

R7389

.456

1959

U. S. NATIONAL INSTITUTES OF HEALTH, LIBRARY  
REFERENCE UNIT

HUNTINGTON'S CHOREA  
1934-1959

Library  
National Institutes of Health  
Bethesda 14, Maryland

DEPARTMENT OF  
HEALTH, EDUCATION, AND WELFARE  
PUBLIC HEALTH SERVICE  
NATIONAL INSTITUTES OF HEALTH LIBRARY  
REFERENCE UNIT

HUNTINGTON'S CHOREA  
— 1934 - 1959

A Bibliography  
with special reference to  
Huntington's chorea in  
twins from 1889

Compiled by  
Elizabeth Koenig  
Reference Librarian

August 1959

Bethesda, Maryland

RC 389

U 56

1939

U 56  
1939

## HUNTINGTON'S CHOREA

HUNTINGTON'S CHOREA IN TWINS: Ref. nos.: 9, 37, 54, 92, 95, 100, 161, 169, 177, 189, 191, 194, 195, 244

MONOGRAPHS, THESES, AND ENCYCLOPAEDIC ARTICLES: Ref. nos.: 8, 9, 10, 19, 20, 24, 48, 54, 85, 88, 99, 101, 103, 163, 165, 179, 185, 233, 236, 245

1. Abadie, Pauly, and Barques, R. Etat des réflexes dans la chorée de Huntington. Bull. Soc. méd. chir. Bordeaux, 1934, 328-39. Not examined.
2. Alcock, N. S. Anatomie pathologique de la chorée chronique progressive. Rev. neur., Par., 1935, 64: 592.
3. Alliez, J., Roger, J. and Darcourt, G. Chorée chronique de l'adulte non héréditaire avec psychose interprétative à thème initial de persécution et détérioration mentale. Ann. méd. psychol., Par., 1956, 114: 124-9.
4. Archibald, C. H. La chorée d'Huntington au Canada. Bull. Off. internat. hyg. pub., Par., 1938, 30: 2286-9.
5. Archibald, C. H. Huntington's chorea in Canada. Nat. Health Rev., Ottawa, 1938, 6, no. 21: 19-21.
6. Bardenat, A. and Sutter. Chorée chronique de Huntington avec troubles mentaux; réactions humorales spécifiques. Algérie méd., 1937, 4. sér., 41: 655-8.
7. Baroff, G.S., Palek, A. and Haberlandt, W. Impairment of psychomotor function in the early diagnosis of Huntington's chorea. Wien. Zschr. Nervenh., 1958, 15: 28-37.
8. Baron, G. Contribution à l'étude clinique et génétique des chorées chroniques progressives familiales maladie de Huntington et états huntingtonniers. Paris, 1950 (Thèse - Univ. Paris. no. 607).
9. Becker, G. Beitrag zur Klinik und Geneologie der Huntington'schen Chorea. Marburg, Walter de Gruyter, 1937. (Marburg - Thesis). Also in: Allg. Zschr. Psychiat., 1938, 107: 193-232. A description of the Stieglitz family. Three twin cases of one generation are mentioned: one twin brother with H.c.; sister died 2 months after birth. The other twin pairs are mentally and physically retarded - without H.c.

10. Bell, J. Huntington's chorea. In: Treasury of Human inheritance, ed. by K. Pearson. London, Cambridge Univ. Press, 1934, v. 4, pt. 1. This review collects and describes 151 pedigrees of H.c. families; also contains a chronological bibliography from 1658 (Paracelsus) to 1932.
11. Benedek, L. Epilepsia choreica familiaris cum dementia. Mschr. Psychiat., 1938, 98: 301-16.
12. Bergonzi, M. Conseguenze tardive dell'ittero patologico dei neonati i corea cronica con alalia. Riv. neur., Nap., 1947, 17: 474-8.
13. Bertha, H. and Kolmer, H. Über psychopathologische Erscheinungen bei der Chorea Huntington (Choreophrenie). Deut. Zschr. Nervenh., 1940, 151: 26-46.
14. Beyerman, W. Une forme akinétique de la chorée de Huntington. C. rend. Congr. alién. neur. France, 1927, 31, Congr., 425-9.
15. Bickford, J. A. R. and Ellison, R. M. The high incidence of Huntington's chorea in the duchy of Cornwall. J. Ment. Sc., Lond., 1953, 99: 291-4.
16. Birnbaum, G. Chronisch-progressive Chorea mit Kleinhirnatrophie. Arch. Psychiat., Berl., 1941, 114: 160-82.
17. Bize, P. R. Chorée de Huntington. Considérations cliniques et humorales. Du rôle éventuel d'un terrain spécial. Rev. neur., Par., 1934, 1: 731-7.
18. Bodart. Un cas de maladie d'Huntington. Arch. méd. belges, 1937, 90: 294-8.
19. Boeters, H. Kreis der Huntingtonschen Krankheit. In: Handbuch der Erbbiologie des Menschen, ed. by G. Just. Berlin, Springer, 1939, Bd. 5, t. 1, pp. 130-40.
20. Bogaert, L. van. Les maladies systématisées: la chorée chronique de Huntington. In: Traité de Médecine, ed. by A. Lemierre, et al. Paris, Masson, 1949, t. 16, pp. 204-10.
21. Bonduelle, M., Gruner, J. and Bouygues, P. Chorée de Huntington avec paraplégie spasmodique. Deux cas familiaux. Etude anatomique. Remarque sur les relations de la surdité et des lésions de l'olive supérieure. Rev. neur., Par., 1953, 88: 126-31.

