

# Neugeborenen-Screening

Vier Tropfen Blut reichen, um die häufigsten seltenen angeborenen Krankheiten bei Neugeborenen im Labor zu erkennen – und schnell mit der Behandlung zu beginnen.



## STOFFWECHSELSTÖRUNGEN

Biotinidasemangel  
Galaktosämie  
Phenylketonurie (PKU) und  
Hyperphenylalaninämien (HPA)  
Ahornsirupkrankheit (MSUD)  
MCAD-Mangel  
LCHAD-Mangel  
VLCAD-Mangel  
Carnitinzyklusdefekte  
Glutarazidurie Typ I (GA I)  
Isovalerialanazidurie (IVA)  
Tyrosinämie Typ 1  
Mukoviszidose

## HORMONELLE STÖRUNGEN

Hypothyreose  
Adrenogenitales Syndrom (AGS)