

Journal de Génétique Humaine

Publié par A. Franceschetti † (Genève), L. van Bogaert (Anvers) et M. Lamy (Paris). Secrétaire: D. Klein, Institut Universitaire de Génétique Médicale, 8, Chemin Thury, 1206 Genève.

Vol. 20, No 1

Mars 1972

Primarosa R. de Chieri, A. Sirino and J.M. Albores: Two cases of XYY syndrome in Argentina.

A. Tumba: Le phénotype XXXXY — Étude analytique et synthétique à propos de trois cas personnels et de 67 autres cas de la littérature.

P. Dodinval et Ch. Drege: Sténose du tronc cœliaque chez une mère et sa fille par compression due au ligament arqué médian du diaphragme (Première observation familiale).

H.G. Terheggen, F. Lavinha, J.P. Colombo, M. van Sande and A. Lowenthal: Familial hyperargininemia.

D. Klein: Le questionnaire génétique (L'hérédité de la maladie de Norrie — pseudo-gliome de la rétine lié au sexe — et l'importance du conseil génétique aux parents des atteints.)

Analyse de livres

Parution: quatre numéros par année.

Abonnement: Fr. s. 50.—

ÉDITIONS MÉDECINE ET HYGIÈNE

78, Avenue de la Roseraie

1211 GENÈVE 4, Suisse