

# Anthropologie und Humangenetik = Anthropologie et Génétique Humaine

Autor(en): [s.n.]

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Bibliographia scientiae naturalis Helvetica : das Schrifttum zur schweizerischen Landeskunde aus den Bereichen der Naturwissenschaften, der Geographie, der Technik, sowie der Agrar- und Forstwissenschaften**

Band (Jahr): **43 (1967)**

PDF erstellt am: **14.09.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-415168>

## **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern.

Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

## **Haftungsausschluss**

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

## D - Biochemie im allgemeinen / Biochimie en général

- Bargetzi, Jean-Pierre** : Prédominance de la forme dans les mécanismes biochimiques.  
– Ann. Guébard, années 42/43, 1966/67, p. 83-115. Fig. 1699
- Hoffmann-Ostenhof, O.** : Biosynthese und Stoffwechsel der Cyclite. – Chimia, vol. 21,  
1967, fasc. 6, p. 267. 1700
- Kunec-Vajic, E.** ; **Weber, K.** : Acetylcholine as an activator of oxidations reaction.  
– Experientia, vol. 23, 1967, fasc. 6, p. 432-433. 1701
- Saurer, Werner** : Eigenfluoreszenz von Proteinen und Nukleinsäuren im Zellkern,  
s. Nr. 1451.

## VII — ANTHROPOLOGIE UND HUMANGENETIK ANTHROPOLOGIE ET GÉNÉTIQUE HUMAINE

### A - Allgemeines / Généralités

- \* **Helvetica paediatrica acta**. Sach- und Autorenregister = Tables des matières et  
des auteurs. Vol. 11-20 <1956-1965>. – Basel, Stuttgart, Schwabe, 1967. 40 S.  
1702
- \* **Vogel, Lothar** : Der dreigliedrige Mensch. Morphologische Grundlagen einer all-  
gemeinen Menschenkunde. Hrg. von der naturwiss. und der pädagog. Sektion der  
Freien Hochschule für Geisteswissenschaft am Goetheanum, Dornach. – Dornach/  
Schweiz, Philosophisch-anthroposophischer Verlag, (1967). 263 S. Abb., 8 Taf.  
1703

### B - Methoden / Méthodes

- Defrise-Gussenhoven, E.** : Generalized distance in genetic studies. – Acta genet.  
vol. 17, 1967, N° 3, p. 275-288. 1704
- Moeschler, Pierre** : Analyse régionale et anthropologie. – Arch. suisses Anthropol.  
gén., t. 31, 1966, p. 3-9. 1705

### C - Somatologie / Anthropologie du vivant

- Bickel, J[enifer]** ; **Bodmer, H[ans]** **G[eorg]** : Grösse und Gewicht von Zürcher  
Schulkindern. – Zschr. Präventivmed., Vol. 12, 1967, Fasc. 6, P. 345-353. 1706
- Dutta, P. C.** ; **Gupta, P.** : Finger print patterns of the Asura tribe of Chotanagpur,  
India. – Acta genet., vol. 17, 1967, N° 3, p. 248-259. 1707
- Gloor, [Pierre-]A[ndré]** : Sélection sexuelle et couleur des yeux. – Actes Soc. helv.  
Sc. nat., 147<sup>e</sup> session annuelle, Schaffhouse 1967, partie sc., p. 150-152. 1708
- Lygonis, Constantine S.** : Heights and weights of Faroese children. – Nutr. dieta,  
vol. 9, 1967, N° 4, p. 259-262. 1709
- \* **Meyer, Jean-Paul** : La section transversale de la fibre musculaire squelettique  
montre-t-elle une surface de valeur différente chez l'homme et chez la femme?  
– Diss. med. Basel (1967). 7 p. 1710

