

Jahresbericht 2007:

## Neugeborenen-Screening in der Schweiz

1. Zahl der in der Schweiz und im Fürstentum Liechtenstein routinemässig untersuchten Neugeborenen		
Analyse	2007	Total 1965–2007
Phenylalanin (TMS)	77259	3 290 288
Gal-1-P Uridyltransferase (enzymatisch, Astoria)	77259	3 121 655
Galaktose (enzymatisch, Astoria)	77259	2 982 613
Thyreoidea-stimulierendes Hormon (DELFI A)	77259	2 436 983
Biotinidase (Wolf)	77259	1 701 619
17OH-Progesteron (DELFI A)	77259	1 277 956
Acylcarnitine (TMS)	77259	220 043
2. Zahl der gefundenen und identifizierten Fälle:		
Krankheiten	2007	Total 1965–2007
Phenylketonurie	7	189
Andere Hyperphenylalaninämien *	7	212
Galaktosämie (Gal-1-P Uridyltransferasemangel)	1	55
Galaktokinase-mangel	0	3
UDP-Gal-4-Epimerasemangel *	0	20
Primäre Hypothyreose	17	666
Biotinidasemangel	0	21
Adrenogenitales Syndrom	6	143
MCAD-Mangel	8	22

\* behandlungsbedürftig oder nicht

**Bemerkung**  
Der «Clinitest» wird offiziell nicht mehr vertrieben, ist jedoch unter folgender Adresse zu bestellen:  
Max Baldinger AG, Bruggacherstrasse 8, 8117 Fällanden, Tel. 044 806 80 80; Fax 044 806 80 85;  
[info@baldinger.biz](mailto:info@baldinger.biz). Der Clinitest ist bei Verdacht auf Galactosämie eine grosse Hilfe.

**Korrespondenz/Correspondance:**

Dr. phil. nat. T. Torresani  
(Technischer Leiter)  
Prof. Dr. med. B. Steinmann  
(Medizinischer Leiter)  
Neugeborenen-Screening Schweiz  
Universitäts-Kinderkliniken  
Steinwiesstrasse 75  
8032 Zürich  
Tel. Zentrale: 044 266 71 11

Rapport annuel 2007:

## Dépistage néonatal en Suisse

1. Nombre de nouveau-nés examinés en routine en Suisse et dans la principauté de Liechtenstein:		
Genre d'analyses	2007	Total 1965–2007
Phénylalanine (TMS)	77259	3 290 288
Gal-1-P Uridyltransférase (enzymatique, Astoria)	77259	3 121 655
Galactose (enzymatique, Astoria)	77259	2 982 613
Thyreoidea-stimulating hormone (DELFI A)	77259	2 436 983
Biotinidase (Wolf)	77259	1 701 619
17OH-Progestérone (DELFI A)	77259	1 277 956
Acylcarnitines (TMS)	77259	220 043
2. Cas décelés et identifiés:		
Maladies	2007	Total 1965–2007
Phénylcétonurie	7	189
Hyperphénylalaninémies légères *	7	212
Galactosémie (déficit en gal-1-P-uridyltransférase)	1	55
Déficit en galactokinase	0	3
Déficit en l'UDP-gal-4-épimérase *	0	20
Hypothyreose primaire	17	666
Déficit en biotinidase	0	21
Hyperplasie surrénale congénitale	6	143
Déficit en MCAD	8	22

\* traités ou non traités

**Note:**  
Le «Clinitest» n'est plus distribué par les pharmacies; vous pouvez l'ordonner à l'adresse suivante:  
Max Baldinger AG, Bruggacherstrasse 8, 8117 Fällanden, Tel. 044/806 80 80; Fax: 044/806 80 85;  
[info@baldinger.biz](mailto:info@baldinger.biz). Le clinitest est très utile et important au cas d'une galactosémie.