

Neugeborenen-Screening Januar 1999 - Januar 2015 (n = 2.454.111)		
	Anzahl der Neugeborenen (Diagnose bestätigt)	Inzidenz
Endokrine Störungen		
Hypothyreose	708	1 : 3.466
Adrenogenitales Syndrom (AGS)	193	1 : 12.715
Stoffwechselstörungen		
<u>Aminoazidopathien</u>		
Phenylketonurie (PKU, HPA)	542	1 : 4.527
Ahornsiruperkrankung (MSUD)	13	1 : 188.777
<u>Fettsäureoxidations- & Carnitinzyklus-Störungen</u>		
Medium-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase (MCAD)-Mangel	262	1 : 9.366
Very-Long-Chain-Acyl-CoA-Dehydrogenase (VLCAD)-Mangel	28	1 : 87.646
Long-Chain-3-OH-Acyl-CoA-Dehydrogenase (LCHAD)-Mangel	6	1 : 409.018
Carnitin-Palmitoyl-Transferase-1 (CPT-1)-Mangel	2	1 : 1.227.055
Carnitin-Palmitoyl-Transferase-2 (CPT-2)-Mangel	1	1 : 2.454.111
Carnitin-Acylcarnitin-Translocase (CACT)-Mangel	1	1 : 2.454.111
<u>Organische Azidämien</u>		
Glutarazidurie Typ 1 (GA 1)	25	1 : 98.164
Isovalerianazidämie (IVA)	31	1 : 79.164
Biotinidase-Mangel	30	1 : 81.803
Klassische Galaktosämie	45	1 : 54.535
Summe	1.887	1 : 1.300