22. Bonfiglioli, L. Corea di Huntington grandemente migliorata mediante una cura diacefalorachidiana (autoemonevrassoterapia). *Gior. psichiat.*, 1939, 67: 143-7.
23. Bouchard, M. La chorée de Huntington. *Laval méd.*, 1954, 19: 293-306.
24. Brothers, C. R. D. The history and incidence of Huntington's chorea in Tasmania. (Alebe?) *A'sian med. pub. co.*, 1950. Not examined.
25. Brothers, C. R. D. The history and incidence of Huntington's chorea in Tasmania. *Proc. R. Australas. Coll. Physicians*, 1949, 4: 48-50.
26. Brothers, C. R. D. and Meadows, A. W. An investigation of Huntington's chorea in Victoria. *J. Ment. Sc., Lond.*, 1955, 101: 548-63.
27. Bruhn, A. M. Beitrag zu den klinischen und erbbiologischen Beziehungen bei der Huntingtonschen Chorea an Hand eines bisher noch nicht erfassten Falles. *Allg. Zschr. Psychiat.*, 1936, 105: 35-50.
28. Bruijn, G. W. Some considerations on Huntington's chorea, in connection with a case, treated with procaine-amide. *Fol. psychiat. &c. neerl.*, 1958, 61: 375-8.
29. Brux, J. de. Formes anatomo-cliniques de la chorée progressive (maladie de Huntington et états huntingtoniens). *Ann. méd., Par.*, 1949, 50: 97-116.
30. Buck, C. A. Huntington's chorea, with the report of a case. *Canad. M. Ass. J.*, 1934, 31: 178-80.
31. Cantor, S. J. Case of Huntington's chorea. *Med. J. Australia*, 1934, 2: 650.
32. Castro, P. B. A propósito de un caso de corea crónica del adulto. Corea de Huntington. *Arch. venezol. Soc. Otorinolar.*, 1942, 3: 86-92.
33. Chamberlain, L. C., Karsner, H. T. and Hamman, L. (Huntington's chorea). *N. Orleans M. & S. J.*, 1943-44, 96: 57-62.
34. Chandler, J. H. Reserpine in treatment of Huntington's chorea. *Univ. Michigan M. Bull.*, 1955, 21: 95-100.

35. Chhuttani, P. N. Huntington's chorea in India. J. Ind. M. Ass., 1957, 29: 156-7.
36. Chorea of Huntington type. Med. J. Australia, 1948, 1: 632-3.
37. Clarke, J. M. On Huntington's chorea. Brain, Lond., 1897, 20: 22-34. The patient is a twin; his brother died when two days old.
38. Cohen, C. Huntington's chorea, with a report on a case treated with procaine amide. East Afr. M. J., 1956, 33: 104-7.
39. Cohen, M. E. (Huntington's chorea). N. England J. M., 1943, 228: 233-5.
40. Critchley, M. Huntington's chorea. Neurocirugía, Santiago, 1956, 13: 59-63.
41. Critchley, M. Huntington's chorea and East Anglia. J. State M., Lond., 1934, 42: 575-87.
42. Cronin, E. J. Huntington's chorea. N. Zealand M. J., 1943, 42: 231.
43. Davison, C. Gliosis of occipital lobes in choreas. Am. J. Psychiat., 1935, 92: 361-9.
44. De Jong, R. N. George Huntington and his relationship to the earlier descriptions of chronic hereditary chorea. Ann. M. Hist., 1937, 9: 201-10.
45. Delay, J. and Desclaux, P. L'encéphalographie gazeuse dans la chorée chronique. Ann. méd. psychol., Par., 1945, 1: 428-33.
46. Delrée, G. Deux cas de maladie nerveuse, familiale et héréditaire. A. Chorée de Huntington. Centre méd., Beauregard, 1957, 6: 125-6.
47. DeMyer, W. and Dyken, M. Oral procaine amide treatment of Huntington's chorea. Am. J. M. Sc., 1954, 228: 70-2.
48. Denny-Brown, D. Huntington's chorea. In: Oxford medicine, ed. by H. A. Christian. New York, Oxford University Pr., 1949, vol. 6, pp. 302 (43) - 302 (74).



49. Dereux, J. Chorée chronique et paralysie hypertonique du regard. *Rev. neur., Par.*, 1945, 77: 207-8.
50. Dereux, J. Chorée chronique héréditaire et progressive de l'enfance. *J. méd. Paris*, 1936, 56: 211-2.
51. De Vos, L. Réflexions sur une observation anatomo-clinique de chorée de Huntington. *J. belge neur. psychiat.*, 1937, 3: 169-78.
52. Di Porto, A. Corea ereditaria di Huntington. *Baglivi*, 1936, 2: 471-91.
53. El-Garem, O. The first record of three families of Huntington's chorea in Egypt. *Alexandria M. J.*, 1958, 4: 364-76.
54. Entres, J. L. Der Erbveitstanz (Huntingtonsche Ghorea): Erbbiologischer Teil. In: *Handbuch der Erbkrankheiten*, ed. by A. Gütt, Leipzig, G. Thieme, 1940. Bd. 3, pp. 243-62. See Tabelle 2, Übersicht über solche Zwillinge aus Chorea-Huntingtonsippen, die das Hauptgefährdungsalter für Chorea überlebten, p. 251.
55. Entres, J. L. Mendelzahlen bei der Huntingtonschen Chorea. *Allg. Zschr. Psychiat.*, 1939, 112: 195-9.
56. Espin Herrero, J. Contribución al conocimiento de la herencia en la corea de Huntington. *Rev. espán. otoneuroft.*, 1948, 7: 304-14.
57. Euzière, J. V., et al. Sur un cas de chorée chronique de l'adulte, consécutive à une chorée de l'enfance. *Arch. Soc. sc. méd. biol. Montpellier*, 1934, 15: 393-7.
58. Evrard, E. Maladie de Huntington et schizophrénie. *Rev. neur., Par.*, 1936, 66: 421.
59. Façon, E., et al. Contributions anatomocliniques à l'étude de la chorée de Huntington. *Acta neur. psychiat. belg.*, 1957, 57: 898-912.
60. Falstein, E. I. and Stone, T. T. Huntington's chorea as a psychiatric and social problem in Illinois. *Illinois M. J.*, 1939, 75: 164-8.
61. Falstein, E. I. and Stone, T. T. Juvenile Huntington's chorea. *Arch. Neur. Psychiat., Chic.*, 1941, 45: 151-5.

