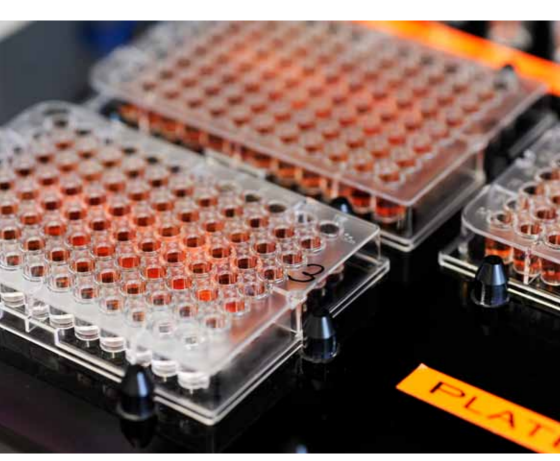


Rapport annuel 2011

Dépistage Néonatal Suisse



1. Nombre de nouveau-nés examinés en routine en Suisse et dans la principauté de Liechtenstein :

		Total
Genre d'analyses	2011	1965-2011
Phénylalanine (MS/MS)	83′198	3'618'051
Gal-1-P Uridyltransférase (enzymatique)	83′198	3'449'418
Galactose (enzymatique)	83′198	3′310′376
Thyreoidea-stimulating hormone (DELFIA)	83′198	2′764′746
Biotinidase (fluorimetrique)	83′198	2'029'382
170H-Progestérone (DELFIA)	83′198	1′605′719
Acylcarnitines (MS/MS)	83′198	547′806
Trypsine immunoréactive IRT (DELFIA, pilote)	83'198	83′198

2. Cas décelés et identifiés :

Pathologies	2011	Total 1965-2011
Phénylcétonurie et autres Hyperphénylalaninémies *	12	454
Galactosémie / Déficit en galactokinase / Déficit en l'UDP-gal-4-épimérase*	3	85
Hypothyroïdie primaire	24	759
Déficit en biotinidase (complet)	8	36
Déficit en biotinidase (partiel / transitoire)	5	5
Syndrome adréno-génital	10	173
Déficit en MCAD	4	49
Mucoviscidose	30	30

^{*} traités ou non traités