

**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

**Herausgeber:** Schweizerische Naturforschende Gesellschaft

**Band:** 146 (1966)

**Vereinsnachrichten:** Sektion für Vererbungsforschung

**Autor:** [s.n.]

### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. [Siehe Rechtliche Hinweise.](#)

### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. [Voir Informations légales.](#)

### **Terms of use**

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. [See Legal notice.](#)

**Download PDF:** 15.03.2025

**ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>**

## 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 Isolaten der Schweiz (Moon-Bardet-Biedlsche Krankheit).*