62. Falstein, E. I. and Stone, T. T. Laboratory studies in Huntington's chorea. Illinois M. J., 1940, 77: 47-9.
63. Farbrot, O. Reserpin ved Huntingtons chorea; omtale av to tilfelle. Tskr. Norske laegeforen., 1956, 76: 656-8.
64. Feremutsch, K. Beiträge zur Kenntnis des extrapyramidal-motorischen Systems. IV. Gefäßbedingte Striatumerkrankung unter dem klinischen Bilde einer chronisch progressiven Chorea bei zwei Geschwistern. Mschr. Psychiat., 1954, 127: 227-37.
65. Forrest, A. D. Some observations on Huntington's chorea. J. Ment. Sc., Lond., 1957, 103: 507-13.
66. Foster, D. B. and Bagchi, B. K. Electroencephalographic observations in Huntington's chorea. Electroencephalography, Montreal, 1949, 1: 247-8.
67. Frank, W. Untersuchungen über Chorea Huntington an Hand von 19 Fällen, unter besonderer Berücksichtigung der Erbllichkeit und der Frühsymptome. Psychiat. neur. Wschr., 1937, 39: 51-8; 65-71; 79-82.
68. Frets, G. P. De erfelijkheid bij 15 lijdens aan chronische progressieve chorea (Huntington) die in de jaren 1914-1941 in de psychiatrische inrichting Maasoord verpleegd zijn. Genetica, Gravenh., 1943, 23: 465-528.
69. Frets, G. P. Twee gevallen van chronische progressieve chorea en hun erfelijkheid. Ned. tschr. geneesk., 1934, 78: 4317-26.
70. Froment, J., Girard, P. F. and Masson, R. La chorée d'Huntington et ses lésions premières. J. méd. Lyon, 1939, 20: 35-43.
71. Frydman, I. Przypadek plasawicy Huntingtona. Roczn. Psychiat., 1937, 29-30: 155-77. Abstr. in: Rev. neur., Par., 1938, 69: 103.
72. Ganguli, L. K. Procaineamide hydrochloride in Huntington's chorea. J. Ind. M. Ass., 1956, 26: 274-5.

73. Gil Fortún, F. Forma en que se hereda la corea crónica de Huntington y sus posibles relaciones con la demencia suicidal. *Rev. clín. españ.*, 1947, 27: 104-12.
74. Gimeno Alava, A. J. and Ordóñez, A. C. Estudio psicopatológico de un caso de corea de Huntington. *Clín. laborat.*, Zaragoza, 1956, 62: 358-63.
75. Giorgi, G. C. Sulla corea cronica progressiva ereditaria di Huntington: uno studio anatomo-patologico. *Riv. pat. nerv.*, 1940, 55: 533-60.
76. Goldman, D. New treatment for hereditary (Huntington) chorea. *Am. J. M. Sc.*, 1952, 224: 573-6, "Correction": 1953, 225: 319.
77. Gordon, H. L. Huntington's chorea in an East African. *Proc. R. Soc. M., Lond.*, 1935-36, 29: 1469-70.
78. Grotjahn, M. Chronische, progressive Chorea und spinale Muskelatrophie. *Zbl. ges. Neur. Psychiat.*, 1934, 73: 251-2.
79. Grung, P. and Sundby, P. Behandling av chorea Huntington. *Tskr. Norske laegeforen.*, 1957, 77: 158-60.
80. Guillain, G., et Grossiord, A. Une maladie familiale montrant la transition entre la Maladie de Friedreich, l'héredo-ataxie cérébelleuse, et la paraplégie spasmodique familiale. Héredo-dégénération spinocérébelleuse. *Bull. Acad. méd., Par.*, 1943, 127: 568-75.
81. Hackstein, F. G. Grenzen der Behandlungsmöglichkeit von Chorea Huntington (und Athétose double) mit Reserpin. *Nervenarzt*, 1958, 29: 274-6.
82. Hadley, H. G. Huntington's chorea. *J. Nerv. Ment. Dis.*, 1941, 94: 445-6.
83. Hall, M. Huntington's chorea; a review of four cases in one family. *Canad. M. Ass. J.*, 1954, 71: 493-4.
84. Harvald, B. On the possibility of predicting Huntington's chorea by E.E.G. study. *Am. J. Psychiat.*, 1951, 108: 295-7.
85. Hassler, R. Die chronisch progressive Chorea (Huntington). In: *Handbuch der inneren Medizin*, ed. by G. V. Bergmann, et al. Berlin, Springer, 1953, Bd. 5, t. 3, pp. 692-707.