## D - Osteologie / Anthropologie du squelette

- Ankel, Friderun** : Morphologische Spezialisierungen der menschlichen Wirbelsäule. – Bull. Schweiz. Ges. Anthropol. Ethnol., Jg. 43, 1966/1967, S. 70-81. Fig. 1711
- Minnigerode, B.** : Eine ungewöhnliche Formanomalie des Processus styloides ossis temporalis. – Pract. oto-rhino-laryng., vol. 29, 1967, N° 1, p. 43-46. 1712
- Siedband, Gerald N.** : Roentgen-study of the development of the frontal sinus and interorbital distance in the half-axial view during infancy and childhood. – Diss. med. Basel 1966. – Ann. paediat., vol. 206, 1966, N° 3, p. 175-187. Fig. 1713
- Uehlinger, Erwin** : Das Skelett des 100-Jährigen. – Mitt. Naturf. Ges. Schaffhausen, Bd. 28, 1963/67, S. 313-324. Abb. 1714

## E - Anthropologische Physiologie / Physiologie anthropologique

- \* **Frey, Hans Martin** : Die Bewegungsachse der kindlichen Lendenwirbelsäule bei der Bewegung in der Sagittalebene. – Diss. med. Bern 1965. 19 S. Abb. 1715
- Wartenweiler, Jürg** : Grundeigenschaften der menschlichen Motorik. – Verh. Schweiz. naturf. Ges., 147. Jahresvers., Schaffhausen 1967, wiss. Teil, S. 153-156. 1716

## F - Serologie / Sérologie

- Hauge, M. ; Herrlin, K.-M. ; Heiken, A.** : The distribution of blood groups in a serie of triplets. – Acta genet., vol. 17, 1967, N° 3, p. 260-274. 1717
- Heiken, A. ; Ikin, Elizabeth W. ; Mårtensson, L.** : On the M<sup>k</sup> allele of the MNSs system. – Acta genet., vol. 17, 1967, N° 4, p. 328-337. 1718
- On the distribution of the Gc variant Gc aborigine in Melanesian populations ; determination of Gc-types in sera from Tongariki Island, New Hebrides.** [By] H. Cleve, R. L. Kirk, D. C. Gajdusek, and J. Guiart. – Acta genet., vol. 17, 1967, N° 6, p. 511-517. 1719
- A probable crossing over or mutation in the MNSs blood group system.** By T. Gedde-Dahl jr., A. L. Grimstad, S. Gundersen, and E. Vogt. – Acta genet., vol. 17, 1967, N° 3, p. 193-210. Ref. 1720
- Seth, Swadesh** : Blood and secretion : a genetical survey in the population of Rourkela <Orissa, India>. – J. Génét. hum., vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 97-105. 1721
- Weippl, G.** : Hämoglobin F bei eineiigen und zweieiigen Zwillingen. – Helv. paediat. acta, vol. 22, 1967, fasc. 2, p. 211-215. 1722

## G - Rassenkunde / Races humaines

- Schlaginhaufen, Otto** : Anthropologie von Neuirland <Neumecklenburg> in der melanesischen Südsee. II. Die Beobachtungen an den gesammelten Schädeln. Anhangstabellen. – Archiv Julius Klaus-Stiftg., Bd. 41, 1966, H. 2/4, S. 117-292. 1723

## H - Phylogenie. Fossile Hominiden Évolution. Paléontologie humaine

- Portmann, Adolf** : Die Ontogenese des Menschen als Problem der Evolutionsforschung. – Universitas, Stuttgart, Jg. 22, 1967, H. 7, S. 673-681. 1724

