

**ACTA
GENETICAE MEDICAE
ET GEMELLOLOGIAE**

ACTA GENETICAE MEDICAE ET GEMELLOLOGIAE

Rivista Internazionale Trimestrale di Genetica Medica e di Gemellologia

Direttore
LUIGI GEDDA
Roma

Con la collaborazione di

M. F. Ashley-Montagu, Princeton - J. Bauer, Los Angeles - F. Buschke, S. Francisco
M. Caullery, Paris - C. W. Cotterman, Ann Arbor - H. Cummins, New Orleans
† G. Dahlberg, Uppsala - H. F. Dorn, Bethesda - N. Ford-Walker, Toronto
A. Franceschetti, Genève - J. François, Gand - A. Gesell, New Haven - L. Gianferrari,
Milano - H. Grebe, Frankenberg-Eder - W.W. Greulich, Stanford - E. Hanhart, Ascona
F. J. Kallmann, New York - H. Kalmus, London - T. Kemp, København
G. Koch, Münster - G. Korkhaus, Bonn - M. Lamy, Paris - W. Lehmann, Kiel
R. Luchsinger, Zürich - C. F. Mayer, Washington - A. Maltarello, Roma - † H.
H. Newman, Hendersonville - D. C. Rife, Columbus - J. E. Schulte, Maastricht
G. C. Schwesinger, Ventura - H. W. Siemens, Leiden - K. A. Stiles,
East Lansing - P. Stocks, London - H. H. Strandkov, Chicago - U. Teodori, Firenze
M. Torrioli, Roma - R. Turpin, Paris - L. J. Unger, New York - O. v. Verschuer,
Münster - P. J. Waardenburg, Arnhem - R. Warner, Buffalo - A. S. Wiener, Brooklyn

VOLUME XIII

1964

ROMA
TIPOGRAFIA POLIGLOTTA VATICANA

I FASCICOLO
I ANUARI II 1964

GEDDA L., POGGI D.: Studio della coagulazione normale del sangue nei gemelli, con il metodo tromboelastografico	1
SORSBY A.: Hereditary affections of the retina and choroid	20
EMERIT I., de GROUCHY J., CORONE P., VERNANT P., LAVAL-JEANTET M.: Agénésie sacrococcygienne et syndrome de Bonnevie-Ullrich. Etude génétique et chromosomique	69
KUMBNANI H.: The occurrences of symmetrical and asymmetrical terminations of main line D, C, B, and A in Mohammedans of Rajasthan	90
GEDDA L.: Tage Kemp (in memoriam)	99
Recensioni: FRANCESCHETTI A., FRANÇOIS J., BABEL J.: Les hérédo-dégénérescences chorio-rétiniennes (Dégénérescences tapéto-rétiniennes). RIEGER R.: Die Genommutationen (Ploidiemutationen). VACIRCA F.: La teoria generale della Patologia. SCHWIDETZKY I.: Das Menschenbild der Biologie. Ergebnisse und Probleme der naturwissenschaftlichen Anthropologie. CHIEPPA E.: Paramorfismi (scoliosificosi-lordosi) e tecnica del trattamento	101
Libri ricevuti	104

II FASCICOLO

APRILIS 1964

GEDDA L., BRENCI G.: Ricerche sui cromosomi umani mediante il test gemellare (I. Determinazione dell'indice mitotico in coppie MZ e DZ)	105
GEDDA L., MILANI-COMPARETTI M.: Are vital twins premature?	114
METZEL E.: Betrachtungen zur Genetik der familiären Gliome	124
DELLEPIANE M., MACCHIONI B.: Gravidanza plurigemina monocoriale con complesse mostrosità fetali: valutazioni d'ordine genetico e patogenetico	133
BHATTACHARYA D. K.: Tasting of P.T.C. among the Anglo-Indians of India	159
ANAND SWADESH: Association of ABO blood groups with incidence of renal lithiasis	167
DE BARTOLO M.: Incidenza dei fattori M, N, S, s e P in un campione di popolazione romana	173
CARDINALI G., CARDINALI G., ENEIN MOSTAFA A.: Runting in the offspring of mice inoculated with homologous or heterologous bone marrow	182
MEHROTRA T. N., CARDINALI G.: Study of mouse hemoglobin by starch-gel electrophoresis	185
BEIGUELMAN B.: Taste sensitivity to phenylthiourea among patients affected with both tuberculosis and leprosy	190
BEIGUELMAN B.: Taste sensitivity to phenylthiourea and leprosy	193
BEIGUELMAN B.: Taste sensitivity to phenylthiourea and menstruation	197
BEIGUELMAN B., MARQUES M. B.: Taste sensitivity to phenylthiourea and drugs with anti-leprotic effect	200
BEOLCHINI P. E.: Ricerche statistiche e genetiche sulle malformazioni congenite	203
Recensioni: « Scritti in onore del Prof. Giuseppe Tesauro »; WIENER A. S. e WEXLER I. B.: An Rh-Hr-syllabus	216

III FASCICOLO
I U L I I 1 9 6 4

GEDDA L., DI RAIMONDO F.: The contribution of the « Clinical Twin Method » to the study of sex anomalies in childhood (Phimosis, hypospadias, cryptorchism, adiposogenital dystrophy, Laurence-Moon-Bardet-Biedl syndrome)	217
ROISENBERG I.: Hemophilia B in a pair of monozygotic negro twins	240
RICCI N., CASTOLDI G. L., BORGATTI L., ALBERTI R.: Malformazioni congenite multiple associate ad una doppia anomalia cromosomica: triplo-X e trisomia 17-18	253
VANDENBERG S. G., KELLY L.: Hereditary components in vocational preferences	266
SALZANO F. M.: Demographic studies on Indians from Santa Catarina, Brazil	278
KAPLAN A. R.: Genetics of relative toe lengths	295
DATTA P. K.: The symmetry of the plantar main line formula in an Indian population	305
SARGENT S. S.: Gladys C. Schwesinger (in memoriam)	313
Recensioni: British Medical Bulletin: Genetics of micro-organism. WOLFF E. DE: Studio clinico di 134 mongoloidi. TORRICELLI C.: Le malformazioni congenite dal punto di vista medico e sociale. RAINER J. D. et al.: Family and mental health problems in a deaf population. ANCONA L.: La psicanalisi. WIENER A. S.: Advances in blood grouping. ROGERS F. B.: Epidemiology and communicable disease control. J. P. BOUCKAERT: Comme naissent les hommes	314

IV FASCICOLO
OCTOBRIS 1964

GEDDA L.: La complexe contribution du génotype à la prédisposition morbide	321
WIENER A. S.: Blood grouping tests in disputed parentage. Qualifications of experts. II. An error involving the rare Rh-Hr blood types Rh _z Rh ₁ and Rh _z rh	340
TORRIOLI M., TORRIOLI-RIGGIO G.: Is human leukemia a somatic mutation of blood-forming cells due to a virus?	349
REMELLI L., SERRA A., GUALANDRI V.: Contributo allo studio delle basi genetiche dell'ulcera duodenale	369
SPEDINI G.: Le aptoglobine in antropologia. Contributo alla loro conoscenza in Italia	388
DATTA P. K.: Methodological notes on the determination of plantar main-line index and transversality	400
MACRÌ C.: Su un caso di gozzo normometabolico concordante in gemelle uniovulari	406
HAMPE O. G., DA ROCHA F. J.: The iron-binding capacity of thalassaemic individuals	418
Recensioni: Journal of Medical Genetics	423
