

Sektion für Vererbungsforschung

Autor(en): [s.n.]

Objekttyp: **AssociationNews**

Zeitschrift: **Verhandlungen der Schweizerischen Naturforschenden Gesellschaft. Wissenschaftlicher und administrativer Teil = Actes de la Société Helvétique des Sciences Naturelles. Partie scientifique et administrative = Atti della Società Elvetica di Scienze Naturali**

Band (Jahr): **146 (1966)**

PDF erstellt am: **12.07.2024**

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.

16. Sektion für Vererbungsforschung

Schweizerische Gesellschaft für Vererbungsforschung

Präsident: Prof. Dr. med. A. HOTTINGER (Basel)

Ausstellung der vier Universitäts-Kinderkliniken Basel, Bern, Genf, Zürich und der Heil- und Pflegeanstalt Münsterlingen.

1. G. STALDER und E. M. BÜHLER (Basel) – *Partielle Sterilität beim Menschen infolge von Chromosomentranslokation.*
2. R. D. GLOOR, E. E. JOSS and E. BERGEMANN (Bern) – *Demonstration of Translocation 15|21 in four Generations.*
3. O. THÖNY (Bern) – *Demonstration of two Red Cell Populations in Females. Heterozygous for G-6-PD-Deficiency.*
4. M. MOSER, U. WIESMANN and M. MUMENTALER (Bern) – *Identification of the Carrier State in Duchenne Muscular Dystrophy.*
5. F. BAMATTER, P. FERRIER, D. KLEIN (Genève) – *Dystrophie musculaire (Duchenne).*
6. P. HAZEGHI, F. BAMATTER, J. KARPINSKA et D. KLEIN (Genf) – *Trisomie 13–15 m mosaïque.*
7. F. BAMATTER, P. PERRIER et S. PERRIER (Genève) – *Asymétrie congénitale associée à une mosaïque Diploïde-Triploïde et grand satellite.*
8. R. GITZELMANN (Zürich) – *Hereditärer Galaktokinasedefekt.*
9. W. SCHMID, G. SCHACHENMANN (Zürich) und M. FRACCARO (Pavia) – *Ein neues chromosomales Syndrom: Iriskolobom, kombiniert mit Anal-atresie.*
10. W. SCHMID (Zürich) – *Multipolare Spindeln nach Endoreduplikationen in Primärkulturen normaler Säugetiergewebe.*
11. W. SCHMID und D. VISCHER (Zürich) – *Doppelte Aneuploidie und diploid-triploider Mosaicismus bei einem missgebildeten Knaben mit dem Karyotyp 48 XXXY / 71 XXXYY.*
12. A. ZOLLIKER (Münsterlingen) – *Stammbäume aus dem Thurgau: Chorea Huntington, Melancholie, gemischte Vererbung von Schizophrenie und manischdepressiver Verstimmung Epilepsie usw.*
13. D. KLEIN und AMMANN (Genf) – *Zwei Stammbäume aus Isolatzen der Schweiz (Moon-Bardet-Biedlsche Krankheit).*