

Zeitschrift: Bulletin der Schweizerischen Akademie der Medizinischen Wissenschaften = Bulletin de l'Académie suisse des sciences médicales = Bollettino dell' Accademia svizzera delle scienze mediche

Herausgeber: Schweizerische Akademie der Medizinischen Wissenschaften

Band: 17 (1961)

Register: [Index zu Symposion : hereditäre Störungen des Aminosäurenstoffwechsels = Symposion : troubles héréditaires du métabolisme des acides aminés]

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. 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. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

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. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

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. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

Download PDF: 01.05.2026

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

INDEX

<i>W. Löffler</i> (Zürich): Begrüßungsansprache	307
<i>M. Guggenheim</i> (Basel): Historische Betrachtungen über Dioxyphenylalanin, Catecholamine und andere biogene Amine	309
<i>W. Löffler</i> (Zürich): Fortsetzung der Einleitung	317
<i>H. Käser</i> (Bern): Die Ausscheidung von Catecholaminmetaboliten im Urin bei Sympathicustumoren	322
<i>C. E. Dent</i> (London): Argininosuccinic Aciduria and Maple Syrup Urine Disease	329
<i>H. Berger</i> (Basel): Phenylpyruvische Idiotie und Tyrosinose	334
<i>E. Martin</i> et <i>E. Meyer</i> (Genève): L'alcaptonurie et l'ochronose	341
<i>D. Klein</i> (Genève): Les diverses formes héréditaires de l'albinisme ...	351
<i>B. Courvoisier</i> (La Chaux-de-Fonds): Hypothyroïdies congénitales par troubles de l'hormonogénèse	365
<i>Diskussionen</i> . 1. Teil: <i>L. I. Woolf</i> : Opening Discussion (Morning Session) M. Staehelin an Hadorn, an Dent; C. E. Dent, D. Klein, A. Franceschetti, R. H. H. Richter, G. Fanconi, B. Courvoisier, W. Jadassohn, R. H. H. Richter, H. Berger, M. Brenner	373
<i>L. I. Woolf</i> (Oxford): Hartnup Syndrome	377
<i>L. I. Woolf</i> (Oxford): Glycinuria	382
<i>H. Käser</i> (Bern): Der Diabetes gluco-glycinuricus, ein neues familiäres Syndrom	385
<i>G. Boudin</i> et <i>B. Pépin</i> (Paris): Troubles biochimiques et traitement de la dégénérescence hépato-lenticulaire	389
<i>G. Fanconi</i> und <i>A. Prader</i> (Zürich): Gluco-Amino-Phosphat-Diabetes (Syndrom von De Toni-Debré-Fanconi) und Störungen des Cystinstoffwechsels	396
<i>E. Bürki</i> (Basel): Über Cystinosis des Auges	411
<i>A. Franceschetti</i> (Genève): Aminoacidurie dans la cataracte et le glaucome d'origine congénitale. Analogies avec le syndrome oculo-cérébro-rénal de Lowe-Terrey-MacLachlan	414
<i>Diskussionen</i> . 2. Teil: <i>E. Rossi</i> , <i>B. Cagianut</i> , <i>A. Franceschetti</i> , <i>A. Prader</i> , <i>H. Berger</i> , <i>L. I. Woolf</i> , <i>A. Prader</i> , <i>H. Käser</i>	423
<i>W. Löffler</i> (Zürich): Schlußwort	425