86. Heflich-Piatkowska, H. Próba zastosowania largaktylu i serpasilu w zespołach hiperkinetycznych choreatycznych (chorea chronica progressiva) z objawami psychotycznymi. *Neur. &c. polska*, 1957, 7: 403-8.
87. Hempel, H. C. Ein Beitrag zur Huntingtonschen Erkrankung. *Zschr. ges. Neur. Psychiat.*, 1938, 160: 563-97.
88. Herrman, M. Ist das Gesetz zur Verhütung erbkranken Nachwuchses imstande, die Huntington-Chorea-Familien zum Aussterben zu bringen? Erlangen-Bruck, 1935. (Thesis, not examined)
89. Hetherington, H. B. and Wechsler, Z. Huntington's chorea in a native Melanesian family of the British Solomon Islands. *Med. J. Australia*, 1942, 1: 599-600.
90. Hochheimer, W. Zur Psychologie des Choreatikers. *J. Psychol. Neur., Lpz.*, 1936, 47: 49-115.
91. Hoffmann, H. Zur Frühdiagnose der Huntingtonschen Chorea. *Oeff. Gesundheitsdienst*, 1937, 3, sect. A: 736-40. Not examined.
92. Huet, E. De la Chorée chronique. Paris, Bureaux du Progrès médical, 1889. Twin brother, aged 32, with Huntington's chorea, has unaffected sister. See p. 51-6.
93. Huntington's chorea. *Med. J. Australia*, 1941, 2: 551.
94. Huntington's chorea. *Med. J. Australia*, 1946, 1: 308.
95. Jelgersma, H. C. Monozygotic twins with concordant Huntington's chorea and discordant hemiplegia. *Fol. psychiat. &c. neerl.*, 1957, 60: 50-2. "Altogether I have found in the literature five cases of monozygotic twins with concordant Huntington's chorea. A sixth case is doubtful".
96. Jéquier, M. La chorée de Huntington. *Arch. Julius Klaus Stift.*, 1945, 20, pt. 1/2: 77-208.
97. Jéquier, M. Remarques sur la chorée de Huntington; le rôle des lésions médullaires. *Schweiz. Arch. Neur. Psychiat.*, 1947, 60: 405-7.
98. Jerrell, P. M. Huntington's chorea, adeno-carcinoma of duodenum, chronic encephalitis. *Med. Bull. Veterans Admin.*, 1936, 13: 269-72.

99. Josephy, H. Chorea Huntington. In: Handbuch der Neurologie, ed. by O. Bumke and O. Foerster. Berlin, Springer, 1936, Bd. 16, pp. 729-56.
100. Kalkhof, J. and Ranke, O. Eine neue Chorea Huntington-Familie. Zbl. ges. Neur. Psychiat., 1913, 17: 256-302. A description of the Henry family: one twin brother, aged 40, with Huntington's chorea; sister "not yet affected". See cases 5 and 6, p. 264-8.
101. Kehrer, F. von. Die Diagnose des erblichen Veitstanzes (Huntingtonsche Chorea). In: Die Diagnose der Erbkrankheiten. Leipzig, G. Thieme, 1936, 49-63.
102. Kehrer, F. Die Diagnose des Erbveitstanzes und seine rassenhygienische Bedeutung. Deut. med. Wschr., 1935, 61: 2039-43.
103. Kehrer, F. A. Der Erbveitstanz (Huntingtonsche Chorea); allgemeiner und klinischer Teil. In: Handbuch der Erbkrankheiten, ed. by A. Gütt, Leipzig, G. Thieme, 1940, Bd. 3, pp. 185-242; Erbpflegerischer Teil: pp. 263-70.
104. Kepner, R. Dem. Psychosis with Huntington's chorea; clinico-pathological report of a case. Hawaii M. J., 1941, 1: 31.
105. Kepner, R. Dem. and Cloward, R. B. Psychosis with Huntington's chorea; clinico-pathological report of a case. Dis. Nerv. Syst., 1942, 3: 326-31.
106. Kildee, H. A. A study of 500 cases of chorea, with especial reference to the genealogical aspect. Med. Bull. Veterans Admin., 1938, 14: 306-12.
107. Kishimoto, K. Huntington's chorea in Japan. 1st Internat. Cong. Neur. Sc., Brussels, 1957; 3rd Internat. Cong. Neuropath. (Abstracts of reports and discussions ...) Amsterdam, Excerpta Medica Foundation, 1957. Free communications B/II, p. 82.
108. Kloos, G. Gehäufte erbliche Taubheit in einer Huntington-Familie. Münch. med. Wschr., 1938, 85: 94-6.
109. Königstein, R. P. and Lenhardt, A. Über einen Fall von Morbus Osler (Teleangiectasia haemorrhagica hereditaria), kombiniert mit degenerativen Stigmata (Chorea Huntington, embryonale Lappung der Niere). Wien klin. Wschr., 1956, 68: 718-20.
110. Kolmer, H. Zur Erbbiologie und Psychopathologie der Chorea Huntington. Klin. Wschr., 1940, 19: 575-6.

111. Kolmer, H. Zur Erbbiologie und Psychopathologie der Chorea Huntington. Med. Klin., Berl., 1940, 36: 790-1.
112. Kolmer, H. Zur Erbbiologie und Psychopathologie der Chorea Huntington. Münch. med. Wschr., 1940, 87: 737.
113. Kolmer, H. Zur Erbbiologie und Psychopathologie der Chorea Huntington. Wien. med. Wschr., 1940, 90: 463.
114. Krabbe, K. H. Juvenil Huntingtons chorea. Nord. med., 1942, 14: 1164.
115. Kubota, S. Über die Huntingtonsche Chorea und ihre Erblichkeitsverhältnisse. Psychiat. neur. jap., 1938, 42: 62-4.
116. Laane, C. L. Den tidlige diagnose av chorea Huntington. Nord. med., 1951, 45: 835-7.
117. La Fon, R., et al. Troubles mentaux de la chorée de Huntington et manifestations comitiales, psychiques ou convulsives; à propos de trois observations de chorée issues d'une même famille. Ann. méd. psychol., Par., 1959, 117: 195-7.
118. Lambruschini, C. Consideraciones clínicas, hereditarias y sociales sobre la corea de Huntington. Rev. argent. neur. psiquiat., 1936, 2: 78-93.
119. Lamers, D. M. Über die Beziehungen der Arteriosklerose zur Huntingtonschen Chorea. Allg. Zschr. Psychiat., 1939, 111: 278-99.
120. Landau, Z. (On the heredity of infectious chorea.) Polska gaz. lek., 1939, 18: 169-72.
121. LaRue, G. H. and Paradis, G. Chorée héréditaire de Huntington. Laval méd., 1948, 13: 487-91.
122. Lazar, M. The use of Bulgarian belladonna root in the treatment of Huntington's chorea. Psychiat. Q., 1948, 22: 136-40.
123. Lazarte, J. A., Baars, C. W. and Pearson, J. S. Results in the treatment of Huntington's chorea with procaine amide hydrochloride. Am. J. M. Sc., 1955, 229: 676-7. 2 cases - no improvement.
124. Lazarte, J. A., et al. Symposium on Huntington's chorea: Huntington's chorea; results of treatment with reserpine. Proc. Mayo Clin., 1955, 30: 358-65.

