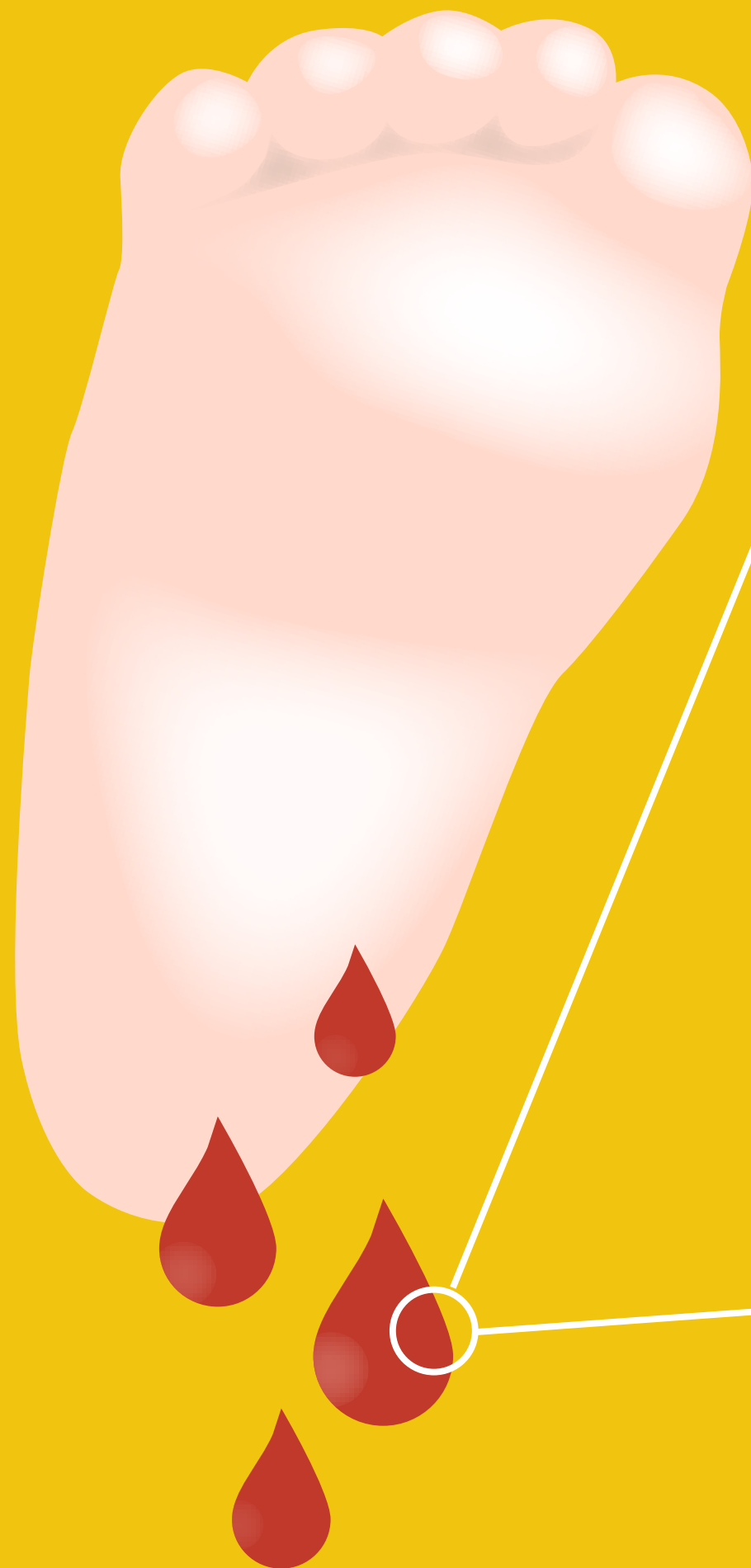


Neugeborenen-Screening

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)
Isovalerianazidurie (IVA)
Tyrosinämie Typ 1
Mukoviszidose

HORMONELLE STÖRUNGEN

Hypothyreose
Adrenogenitales Syndrom (AGS)