## I - Allgemeine Humangenetik / Génétique humaine. Généralités

- Allen, G. ; Harvald, B. ; Shields, J. :** Measures of twin concordance. - Acta genet., vol. 17, 1967, N° 6, p. 475-481. 1725
- Eriksson, A. W. ; Fellman, J. :** Twinning in the relation to the marital status of the mother. - Acta genet., vol. 17, 1967, N° 5, p. 385-398. Diagr., ref. 1726
- Fuhrmann, Walter :** Der Beitrag der Humangenetik zur vorbeugenden Medizin. - Archiv Julius Klaus-Stiftg., Bd. 41, 1966, H. 2/4, S. (8)-(25). Schriftt. 1727
- Gedde-Dahl, T. jr. ; Monn, E. :** Linkage relation of the phosphoglucomutase PGM locus in man. Probable linkage to phenylthiocarbamid <PTC> taster locus. - Acta genet., vol. 17, 1967, N° 6, p. 482-494. 1728
- Herrlin, K.-M. ; Hauge, M. :** Determination of triplet zygoty. - Acta genet., vol. 17, 1967, N° 1, p. 81-95. 1729
- Multiple Missbildungen bei partieller Trisomie C <12> als Manifestation einer erblichen E/C <18/21> Translokation. [Von] U[rich] K. Bühler, E[rnst] M. Bühler, J[örg] Sartorius und G[erhard] R. Stalder. - Helv. paediat. acta, vol. 22, 1967, fasc. 1, p. 41-53. Fig. 1730**
- \* **Morton, Newton E. ; Chung, Chin S. ; Mi, Ming-Pi :** Genetics of interracial crosses in Hawaii. - Basel, New York, Karger, 1967. VIII, 158 p. Fig. (Monographs in human genetics. 3.) 1731
- Multiple chromosome aberrations : XO/XY/XYY mosaicism and a translocation in the same family. [By] P[ierre] E. Ferrier, Simone A. Ferrier, K[arl] O. Schärer, N[öel] Genton, Chr[istoph] Hedinger, and D[avid] Klein. - Helv. paediat. acta, vol. 22, 1967, fasc. 6, p. 516-528. Fig., ref. 1732**
- Ockey, Charles H. ; La Chapelle, A. de :** Autoradiographic re-appraisal of an XXXxY male as a probable XXXXY with a 4/11 translocation. - Cytogenetics, vol. 6, 1967, N° 3/4, p. 178-192. Fig., ref. 1733
- Orye, E. ; Delire, Chr. :** Familial D/D and D/G<sub>1</sub> translocation. - Helv. paediat. acta, vol. 22, 1967, fasc. 1, p. 36-40. 1734
- Overzier, C. :** Systematik der Intersexualität. - Triangel, Bd. 8, 1967, Nr. 2, S. 32-41. Abb. — Systématisation de l'intersexualité. - Triangle, vol. 8, 1967, N° 2, p. 32-41. Fig. 1735
- Pfeiffer, R. A. ; Laermann, J. ; Heidtmann, H. L. :** Reziproke Translokation zwischen einem Chromosom Nr. 21 <G1> und einem Chromosom der Gruppe C <C6>. - Helv. paediat. acta, vol. 22, 1967, fasc. 6, p. 558-564. Fig. 1736
- Schmid, Werner :** Sex chromatin in hair roots. - Cytogenetics, vol. 6, 1967, N° 5, p. 342-349. Fig. — Sex chromatin aus der Haarwurzel. - Experientia, vol. 23, 1967, fasc. 4, p. 319-320. 1737
- Seppälä, M. ; Ruoslahti, E. ; Mäkelä, O. :** Inheritance and genetic linkage of Ge and Tf groups. - Acta genet., vol. 17, 1967, N° 1, p. 47-54. 1738
- Stalder, G[erhard] R. ; Bühler, E[rnst] M. :** Eine menschliche Chromosomentranslokation aus dem 18. Jahrhundert. [Referat.] - Archiv Julius Klaus-Stiftg., Bd. 41, 1966, H. 2/4, S. (87)-(93). 1739
- Unnérus, Viveca ; Fellmann, J. ; La Chapelle, A. de :** The length of the human Y chromosome. - Cytogenetics, vol. 6, 1967, N° 3/4, p. 213-227. Fig., ref. 1740
- Weippl, G. :** Hämoglobin F bei eineiigen und zweieiigen Zwillingen. - Helv. paediat. acta, vol. 22, 1967, fasc. 2, p. 211-215. 1741

