



Gescreente Neugeborene in Österreich

2013	2014	2015	2016	2017
80.105	82.348	84.261	88.060	87.945

Entdeckte Krankheitsfälle

	2013	2014	2015	2016	2017
Krankheiten					
Phenylketonurie	9	9	7	4	8
Hyperphenylalaninämie	8	5	8	4	5
Leuzinose	1	0	0	0	0
Tyrosinämie Typ I/II	1	1	0	0	0
Hypermethioninämie, Homocystinurie	0	0	0	1	0
Citrullinämie	0	3	1	2	2
Argininosuccinat-Lyase-Mangel	0	1	1	0	0
Methylmalonazidurie-Cbl A/B	2	1	1	1	0
Propionazidurie	1	1	1	0	0
Isovalerianazidurie	0	0	1	0	0
Glutarazidurie Typ I	1	0	0	4	2
Glutarazidurie TypII, multiple acyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel	0	0	0	0	1
Medium-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel	6	8	7	6	5
Very-Long-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel	3	2	1	1	1
Long-Chain 3-OH-Acyl-CoA-Dehydrogenase-Mangel	0	1	3	2	0
Carnitintransporterdefekt	0	0	1	0	1
Carnitin-Palmitoyl-Transferase-I-Mangel	0	0	1	1	0
Carnitin-Palmitoyl-Transferase-II-Mangel	0	0	0	0	0
Carnitin-Acylcarnitine-Translokase-Mangel	0	0	0	0	0
Adrenogenitales Syndrom	6	4	9	7	6
Hypothyreose	33	29	25	32	35
Vitamin B12-Mangel	1	3	2	8	7
Biotinidase-Mangel	9	13	9	11	7
Galaktose-Stoffwechsel	5	6	7	5	10
Zystische Fibrose	23	23	20	18	21
Total	108	107	102	99	111

Stand 1. Juli 2018. Diagnosen liegen zeitverzögert vor, die Zahlen können sich daher tlw. noch ändern.