

*Screeninglaboratoriet på Centrum för Medfödda Metabola Sjukdomar  
bjuder in till ett heldagssymposium i Aula Medica den 21 september 2015*

# Nyföddhetscreeningen i Sverige 50 år

Det är i år femtio år sedan vi i Sverige som ett av de första länderna i världen började screena nyfödda barn för allvarliga men behandlingsbara sjukdomar.

Detta tänker vi fira genom att hålla ett heldagssymposium om nyföddhetscreeningen i Sverige. Symposiet vänder sig till allmänheten, medicinska professionen och övriga intresserade.

Sedan starten 1965 har antalet sjukdomar i testet, som består av ett enkelt blodprov, "PKU-provet", ökat från en till nu 24 olika sjukdomar. Runt två tusen barn hittills har haft direkt nytta av att de screenats genom att behandling kunde sättas in tidigt.

Under dagen kommer vi bland annat att berätta om nyföddhetscreeningens historia, om de sjukdomar som i dag ingår och om sjukdomar som kan komma att läggas till i framtiden. Vi har även en inbjuden föreläsare som kommer att tala om screening i ett internationellt perspektiv.

**Symposiet hålls den 21 september i Aula Medica vid Karolinska Institutet i Solna.**

**Sista anmälningdag 14 september 2015.**

Vägbeskrivning, program och formulär för anmälan finns på [www.karolinska.se/cmms/screening50ar](http://www.karolinska.se/cmms/screening50ar)