- Whittaker, Mary** : The pseudocholinesterase variants. A study of fourteen families selected via the fluoride resistant phenotype. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 1, p. 1-12. Pedigrees. 1742
- Wolanski, N. ; Charzewska, Jadwiga** : Similarity of some anthropological characteristics of parents and their offspring in different phases of ontogenetic development. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 4, p. 365-381. Fig. 1743

## K - Erbpathologie / Génétique pathologique

- Deux grands arbres généalogiques de syndrome de Bardet-Biedl provenant de la Suisse centrale. Contribution à l'étude des isolants. Par F[erdinand] Amman, D[avid] Klein, A[ndrea] Prader et A. Hauser. [C. R.] – *Archiv Julius Klaus-Stiftg.*, Bd. 41, 1966, H. 2/4, S. (67)-(81). Fig., 2 pl. : arbres géneal., bibliogr. 1744
- Autoradiographic** investigations of centric fragments and rings in patients with stigmata of gonadal dysgenesis. By Maimon M. Cohen. A. A. Sandberg, N. Takagi, and Margaret H. MacGillivray. – *Cytogenetics*, vol. 6, 1967, N° 3/4, p. 254-267. Fig., ref. 1745
- Babel, J[ean] ; Farpour, H.** : L'origine génétique des fossettes colombomateuses du nerf optique. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 187-198. Fig. 1746
- Brandt, N. J.** : Frequency of heterozygotes for hereditary galactosaemia in a normal population. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 4, p. 289-298. 1747
- Cardiopathies** congénitales multiples dans la même fratrie. Par R. Kherumian, M. Durand, C. Métianu, J. Moullec, M. Charon et Odette Kherumian-Allary. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 219-225. 1748
- Christodoulou, C. ; Werner, B.** : A girl with 18-trisomy and thrombocytopenia. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 1, p. 77-80. 1749
- Chromosomal** aberration involving a member of the D group in a mentally retarded child with multiple congenital anomalies. [By] P. L. Giorgi, A. Paci, M. Ceccarelli, and L. Vizzoni. – *Helv. paediat. acta*, vol. 22, 1967, fasc. 5, p. 466-471. Fig. 1750
- Cohen, Maimon M. ; Davidson, R. G.** : Down's syndrome associated with a familial  $\langle 21q- ; 22q+ \rangle$  translocation. – *Cytogenetics*, vol. 6, 1967, N° 5, p. 321-330. Fig. 1751
- Constantidinis, J[ean]** : Étude de quelques facteurs épidémiologiques et génétiques de la psychose maniaco-dépressive. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 156-173. Fig. 1752
- Cri-du-chat syndrome** in a 10 years old girl with deletion of the short arms of chromosome number 5. Observations on dermatoglyphics, maxillo-mandibular measurements and sound spectrograms. [By] R. J. Schlegel, R. L. Neu, J. Carneiro Leao, J. A. Reiss, T. B. Nolan, and L. I. Gardner. – *Helv. paediat. acta*, vol. 22, 1967, fasc. 1, p. 2-12. Fig., ref. 1753
- Disturbed** gonadal differentiation in a child with XO/XY/XYY mosaicism : relationship with gonadoblastoma. [By] P[ierre] E. Ferrier, Simone A. Ferrier, K[arl] O. Schärer, N[œl] Genton, Chr[istoph] Hedinger, and D[avid] Klein. – *Helv. paediat. acta*, vol. 22, 1967, fasc. 5, p. 479-490. Fig., ref. 1754
- Felgenhauer, W[illy]-R[éné] ; Ammann, F[erdinand]** : Syndrome de Cockayne fruste associé à la neurofibromatose de Recklinghausen. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 6-24. Fig. 1755

