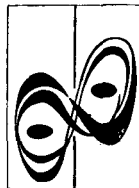


IN VII CONGRESSU SOCIETATIS INTERNATIONALIS HAEMATOLOGIAE

SYMPOSIUM GENETICA E HAEMATOLOGICA E



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

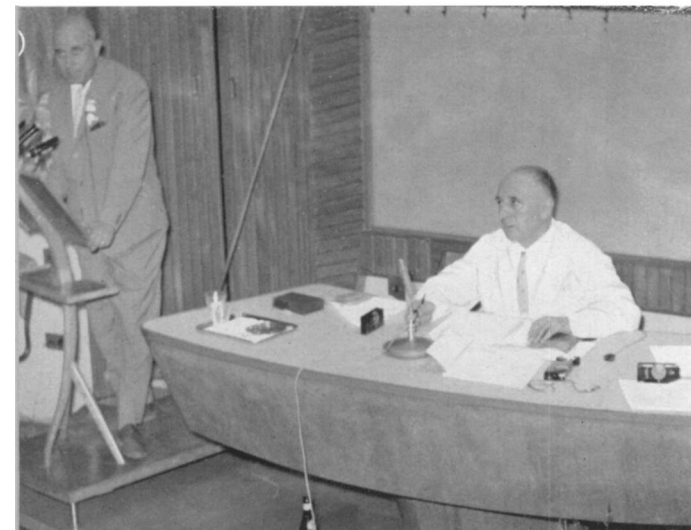
ROMA

12 SETTEMBRE 1958

ISTITUTO DI GENETICA MEDICA «G. MENDEL»



**CONGRESSO INTERNAZIONALE EMATOLOGIA
SIMPOSIO GENETICA EMATOLOGICA
12 SETTEMBRE**



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.:	
Erblichkeitprobleme 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
CEPELLINI R.:	
L'emoglobina normale lenta A ₂ : suoi rapporti con una nuova frazione emoglobi- nica lenta, B ₂ , e sua importanza per il riconoscimento di varianti talassemiche che compaiono nelle famiglie di portatori di Thalas- semia media e di emoglobinopatia H	47
GATTO I.:	
Origine della thalassemia	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 concernants une nouvelle anomalie du globule rouge et le favisme	88
ASCENZI A., FERRARA A. e TROLLONTANO G.:	
Gli aspetti genetici della anemie emolitiche 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 Leukocytentests	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 nor- male e patologico.	139
ANTONINI B.:	
Etude immuno-électrophorétique des protéines sériques des jumeaux nou- veaux-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 fenoti- pica tra gruppi sanguigni e malattie nelle popolazioni umane	158
