

INHALT

Das zwanzigste Jahresfest von <i>Acta Geneticae Medicae et Gemellologiae</i>	3
Das Gedda Institut für medizinische Genetik und Zwillingsforschung in Jerusalem	7
B. BEIGUELMAN: Übersicht der Erbforschungen über die Lepra	21
H.T. LYNCH, A.J. KRUSH, A.R. KAPLAN: Inter- und intrafamiliäre Variationen der Krebshäufigkeit	53
V. COLLETTI: Chromosomenuntersuchung bei Patienten mit Otosklerose	66
B. DALLAPICCOLA, B. BAGNI, G. PISTOCCHI: Hautleisten- und Knochenanomalien der Hand in Turner-Syndrom — <i>Eine Diagnosemethode</i>	69
A. BORGHI, M. MAIELLO, G. GIUSTI: Stein-Leventhal-Syndrom bei Schwestern — <i>Even- tueller Einfluss von Erbfaktoren beim « Polyzystischen Eierstocks-Syndrom »</i>	79
L. GOEMINNE: Pseudo-Pseudo-Hypoparathyreoidismus und « <i>Basal Cell Nevus Syndrome</i> »	94
H.T. LYNCH, L. COHEN, A.R. KAPLAN, J. LYNCH: Bericht über ein menschlichen EZ- Paar mit konkordanter Schizophrenie.	99
J. FRANÇOIS, M.TH. MATTON-VAN LEUVEN, M. VERCAUTEREN, D. VANDENBULCKE- DONCK, S. DE BIE: EZ-Paar mit diskordanten angeborenen Wirbelsäulenomalien	107
B. TERHAAR: Konkordante Augen-Ohren-Wirbeldysplasie (Goldenhar-Syndrom) bei weiblichen EZ	116
F.J. DA ROCHA, F.M. SALZANO, H.F. PEÑA, S.M. CALLEGARI: Die Zwillingsmethode für neue Erbforschungen über anthropometrische Merkmale	125
H. AGEHEIM, M. BERGSTRÖM: Polymorphismus der Adenosin-Deaminase in einer schwedischen Bevölkerung	135
M. BARTALOS, J.D. RAINER: Chromosomenkarte beim Mensch mittels Ammoniak- Silberfärbung — <i>Vorläufige Mitteilung</i>	139
G. MOSCETTI, C. ALÙ, G. ROCCHI, C.G. BARBAROSSA: Ermittlung des männlichen Geschlechtschromatin in den Leukozyten des menschlichen peripheren Blutes — <i>Eine rasche Methode zur Feststellung des Erbgeschlechts</i>	143
S.S. RAZA ZAIDI: Ermittlung des Geschlechtschromatins — <i>Ein neues Konzept</i>	149
B.B. WITTEWER: Dermatoglyphik und Gonosomen	171
Buchbesprechungen	174
Robert Morgan Stecher, <i>In Memoriam</i>	179