

*Originalarbeiten, Kasuistiken, Übersichtsartikel und ein Teil der Fortbildungsartikel werden von der Redaktion und von externen Reviewern begutachtet (blaue Rubriken). Nicht reviewte Beiträge sind rot gekennzeichnet.*

### Editorial

<i>S. Ayme, M.-C. Addor</i>	Editorial	1317
-----------------------------	-----------	------

### Fortbildung

<i>M.-C. Addor, G. Pescia, D. F. Schorderet</i>	Registration of congenital anomalies in Switzerland by EUROCAT	1319
<i>S. Achermann, M.-C. Addor, A. Schinzel</i>	Der Anteil pränatal erfasster Fälle von ausgewählten Fehlbildungen in der EUROCAT-Studie [Data on selected malformations in the EUROCAT study]	1326
<i>G. Pescia, M.-C. Addor</i>	La trisomie 21 et son dépistage prénatal dans le Canton de Vaud (1980–1996) [Trisomy 21 and its prenatal detection in the Canton of Vaud (1980–1996)]	1332
<i>C. Monney, G. Pescia, M.-C. Addor</i>	Le syndrome de Turner [Turner's syndrome]	1339

### Coup d'œil

<i>S. Buchholz, R. Jenni</i>	Seltener Fall einer reinen Aorteninsuffizienz [Rare case of pure aortic regurgitation]	1344
------------------------------	---	------