

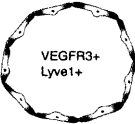

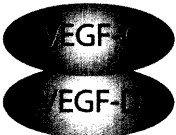


	Editorial	303	Jan Murken
Themenschwerpunkt Erbliche Gefäßfehlbildungen	Erbliche Gefäßfehlbildungen	307	Ute Felbor, Manfred Gessler
	Molekulare Steuerung der Angiogenese	309	Georg Breier
	 Die Marfan- und Loeys-Dietz-Syndrome – Genetische Ursachen, morphologische Veränderungen, klinische Konsequenzen	314	Mine Arslan-Kirchner, Yskert von Kodolitsch, Jörg Schmidtke
	 Familiäre pulmonal-arterielle Hypertonie	318	Torben C. Müller, Ekkehard Grünig, Moustafa Kebbewar, Christine Fischer, Bart Janssen
	 Morbus Osler – Hereditäre hämorrhagische Teleangiectasie	324	Manfred Stuhmann, Loukas Argyriou
	 Zerebrale kavernöse Malformationen	330	Ute Felbor, Ulrich Sure
	Vaskuläre Nävi: Was gibt es Neues aus klinisch-genetischer Sicht?	335	Rudolf Happle
	Kapilläre Malformationen und Molekulargenetik im Jahre 2006: Viel Lärm um nichts?	341	Rudolf Happle
	Kapilläre, venöse und glomuvenöse Malformationen	344	Ute Felbor
	 Hereditäre Lymphödeme	349	Christian Bader, Michael Detmar
	Von Hippel-Lindau-Syndrom	355	H. Jochen Decker
	CADASIL: eine Angiopathie verursacht durch NOTCH3-Mutationen	362	Andreas Fischer
Stellungnahmen	Stellungnahme der GfH und des BVDH zur beruflichen Situation des Fachhumangenetiklers (GfH)	367	Iris Bartels, Hertraut Haas-Andela, Simone Heidemann, Jürgen Kunz, Konstantin Miller, Gisela Raabe-Meyer, Bernhard Weber, Brunhilde Wirth,
Profile humangenetischer Einrichtungen	Medizinische Universität Innsbruck, Humangenetische Sektionen	368	Gerd Utermann
Verbandsmitteilungen GfH	GfH und ESHG – Zukunft der deutschen Humangenetik in Europa	374	Peter Propping
	Das Gute bessern – Ein Vorschlag für eine veränderte Struktur der GfH-Jahrestagungen	375	André Reis
	Einladung zur 18. Jahrestagung der Deutschen Gesellschaft für Humangenetik in Bonn vom 7.-10.3.2007	377	Peter Propping