- La forme précoce de la dystrophie myotonique** <maladie de Steinert>. Par F[red] Bamatter, E[douard] Grasset, D[avid] Klein et M[éziane] Aguercif. [C. R.] – Archiv Julius Klaus-Stiftg., Bd. 41, 1966, H. 2/4, S. (82)-(86). 1756
- Genetics of an X-linked disorder of uric acid metabolism and cerebral function.** By W. L. Nyphan, J. Pesek, L. Sweetman, D. G. Carpenter, and C. H. Carter. – *Pediat. Res.*, vol. 1, 1967, N° 1, p. 5-13. Pedigrees. 1757
- Giorgi, P. L. ; Paci, A. ; Ceccarelli, M. :** An extra chromosome in a case of Tay-Sachs disease with additional abnormalities. – *Helv. paediat. acta*, vol. 22, 1967, fasc. 1, p. 28-35. Fig. 1758
- Gitzelmann, R[ichard] :** Hereditary galactokinase deficiency, a newly recognized cause of juvenile cataracts. – [Habschr. med. Zürich.] – *Pediat. Res.*, vol. 1, 1967, N° 1, p. 14-23. 1759
- \* **Hussels, Irène Elisabeth :** Une famille atteinte de rétinopathie pigmentaire liée au sexe, de maladie de Parkinson et d'autres troubles neuro-psychiatriques. – Thèse méd. Genève 1967. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 106-155. Fig., bibliogr. 1760
- Kattamis, Ch. ; Davies, D. ; Lehmann, H. :** The silent serum cholinesterase gene. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 4, p. 299-303. 1761
- Khan, M. Hussein ; Martin, Helmut . G** 21 trisomy in a case of acute myeloblastic leukaemia. – *Acta haemat.*, vol. 38, 1967, N° 3, p. 142-146. 1762
- Klein, D[avid] ; Hussels, I[rène Elisabeth] :** Une famille atteinte d'idiotie amaurotique juvénile <Vogt-Spielmeyer>. Détection des porteurs hétérocygotes. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 226-231. 1763
- Mise en évidence par analyse statistique d'une petite translocation chez un sujet atteint du syndrome de Stein-Leventhal.** Par J. Frederic, G. Lennès, E. Rongé-Collard, R. Mouchette et A. Hausman-Hagemeijer. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 25-41. 1764
- Niermann, H. :** Hautkrankheiten und Heredität. – *Triangel*, Bd. 8, 1967, Nr. 1, S. 12-17. Stammb. — *Maladies de la peau et hérédité.* – *Triangle*, vol. 8, 1967, N° 1, p. 12-18. Arbres généal. 1765
- \* **Nöthiger, Fritz :** Familiärer Morbus Addison. – *Diss. med. Basel* 1967. – *Zschr. Kinderheilk.*, Berlin, Bd. 99, 1967, H. 1, S. 14-32. 1766
- Observation de deux paires de jumeaux monozygotiques atteints de phénylcétonurie.** Par Y. Mardens, J. Dumon, F. Hayez, S. Vrydagh, A. Cools et G. Myle. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 42-77. Fig., bibliogr. 1767
- Özsoylu, Sinasi :** Hereditary methemoglobinemic cyanosis due to diaphorase deficiency in three successive generations. – *Acta haemat.*, vol. 37, 1967, N° 5/6, p. 276-283. Ref. 1768
- Pfändler, U[do] :** Les répercussions génétiques du dépistage précoce et la guérison clinique des enfants homozygotes récessifs pour un désordre métabolique. L'exemple de la phénylcétonurie <idiotie phénylpyruvique>. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 174-186. 1769
- Phenylketonuria, a family study. Borderline intelligence in two siblings with mentally retarded children.** [By] J[ean] P[ierre] Colombo, F[ranco] Vassella, R. Humbel, and E[ttore] Rossi. – *Helv. paediat. acta*, vol. 22, 1967, fasc. 3, p. 243-251. Fig., ref. 1770
- Philippart de Foy, Michel :** Essai d'un groupement biochimique des lipidoses. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 78-88. Bibliogr. 1771

