

## Dépistage néonatal suisse 2013

R. Fingerhut, M. Baumgartner, Zurich

Analyses	2013	1965-2013
Phénylalanine (MS/MS)	85'527	3'790'532
Gal-1-P Uridyltransférase (enzymatique)	85'527	3'621'899
Galactose (enzymatique)	85'527	3'482'857
TSH (DELFI A)	85'527	2'937'227
Biotinidase (fluorimétrie)	85'527	2'201'863
17-OH-Progestérone (DELFI A)	85'527	1'778'200
Acylcarnitine (MS/MS)	85'527	720'287
Trypsine immunoréactive IRT (DELFI A, projet pilote)*	85'527	255'679

Maldies	2013	1965-2013
Phénylcétonurie et autres Hyperphénylalaninémies	12	477
Galactosémie / Déficit en galactokinase / Déficit en UDP-Gal-4-épimérase	1	88
Hypothyroïdie primaire	27	810
Déficit en biotinidase (complet/partiel)	13	63
Syndrome adrénogénital	5	184
Déficit en MCAD	6	64
Mucoviscidose*	21	83

Vous trouverez des informations complémentaires sur notre site internet [www.neoscreening.ch](http://www.neoscreening.ch).

### Korrespondenzadresse

Neugeborenen-Screening Schweiz  
 PD Dr. rer. nat. R. Fingerhut  
 (Technischer Leiter)  
 Prof. Dr. med. M. Baumgartner  
 (Medizinischer Leiter)  
 Steinwiesstrasse 75  
 8032 Zürich  
 Tel. 044 266 71 11