

Dépistage néonatal – statistique 2015

Analyses	2015	1965 - 2015
Phénylalanine (MS/MS)	88'333	3'965'204
Gal-1-P Uridyltransférase (enzymatique)	88'333	3'796'571
Galactose (enzymatique)	88'333	3'657'529
Thyréostimuline TSH (DELFIA)	88'333	3'111'899
Biotinidase (fluorimétrique)	88'333	2'376'535
17-OH-progestérone (DELFIA)	88'333	1'952'872
Acylcarnitine (MS/MS)	88'333	894'959
Trypsine immunoréactive IRT (DELFIA, pilote)	88'333	430'351
Glutaracidurie type 1 (GA-1) *	88'333	103'097
Maladie du sirop d'érable (MSUD) *	88'333	1'672'577
Maladies	2015	1965 - 2015
Phénylcétonurie	6	500
Autres hyperphénylalaninémies	5	**
Galactosémie	2	93
Déficit en galactokinase	0	**
Déficit en UDP-Gal-4-épimérase	1	**
Hypothyroïdie primaire	30	860
Déficit en biotinidase (complet)	5	46
Déficit en biotinidase (partiel)	11	42
Syndrome adrénogénital	4	193
Déficit en MCAD	5	78
Mucoviscidose	14	120
Glutaracidurie type 1 (GA-1)	0	0
Maladie du sirop d'érable (MSUD)	0	0 ***

* Depuis le 1.11.2014 la glutaracidurie type 1 (GA-1) et la maladie du sirop d'érable (MSUD) sont incluses dans le dépistage. Celui pour la MSUD se faisait déjà de 1965 à 1986

** Sous-classification diagnostique pas disponible pour toutes les années

*** Depuis le 1.11.2014

Des informations complémentaires se trouvent sur notre nouveau site www.neoscreening.ch.

Correspondance

Neugeborenen-Screening Schweiz
 PD Dr. rer. nat. R. Fingerhut
 (directeur technique)
 Prof. Dr. med. M. Baumgartner
 (directeur médical)
 Steinwiesstrasse 75
 8032 Zürich