- Prats, J. ; Moragas, A. :** Structural chromosome anomaly in a case of multiple malformation. – *Helv. paediat. acta*, vol. 22, 1967, fasc. 6, p. 565-571. Fig. 1772
- Rapports entre anomalies chromosomiques et altérations des réactions immunitaires.** [Par] L. Massimo [e. a.]. – *Helv. paediat. acta*, vol. 22, 1967, fasc. 2, p. 193-220. 1773
- Schmid, W[erner] :** Chromosomenanomalien bei Blutkrankheiten. – *Schweiz. med. Wschr.*, Jg. 97, 1967, Nr. 32, S. 1057-1059. 1774
- Schmid, W[erner] :** Pericentric inversions. Report on two malformations cases suggestive of parental inversion heterozygosity. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 89-96. Fig. 1775
- Schmid, Werner ; Vischer, D. :** A malformed boy with double aneuploidy and diploid-triploid-mosaicism 48,XXYY/71,XXYY. – *Cytogenetics*, vol. 6, 1967, N° 2, p. 145-155. Fig. — Zusammenfassung : Doppelte Aneuploidie und diploid-triploider Mosaicismus bei einem missgebildeten Knaben mit dem Karyotyp 48 XXYY/71 XXXYY. Von W' S'. – *Archiv Julius Klaus-Stiftg.*, Bd. 41, 1966, H. 2/4, S. (93)-(94). 1776
- Steiger, R[olf] P[eter] :** Kolonpolypen und familiäre Kolonpolypose. – *Gastroenterologia*, vol. 108, 1967, N° 2, p. 76-79. 1777
- Stroesco, G. :** Une forme particulière d'idiotie amaurotique à évolution clinique du type épilepsie myoclonique. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 199-218. Bibliogr. 1778
- Thompson, R. B. ; Jenkins, C. G. ; Bell, W. N. :** Genetic implications of thalassemia intermedia. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 1, p. 29-46. Fig., pedigrees. 1779
- Tobias, Cs. :** Zum Basalzellnaevus-Kiefercysten-Syndrom <Ward-Syndrom> mit familiärem Auftreten. – *Schweiz. med. Wschr.*, Jg. 97, 1967, Nr. 29, S. 949-953. Abb. 1780
- Waldenströms macroglobulinaemia.** A family study. By A. K. Brown, M. W. Elves, H. H. Gunson, and R. Pell-Ilderton. – *Acta haemat.*, vol. 38, 1967, N° 3, p. 184-192. 1781
- Wildervanck, L. S. ; Goedhard, G. ; Meijer, S. :** Proximal symphalangism of fingers associated with fusion of os naviculare and talus and occurrence of two accessory bones in the feet <os parnaviculare and os tibiale externum> in an European - Indonesian - Chinese family. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 2, p. 166-177. Fig., ref. 1782

## L - Populationsgenetik / Génétique des populations

- Bansal, I. J. S. :** Incidence of colour-blindness among the Punjabis of India. – *J. Génét. hum.*, vol. 16, 1967, N° 1/2, p. 1-5. 1783
- Basu, Arabinda :** The frequency of middle-phalangeal hair in some population groups of Maharashtra <India>. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 2, p. 158-165. 1784
- Bhasin, M. K. :** The frequency of colour blindness in the Newars of Nepal valley. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 5, p. 454-459. 1785
- Dobson, T. ; Jackson, S. A. ; Metcalfe, J. A. :** Red/green colourblindness on the island of Ibiza. – *Acta genet.*, vol. 17, 1967, N° 5, p. 460-464. 1786
- \* **Essen-Möller, Erik :** Familial interrelatedness in a Swedish rural population. – Basel, New York, Karger, 1967. 77 p. (*Acta genetica et statistica medica. Suppl. ad vol. 17.*) 1787
- \* **Morton, Newton E. ; Chung, Chin S. ; Mi, Ming-Pi :** Genetics of interracial crosses in Hawaii. – Basel, New York, Karger, 1967. VIII, 158 p. Fig., ref. 1788