen der er årsag til sygdommen, eller til en sygdomsmekanisme, som man kan korrigere. Mulighederne er derfor bedst for A, idet vi kender mutationen. En teoretisk mulighed er f.eks. at slukke for udtryk af den muterede allel ved antisense terapi.*













