

**ACTA  
GENETICAE MEDICAE  
ET GEMELLOLOGIAE**

# ACTA GENETICAE MEDICAE ET GEMELLOLOGIAE

Rivista Internazionale Quadrimestrale 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, Seattle  
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. Greulich, Stanford - E. Hanhart, Zürich  
F. J. Kallmann, New York - H. Kalmus, London - T. Kemp, Copenhagen  
G. Koch, Münster - G. Korkhaus, Bonn - M. Lamy, Paris - W. Lehmann,  
Kiel - R. Luchsinger, Zürich - C. F. Mayer, Washington, D. C.  
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 - M. Torrioli, Roma  
R. Turpin, Paris - O. v. Verschuer, Münster - P. J. Waardenburg, Arnhem  
R. Warner, Buffalo - A. S. Wiener, Brooklyn

V VOLUME  
1956

ROMA  
TIPOGRAFIA POLIGLOTTA VATICANA

I FASCICOLO  
IANUARIU 1956

GEDDA, L.: Contributo alla storia dello studio dei gemelli (Il "De gemellis" di Scipione Giuseppe Casalio. Il Mostro di Mogliano e la <i>tournée</i> viennese dei gemelli coalescenti Tocci. Galton, Siemens e Waardenburg) . . . . .	1
DUIS, B. T.: Zwillings-Katamnesen (Klinische Befunde bei Nachuntersuchung einer auslesefreien Zwillingsserie) . . . . .	14
EHRHARDT, S.: Zur Frage der richtigen Beurteilung morphologischer Merkmale am Lichtbild von Kopf und Gesicht . . . . .	104
van BEUKERING, J. A. and VERVOORN J. D.: A case of uniovular Twins of which one child was normal and the other had the syndrome of mongolism . . . . .	113
JOKL, E.: The contribution on twin research to the physiology of exercise . . . . .	115

II FASCICOLO  
M A I I 1 9 5 6

TORRIOLI-RIGGIO, G. e REGGIANI L.: Morfologia dei polinucleati neutrofilii studiata con il metodo gemellare. Nota prima: La formula di Arneth . . . . .	125
GREBE, H.: Über besondere Zwillingskonkordanzen . . . . .	138
NERI SERNERI G. G. e BARTOLI V.: Sulla eredopatologia delle mesenchimopatîe reattive (cosidette malattie del collagene). I - Ricerche sui fattori ereditari del reumatismo acuto primario . . . . .	155
GATTO, I. e ALBEGGIANI A.: Panmielopatia costituzionale con malformazioni multiple (sindrome di Fanconi) . . . . .	190
COTELLESA, G.: Rara osservazione di un nanismo diencefalo-ipofisario in una gemella monozigotica . . . . .	213
GIANFERRARI L., ARRIGONI G., CRESSERI A., LOVATI G. e MORGANTI G.: Ricerche genetiche e clinico-statistiche sulle neoplasie della prostata . . . . .	224
BOYD, W. C.: The « Accuracy » of estimates of MNS gene frequencies . . . . .	234

## SUPPLEMENTUM PRIMUM

Peculiaris editio ad honorem lectissimi domini *Prof. Doct. viri nobilis v. Verschuer* sexagesimum aetatis annum explentis

GEDDA, L.: Un Maestro e un Esempio (Segue il Catalogo dei Lavori Scientifici del Prof. Otmar Freiherr von Verschuer dal 1923 al 1955) . . .	241
GEDDA, L.; Die Fruchtbarkeit in Bezug auf die Probleme der kongenitalen Missbildungen . . . . .	249
GREBE, H.: Familienbefunde bei letalen Herzmissbildungen . . . . .	257
HANHART, E.: Die Schweizer Fälle von Splenohepatomegalie (Niemann-Pick). Ein Beitrag zur genetischen Abgrenzung der Phosphatid-Lipoidosen . .	294
FERRAZ KEHL, R.: O problema eugênico no Brasil . . . . .	319
NIERMANN, H.: Zwillingsuntersuchungen bei Hauttuberkulose (Vorläufige Mitteilung) . . . . .	321
KOCH, G.: Zur Klinik, Symptomatologie, Pathogenese und Erbpathologie des Klippel-Trénaunay-Weber-schen Syndroms . . . . .	326
EBBING, H. C.: Migräne bei Zwillingen, vorläufige Mitteilung . . . . .	371
CASA, D.: La III Conferenza dell'Unione Internazionale per l'Educazione sanitaria della Popolazione (Roma, 28 aprile - 5 maggio 1956) . . . . .	383
ANDREANI, D.: Contributi di Genetica al II Congresso Mondiale sulla sterilità e fertilità (Napoli, 18-26 maggio 1956) . . . . .	384
Recensioni: KÜHN A. - DIETRICH S. - HEINRICH S. - TEODORI U., BORGHİ A. e NERI-SERNERI G. G. - LARSSON T. and SYÖGREN T. - FRANÇOIS J., VERRIEST G. et DE ROUCK A. . . . .	386

III FASCICOLO  
SEPTEMBRIS 1956

ERRATA CORRIGE

GEDDA L. e MAGISTRETTI S.: Paracinesia adduttoreo-enoftalmica gemello-familiare e albinismo oculare in altra famiglia . . . . .	291	391
GREBE H.: Sportfamilien . . . . .	318	418
GATTO I.: Anemie emolitiche da anomalie ereditarie dell'Hb. . . . .	327	427
BEOLCHINI P. E., CRESSERI A., GIANFERRARI L., MALCOVATI P. e MORGANTI G.: Ricerche genetiche sulle neoplasie dell'utero ( <i>parte I</i> ) . . . . .	362	462
MANGOLD O., TESTA I. und v. WOELLWARTH C.: Über die Regulation der halbseitigen Organanlagen bei künstlich erzeugten Zwillingen von <i>Triton Alpestris</i> . . . . .	369	469
NERI SERNERI G. G. e BARTOLI V.: Sulla eredopatologia delle mesenchimopatie reattive (cosidette malattie del collagene). II - Ricerche sui fattori ereditari del reumatismo cronico primario . . . . .	402	502
GREBE H.: Zum 65. Geburtstag von Ernst Hanhart . . . . .	426	526
MALTARELLO A.: Il primo Congresso internazionale di Genetica Umana (Copenhagen, 1-6 agosto 1956) . . . . .	429	529