



Esami genetici sull'essere umano

Depistaggi genetici autorizzati

Pubblicazione secondo l'articolo 69 capoverso 1 lettera b dell'ordinanza del 23 settembre 2022 concernente gli esami genetici sull'essere umano (OEGU, RS 810.122.1)

Stato: gennaio 2024

Numero (genetic screening)	Il titolare dell'autorizzazione	Il depistaggio ¹
GS-1	Ostschweizerkinderspital Swiss Working Group for Cystic Fibrosis Pneumologie/Allergologie 9006 St. Gallen	Fibrosi cistica nell'ambito del depistaggio neonatale
GS-2	Universitätskinderspital Abteilung für Stoffwechselerkrankungen Neugeborenencreening Steinwiesstrasse 75 8032 Zürich	Malattia delle urine a sciropo d'acero (MSUD, maple syrup urine syndrome) nell'ambito del depistaggio neonatale
GS-3	Universitätskinderspital Abteilung für Stoffwechselerkrankungen Neugeborenencreening Steinwiesstrasse 75 8032 Zürich	Aciduria glutarica di tipo 1 nell'ambito del depistaggio neonatale
GS-4	Universitätskinderspital Abteilung Immunologie Steinwiesstrasse 75 8032 Zürich	Immunodeficienza combinata grave (SCID) e linfocitopenia grave con carenza di linfociti T nell'ambito del depistaggio neonatale
GS-5	CHUV Centre hospitalier universitaire vaudois Neurologie et Neuroréhabilitation pédiatrique Avenue Dr. Pierre Decker 5 1011 Lausanne	Atrofia muscolare spinale nell'ambito del depistaggio neonatale

Contatto

Ufficio federale della sanità pubblica
Divisione Biomedicina
3003 Berna

genetictesting@bag.admin.ch

www.bag.admin.ch/laboratorio-di-genetica

¹ I programmi di depistaggio genetico già in corso al momento dell'entrata in vigore della legge federale del 8 ottobre 2004 sugli esami genetici sull'essere umano non necessitano di alcuna autorizzazione.