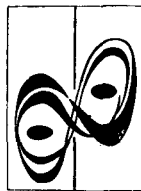


IN VII CONGRESSU SOCIETATIS INTERNATIONALIS HAEMATOLOGIAE

**SYMPOSIUM
GENETICAE
HAEMATOLOGICAE**



ROMAE 1959

“Acta Geneticae Medicae et Gemellologiae” - Supplementum Secundum

VII Congresso
della Società Internazionale di Ematologia

SIMPOSIO
DI GENETICA EMATOLOGICA

Presidente d'Onore GIOVANNI DI GUGLIELMO

Presidente LUIGI GEDDA

Co-Presidenti L. J. UNGER
PH. LEVINE
R. CEPPELLINI

Segretario GIUSEPPINA TORRIOLI - RIGGIO

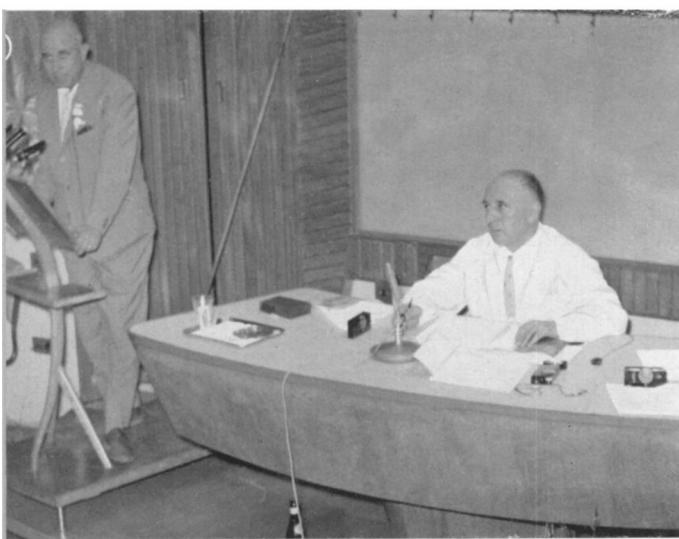
Vice Segretario MARCO MILANI COMPARETTI

Atti editi a cura di L. Gedda

ROMA

12 SETTEMBRE 1958

ISTITUTO DI GENETICA MEDICA «G. MENDEL»



1. L'Istituto Mendel in occasione del Simposio.
2. Il materiale preparato per il Simposio.
3. Il Prof. G. Di Guglielmo e il Prof. Ph. Levine.
4. Il Prof. U. Teodori e il Prof. L. Gedda.
5. Le cabine della Radiosimultanea.
6. Il Prof. H. Lehmann.



7. Il Prof. G. Di Guglielmo che presiede l'apertura del Simposio e il Prof. L. Gedda che ricorda il primo quinquennio dell'Istituto Mendel di Roma.

8. Il Prof. Mario Torrioli, la Prof. Giuseppina Torrioli-Riggio, il Prof. Giovanni Di Guglielmo e il Prof. Ph. Lewine.



9. 10. 11. Alcuni dettagli dell'Aula Magna dell'Istituto Mendel durante il Simposio di Genetica Ematologica.

Indice

DI GUGLIELMO G.:	
Prefazione	IX
GEDDA L.:	
Introduzione	XI
GEDDA L. e TORRIOLI-RIGGIO G.:	
Sullo studio morfologico degli eritrociti dal punto di vista della genetica . . .	I
UNGER L.J. & WIENER A.S.:	
Some observations on the blood factor Rh ^A of the Rh-Hr blood group system . .	13
LEHMANN W.:	
Erblichkeitsprobleme bei der Blutkoagulierung	26
Neuere Untersuchungen zur Thrombopathie (v. Willebrand-Jürgens) auf den Ålands-Inseln (Finnland)	38
TORRIOLI M.:	
Lo studio della cromatina sessuale a fresco mediante il contrasto di fase. . .	43
CEPPELLINI R.:	
L'emoglobina normale lenta A ₂ : suoi rapporti con una nuova frazione emoglobinica lenta, B ₂ , e sua importanza per il riconoscimento di varianti talassemiche che compaiono nelle famiglie di portatori di Talassemia media e di emoglobinopatia H	47
GATTO I.:	
Origine della talassemia	69
ROBERTS D.F. and LEHMANN H.:	
Preliminary Observations on Haemoglobin Gene Frequencies in the Lake Chad Region	75

EBBING H. C.:	
Pelger-Huet'sche Kernanomalie: Vorläufige Ergebnisse einer Durchsicht von 15.000 auslesefrei gewonnenen Blutaussstrichen	80
SANSONE G. e SEGNI G.:	
La genetica del favismo	85
SARTORI E.:	
Problèmes génétiques concernant une nouvelle anomalie du globule rouge et le favisme	88
ASCENZI A., FERRARA A. e TORLONTANO G.:	
Gli aspetti genetici della anemia emolitica nei loro riflessi scheletrici . . .	90
SODANI F.:	
Analisi della mortalità di alcune malattie ematologiche nella popolazione italiana	96
GEDDA L., BÉRARD-MAGISTRETTI S. e GIOBBE G.:	
Sindrome oftalmologica (crisi superogire e fenomeno degli occhi di bambola o del Cantelli) in malattia da situazione Rh diversamente grave in una coppia gemellare dizigotica	103
KOSENOW W.:	
Chromosomale Geschlechtsdiagnose mit Hilfe des Leukocyten-tests	123
MITTWOCH U.:	
The relationship between the leucocyte count, the « Shift to the left » and the incidence of drumsticks in mongolism	131
SANSONE G.:	
Diagnosi di sesso e morfologia dei nuclei leucocitari: studio in campo normale e patologico.	139
ANTONINI B.:	
Etude immuno-électrophorétique des protéines sériques des jumeaux nouveaux-nés	143
SZEINBERG A., SHEBA CH., ADAM A., and BRACHA RAMOT:	
A hereditary abnormality of the metabolism of glutathione in the red blood cells	151
SERRA A.:	
Considerazioni intorno alla metodologia della ricerca sull'associazione fenotipica tra gruppi sanguigni e malattie nelle popolazioni umane	158