125. Leese, S. M., Pond, D. A. and Shields, J. A pedigree of Huntington's chorea; with a note on linkage data. *Ann. Eugen., Cambr.*, 1952, 17: 92-112.
126. Lenz. Über einen Fall von Chorea Huntington mit Symptomen einer hereditären Ataxie. *Med. Klin., Berl.*, 1940, 36: 386-7.
127. Lereboullet, J. La chorée de Huntington. *Rev. prat., Par.*, 1957, 7: 139-50.
128. Leroy, A. Chorée de Huntington sans mouvements choréiques. *Psychiat. neur. bl., Amst.*, 1935, 39: 52-7.
129. Lesse, S. M. Huntington's chorea; report of a case. *J. Nerv. Ment. Dis.*, 1946, 104: 84-7.
130. Levison, Ph. Chorea Huntington. *Hospitalstidende*, 1937, 80: 17.
131. Lion, E. G. and Kahn, E. Experiential aspects of Huntington's chorea. *Am. J. Psychiat.*, 1938, 95: 717-27.
132. Lipshutz, D. M. Cerebral calcification in case of chronic progressive chorea. *Arch. Neur. Psychiat., Chic.*, 1939, 42: 1128-34.
133. Lipshutz, D. M. Etude anatomo-pathologique des chorées chroniques. *Rev. neur., Par.*, 1936, 66: 201-25.
134. López García, E., et al. Corea crónica progresiva de Huntington. *Rev. clin. españ.*, 1957, 66: 259-60.
135. Macera, J. M. and Ruchelli, A. P. Trastornos electrocardiográficos en diez enfermos de corea. *Día méd., B. Air.*, 1940, 12: 88-90.
136. McLardy, T. Projection of the centromedian nucleus of the human thalamus. *Brain, Lond.*, 1948, 71: 290-303. Histologic study of a case of Huntington's chorea is included.
137. McWilliam, W. Huntington's chorea: its incidence in the Scottish highlands. *Caledon. M. J.*, 1937, 16: 31-4.
138. Major, S. An unusual case of Huntington's chorea. *N. York State J. M.*, 1951, 51: 2779-82.
139. Marburg, O. The pathological changes in Huntington's chorea and their relation to the chorea mechanism. *Mschr. Psychiat.*, 1949, 117: 307-15.

140. Marchand, L., et al. A propos d'un cas de chorée d'Huntington; sept membres d'une famille hospitalisés dans le même établissement psychiatrique. *Ann. méd. psychol., Par.*, 1958, 116: 290-4. Not examined.
141. Marchand, L., et al. Étude anatomo-pathologique d'un cas de chorée d'Huntington; comparaison des lésions avec celles des démences atrophiques. *Ann. méd. psychol., Par.*, 1958, 116: 283-90. Not examined.
142. Mark, F. von der. Untersuchungsergebnisse der Bestimmung der Erythrocytendurchmessergrösse bei Gehirnkrankheiten mit besonderer Berücksichtigung der Chorea mayor Huntington. *Med. Welt*, 1937, 11: 41-4.
143. Matzdorff, P. Frühdiagnose von Erbkrankheiten (Huntingtonsche Chorea). *Münch. med. Wschr.*, 1935, 82: 1758-9.
144. Meierhofer, M. Atypische Psychosen in einer Chorea-Huntington-Familie. *Mscr. Psychiat.*, 1937, 97: 13-60. Not examined.
145. Merskey, H. A clinical and psychometric study of the effects of procaine amide in Huntington's chorea. *J. Ment. Sc., Lond.*, 1958, 104: 411-20.
146. Merskey, H. General paresis complicating Huntington's chorea. *J. Ment. Sc., Lond.*, 1958, 104: 1203-4.
147. Mikulowski, V. Die familiäre Chorea. *Schweiz. med. Wschr.*, 1934, 64: 578-80.
148. Minski, L. and Guttmann, E. Huntington's chorea: a study of thirty-four families. *J. Ment. Sc., Lond.*, 1938, 84: 21-96.
149. Mötje, K. Der erbliche Veitstanz (Huntingtonsche Chorea) in Mainfranken. *Psychiat. neur. Wschr.*, 1941, 43: 77-81, 90.
150. Mohr, P. Ein Fall von Huntingtonscher Chorea mit atypischem Krankheitsbeginn. *Schweiz. med. Wschr.*, 1938, 68: 163-4.
151. Montanari, M. Sulle coree degenerative; rivista sintetica e contributo anatomo-clinico. *Riv. pat. nerv.*, 1956, 77: 85-206. 300 refs; reviews literature from 1872.
152. Morcillo Hervás, C. Corea de Huntington. *Rev. clín. españ.*, 1943, 10: 260-5.



