


Gescreente Neugeborene in Österreich

2013	2014	2015	2016
80.105	82.348	84.261	88.060

Entdeckte Krankheitsfälle

	2013	2014	2015	2016
Krankheiten				
Phenylketonurie	9	9	7	4
Hyperphenylalaninämie	8	5	8	4
Leuzinose	1	-	-	-
Tyrosinämie Typ I/II	1	1	-	-
Hypermethioninämie, Homocystinurie	-	-	-	1
Citrullinämie	-	3	1	2
Argininosuccinat-Lyase-Mangel	-	1	1	-
Methylmalonazidurie-Cbl A/B	2	1	1	1
Propionazidurie	1	1	1	-
Isovalerianazidurie	-	-	1	-
Glutarazidurie Typ I	1	-	-	4
Glutarazidurie TypII, multiple acyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel	-	-	-	-
Medium-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel	6	8	7	6
Very-Long-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel	3	2	1	1
Long-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel	-	1	3	2
Carnitintransporterdefekt	-	-	1	-
Carnitin-Palmitoyl-Transferase-I-Mangel	-	-	1	1
Carnitin-Palmitoyl-Transferase-II-Mangel	-	-	-	-
Carnitin-Acylcarnitine-Translokase-Mangel	-	-	-	-
Adrenogenitales Syndrom	6	4	9	7
Hypothyreose	33	29	25	32
Biotinidase-Mangel	9	13	9	11
Galaktose-Stoffwechsel	5	6	7	5
Zystische Fibrose	23	23	20	18
Total	108	107	102	99

Stand 31. Juli 2017. Diagnosen liegen zeitverzögert vor, die Zahlen können sich daher tlw. noch ändern.