153. Moshkovskaia, R. D. Case of Huntington's chorea. Tr. Inst. psikihiat. Gannushkina, Moskva, 1940, 5: 561-72. Not examined.
154. Musgrave, R. U. Considerations of Huntington's chorea in Delaware. Delaware M. J., 1942, 14: 88-96.
155. Nicotra, A. Demenza precoce e corea degenerativa di Huntington. Cervello, 1938, 17: 219-30.
156. Nielsen, J. M. and Butt, E. M. Treatment of Huntington's chorea with BAL. Bull. Los Angeles Neur. Soc., 1955, 20: 38-9.
157. Nistri, M. Contributo allo studio istopatologico della corea di Huntington; le gliosi frontale ed occipitale. Riv. pat. nerv., 1946, 67: 264-79.
158. Nistri, M. L'interpretazione patogenetica della corea di Huntington derivata dalle alterazioni gliali. Minerva med., Tor., 1946, 37: 433.
159. Núñez-B., R. Un caso de corea de Huntington; demostración pneumoencefalografica de la atrofia cerebral. Rev. chilena neuropsiq., 1948, 1: 419-22.
160. Ocho, Y. Hereditary nervous diseases. I. Huntington's chorea. Okayama igakkai zassi, 1954, 66: 1091-1115. Not examined.
161. Owensby, N. M. Huntington's chorea in a twin child; case report. J. Nerv. Ment. Dis., 1925, 61: 466-70. Twin sister with H.c., at age 7; brother is normal at the time the report was written. A follow-up personal report mentioned in Rosanoff and Handy (no. 189), p. 840, states that the girl died at the age of 9 and that later her brother also developed H. c.
162. Pacheco e Silva, A. C. and da Silva, P. A. Choréa ou doença de Huntington? Fol. méd., Rio, 1937, 18: 503-4.
163. Paeslack, V. Kasuistischer Beitrag zur Frage der Chorea-Psychosen. Mainz, 1951. (Thesis)
164. Panse, F. Chorea Huntington. Fortsch. Erbp., 1938, 2: 30-57.
165. Panse, F. Die Erbchorea; eine klinisch-genetische Studie. Leipzig, G. Thieme, 1942.
166. Panse, F. Huntingtonsippen des Rheinlandes. Zschr. ges. Neur. Psychiat., 1938, 161: 550-3.

167. Pause, F. Recherches hérédo-biologiques et cliniques dans 112 souches de chorée de Huntington. Rev. neur., Par., 1939, 72: 395-6.
168. Pause, F. Ueber zwischenhirnabhängige Stoffwechselstörungen bei Chorea Huntington. Mschr. Psychiat., 1938, 99: 448-72.
169. Parker, N. Observations on Huntington's chorea based on a Queensland survey. Med. J. Australia, 1958, 1: 351-9. Includes case of a monozygotic twin.
170. Paternostro, J. Alterações mentais nas coréias. Arq. neuropsiquiat., S. Paulo, 1944, 2: 193-202.
171. Patterson, R. M., Bagchi, B. K. and Test, A. The prediction of Huntington's chorea; an electroencephalographic and genetic study. Am. J. Psychiat., 1948, 104: 786-97.
172. Pearson, J. S. and Petersen, M. C. Coincidence of Huntington's chorea and multiple neurofibromatosis in two generations. Am. J. Human Genet., 1954, 6: 344-5.
173. Pearson, J. S., et al. Symposium on Huntington's chorea; an educational approach to the social problem of Huntington's chorea. Proc. Mayo Clin., 1955, 30: 349-57.
174. Pleydell, M. J. Epidemiological studies of Huntington's chorea and congenital abnormalities. R. Soc. Health J., Lond., 1958, 78: 599-609.
175. Pleydell, M. J. Huntington's chorea in Northamptonshire. Brit. M. J., 1954, 2: 1121-8.
176. Pleydell, M. J. Huntington's chorea in Northamptonshire. Brit. M. J., 1955, 2: 889.
177. Popenoe, P. & Brousseau, K. Huntington's chorea. J. Hered., 1930, 21: 113-8. See p. 116; a case of Huntington's chorea in identical twins is noted.
178. Quelprud, T. Arvelig St. Veitsdans og andre arvelige bevegelsesforstyrrelser hos mennesker og dyr. Naturen, 1941, 65: 68-81. Not examined.
179. Real, P. R. Contribution à l'étude nosographique de la chorée de Huntington (à propos de deux observations avec association d'une paraplégie spasmodique). Paris, 1952. (Thèse)

180. Reed, S. C. and Palm, J. D. Social fitness versus reproductive fitness. *Science*, 1951, 113: 294-6. A study on the spread of the gene for Huntington's chorea.
181. Reed, T. E. A genetic survey of Huntington's chorea in the state of Michigan. *Proc. Symp. Twin Res. Pop. Genet.*, Tokyo, 1956; suppl., *Jap. J. Human Genet.*, 1957, 2: 48-53. Not examined.
182. Reed, T. L. and Chandler, J. H. Huntington's chorea in Michigan. I. Demography and genetics. *Am. J. Human Genet.*, 1958, 10: 201-25.
183. Refsum, S. B. (Case of Huntington's chorea with marked vegetative symptoms: report of a case with reference to heredity, pathological anatomy and symptoms.) *Norsk. mag. laegevid.*, 1938, 99: 1201-18.
184. Refsum, S. B. Ekstrapyramidalt syndrom; Huntingtons chorea? *Nord. med.*, 1942, 14: 1267-8.
185. Reichert, J. Über die praemorbiden Zustände der Huntington Chorea. Frankfurt a.M., 1935. (Thesis - Johann Wolfgang Goethe Univ.)
186. Reischer, H. Chorea Huntington bei einem Kinde. *Nervenarzt*, 1944, 17: 86-92.
187. Robalinho Cavalcanti, L. Aspecto social da coréia de Huntington. *Rev. neur. psiquiat.*, S. Paulo, 1944, 10: 87-91.
188. Roger, H., Alliez, J. and Boudouresques, J. Les chorées chroniques de l'adulte et du vieillard. *Marseille méd.*, 1936, 73: 481-536.
189. Rosanoff, A. J. and Handy, L. M. Huntington's chorea in twins. *Arch. Neur. Psychiat.*, Chic., 1935, 33: 839-41. Report of monozygotic sisters; see case 5, p. 840.
190. Rosenbaum, D. Psychosis with Huntington's chorea. *Psychiat. Q.*, 1941, 15: 93-9.
191. Rosenthal, C. Zur Symptomatologie und Frühdiagnostik der Huntingtonschen Krankheit, zugleich ein Beitrag zur klinischen Erbforschung (Degenerationserscheinungen und Konstitutionsanomalien in einem Huntingtonstamm). *Zschr. ges. Neur. Psychiat.*, 1927, 111: 254-69. Twin aged 40, with Huntington's chorea; brother unaffected. See case of Paul Emanuel, p. 257-8.

192. Rothschild, D. Senile chorea and its relation to Huntington's chorea; report of a case. *J. Mount Sinai Hosp., N. York*, 1938, 5: 517-28.
193. Rüsken, L. Exogene Faktoren bei Huntingtonscher Chorea. *Med. Klin., Berl.*, 1948, 43: 717.
194. Runge, Schob, Hauptmann. Über atypische Fälle in Chorea-Huntington-Familien. (3 case reports) *Arch. Psychiat.*, 1927, 610-11. The Hauptmann case describes twin brothers, one of whom has symptoms of H. c. One of the children of the other twin exhibits symptoms of an undiagnosed disease of the c.n.s.
195. Russell, J. W. Two cases of hereditary chorea occurring in twins. *Birmingham M. Rev.*, 1894, 35: 31-3.
196. Sacerdoti, G. Sulla corea di Huntington; contributo casistico. *Riv. sper. freniat.*, 1955, 79: 613-21.
197. Saetra, G. Lund-Huntingtons chorea; en nyoppdaget slekt i Østfold fylke. *Tskr. Norske lægeforen.*, 1958, 78: 642-3.
198. Salzer, H. M., Shaver, M., et al. Huntington's chorea. *Dis. Nerv. Syst.*, 1950, 11: 53-7.
199. Schachter, H. Un cas de chorée chronique (Huntington?) *Vie méd., Par.*, 1935, 16: 763-5.
200. Schiele, B. C. Huntington's chorea in relation to the heredity of personality disorders. *J. Lancet*, 1946, 66: 393-6.
201. Schöpe, M. Über einen Fall von Chorea Huntington mit diffusen Veränderungen im Zentralnervensystem. *Allg. Zschr. Psychiat.*, 1940, 114: 217. Not examined.
202. Schöpe, M. Über Veränderungen im pyramidal-motorischen System bei einer Chorea Huntington. *Zschr. ges. Neur. Psychiat.*, 1940, 168: 679-89.
203. Schwarz, R. Chorée de Huntington. *Rev. neur., Par.*, 1937, 68: 444-5.
204. Sem-Jacobsen, C. W., et al. Symposium on Huntington's chorea; intracerebral and intracerebellar electrography in Huntington's chorea. *Proc. Mayo Clin.*, 1955, 30: 365-70.
205. Shiman, M. A family pedigree of Huntington's chorea. *Yamaguchi Clin. M.*, 1954, 2: 53-6. Not examined.
206. Shvetsov, S. P. Case of Huntington's chorea with marked heredity. *Tr. Perm. gosud. med. inst.*, 1933, 125-9. Not examined.

207. Simma, K. Das Centrum medianum thalami bei Chorea Huntington. Mschr. Psychiat., 1950, 119: 99-119.
208. Simma, K. Die subcorticalen Veränderungen bei Hickscher Krankheit in Vergleich zur Chorea Huntington. Mschr. Psychiat., 1952, 123: 295-38.
209. Sjögren, P. Vererbungs-medizinische Untersuchungen über Huntingtons Chorea in einer schwedischen Bauernpopulation. Zschr. Menschl. Vererb., 1935, 19: 131-65.
210. Solé Sagarra, J. Contribution à l'étude de la chorée de Huntington et de la paralysie agitante. Mschr. Psychiat., 1950, 120: 131-51.
211. Solé Sagarra, J. Pathologisch-anatomischer Befund bei einem Fall von Huntingtonscher Chorea. Arch. Psychiat., Berl., 1942, 115: 49-60.
212. Souder, C. L. R. A family study of Huntington's chorea. Delaware M. J., 1954, 26: 201-2.
213. Souder, C. L. R. The use of Thorazine and Serpasil in neurological cases. Delaware M. J., 1956, 28: 195-6.
214. Spearman, H. L. Huntington's chorea. Med. J. Australia, 1943, 2: 408-9.
215. Spengler, M. Verschlimmerung von Chorea Huntington in der Gravidität. Schweiz. med. Mschr., 1956, 86: 931-2.
216. Spielmeyer, W. Corêa de Huntington e doença de Wilson. Arq. brasil. neuriat. psiquiat., 1932, 15: 49-60.
217. Spillane, J. and Phillips, R. Huntington's chorea in South Wales. Q. J. Med., Oxf., 1937, 6: 403-23.
218. Spota, E. B., Pedace, E. A. and Brage, D. Corea cronica de Huntington; (observación anatomoclínica). Rev. neur. E. Aires, 1948, 13: 10-21.
219. Stearns, A. W. Huntington's chorea. Bull. N. England M. Center, 1940, 2: 306-8.
220. Stefan, H. Erbreitstanz; Chorea chronica progressiva hereditaria; Huntington und Differentialdiagnose gegenüber extrapyramidalen Erkrankungen des Zentralnervensystems. Med. Klin., Berl., 1937, 33: 703-7; 732-4.

221. Stone, T. T. and Falstein, E. I. Chorée de Huntington; étude anatomo-clinique de sept cas. *Rev. neur., Par.*, 1935, 64: 592.
222. Stone, T. T. and Falstein, E. I. Genealogical studies in Huntington's chorea. *J. Nerv. Ment. Dis.*, 1939, 89: 795-809.
223. Stone, T. T. and Falstein, E. I. Huntington's chorea. *Elgin Papers*, 1936, 2: 167-73.
224. Stone, T. T. and Falstein, E. I. Pathology of Huntington's chorea. *J. Nerv. Ment. Dis.*, 1938, 88: 602; 773.
225. Syberg, E. Diagnostisering af Huntingtons chorea i sygdommens begyndelsesstadiet. *Ugeskr. laeger*, 1958, 120: 1256-9.
226. Tansella, G. Corea cronica progressiva e trauma. *Zacchia*, 1954, 17: 158-63.
227. Teicher, J. D. Huntington's chorea. *U. S. Nav. M. Bull.*, 1946, 46: 1471-4.
228. Thewalt, W. Über eine toxische Supraprotopsychose bei einer Erbhorea. *Nervenarzt*, 1954, 25: 249-51.
229. Thomas, A., et al. Troubles de l'élévation des globes oculaires dans un cas de chorée de Huntington. *Rev. neur., Par.*, 1945, 77: 248-50.
230. Tieke, W. Beitrag zur Diagnose und Symptomatologie der Chorea Huntington. *Psychiat. neur. Wschr.*, 1935, 37: 82-3.
231. Tieke, W. Über den Wandel des klinischen Bildes bei Huntingtonscher Krankheit. *Allg. Zschr. Psychiat.*, 1934, 102: 44-59.
232. Tomlinson, P. J. The treatment of Huntington's chorea with belladonna alkaloids. *Psychiat. Q.*, 1947, 21: 447-52.
233. Tordjman, J. Contribution à l'étude des troubles mentaux dans les chorées chroniques de l'adulte. *Alger*, 1938, (Thèse-Univ. Alger).
234. Trautner, E. M. and Gershon, S. The effect of tigloidine on extrapyramidal syndromes (Huntington's chorea). *Australas. Ann. M.*, 1958, 7: 286-91.

235. Tronconi, V. La varietà acinetico-rigida della malattia di Huntington; (contributo clinico ed anatomico-patologico). Riv. pat. nerv., 1943, 62: 1-24.
236. Tschira, W. Zur Frage der Huntington'schen und Wilson'schen Krankheit im gleichen Familienstamm. Breslau, 1936. (Thesis-Univ. Breslau)
237. Tusques, J. et Feuillet, C. Troubles psychiques et chorée de Huntington. Ann. méd. psychol., Par., 1937, 95: 109-114.
238. Urechia, C. and Elekes, H. L'anatomie pathologique d'un cas de chorée congénitale (incrustation colloïdo-ferrique dans les cellules du noyau amygdalien). Encéphale, 1935, 30: 55-68.
239. Vega, P. de la and Serra, P. Tres casos de enfermedad de Huntington. Rev. españ. otoneuroft., 1944, 2: 213-23.
240. Vessie, P. R. Hereditary Chorea; St. Anthony's dance and witchcraft in Colonial Connecticut. J. Connecticut M. Soc., 1939, 2: 596-600.
241. Vinar, J. Chorée de Huntington. Rev. neur., Par., 1939-40, 72: 505-7.
242. Voříšek, V. Reserpin v léčbě Huntingtonovy chorea a některých jiných extrapyramidových syndromů. Cesk. neur., 1958, 21: 99-105. Not examined.
243. Walther-Büel, H. L'action des médicaments neuroleptiques dans la maladie de Huntington. Encéphale, 1956, 45: 771-2.
244. Wasun, K. Chorea Huntington-Sippe (Beschreibung einer an reiner Chorea Huntington erkrankten Sippe, mit Stammbaum). Arch. Psychiat., Berl., 1935, 103: 78-100. Twin sister, aged 26, with H. c., brother is not affected (See cases 49 and 50, p. 91)
245. Weiss, E. Beitrag zur Kenntnis der Huntington'schen Chorea. Hamburg, 1934. (Thesis). Not examined.
246. Wendt, C. C. Das Erkrankungsalter bei der Huntingtonschen Chorea. Acta genet., Basel, 1959, 9: 18-32.
247. Winn, J. A. Chronic progressive chorea masquerading as functional disorder. N. York State J. M., 1955, 55: 110-12.

248. Zike, V. and Render, H. D. Huntington's chorea. J. Iowa M. Soc., 1949, 39: 386-8.
249. Zmorski, T. La réserpine (Serpasil) dans le traitement de la chorée de Huntington. Psychiatria, Basel, 1959, 137: 40-8.
250. Zolliker, A. Die Chorea Huntington in der Schweiz. Schweiz. Arch. Neur. Psychiat., 1949, 64: 448-57.



Library  
National Institutes of Health  
Bethesda 14, Maryland



<http://nihlibrary.nih.gov>

---

10 Center Drive  
Bethesda, MD 20892-1150  
301-496-1080

NIH LIBRARY



4 0070 9205

NIH LIBRARY



3 1496 00187 1949

~~SEP 15 1999~~