

# Molecular studies of FLCN-related diseases

## Citation for published version (APA):

Luijten, M. N. H. (2014). *Molecular studies of FLCN-related diseases*. [Doctoral Thesis, Maastricht University]. Universitaire Pers Maastricht. <https://doi.org/10.26481/dis.20141212ml>

## Document status and date:

Published: 01/01/2014

## DOI:

[10.26481/dis.20141212ml](https://doi.org/10.26481/dis.20141212ml)

## Document Version:

Publisher's PDF, also known as Version of record

## Please check the document version of this publication:

- A submitted manuscript is the version of the article upon submission and before peer-review. There can be important differences between the submitted version and the official published version of record. People interested in the research are advised to contact the author for the final version of the publication, or visit the DOI to the publisher's website.
- The final author version and the galley proof are versions of the publication after peer review.
- The final published version features the final layout of the paper including the volume, issue and page numbers.

[Link to publication](#)

## General rights

Copyright and moral rights for the publications made accessible in the public portal are retained by the authors and/or other copyright owners and it is a condition of accessing publications that users recognise and abide by the legal requirements associated with these rights.

- Users may download and print one copy of any publication from the public portal for the purpose of private study or research.
- You may not further distribute the material or use it for any profit-making activity or commercial gain
- You may freely distribute the URL identifying the publication in the public portal.

If the publication is distributed under the terms of Article 25fa of the Dutch Copyright Act, indicated by the "Taverne" license above, please follow below link for the End User Agreement:

[www.umlib.nl/taverne-license](http://www.umlib.nl/taverne-license)

## Take down policy

If you believe that this document breaches copyright please contact us at:

[repository@maastrichtuniversity.nl](mailto:repository@maastrichtuniversity.nl)

providing details and we will investigate your claim.

## Stellingen

behorend bij het proefschrift

### Molecular studies of FLCN-related diseases

Monique N.H. Luijten

Maastricht, 12 december 2014

1. De cystevorming in patiënten met het Birt-Hogg-Dubé syndroom wordt veroorzaakt door een verstoring van het primaire cilium. *(dit proefschrift)*
2. Mutant FLCN is niet functioneel. *(o.a. dit proefschrift)*
3. Familiaire multipole discoïde fibromen worden veroorzaakt door een founder mutatie in *FNIP1*. *(dit proefschrift)*
4. Hoewel FLCN en zijn bindingspartner FNIP1 grotendeels dezelfde intracellulaire lokalisatie hebben, lijkt FNIP1 niet nodig voor de meeste functies van FLCN. *(dit proefschrift)*
5. Zebrawismodellen voor mutant Flcn en Fnip1 kunnen nuttig zijn voor de identificatie van therapie voor gerelateerde ziekten, zelfs wanneer we niet precies begrijpen wat de functie is van deze eiwitten. *(dit proefschrift)*
6. Het hebben van een zeldzame ziekte is geen zeldzaamheid.
7. De gouden standaard is slechts de gouden standaard totdat een betere gouden standaard wordt ontwikkeld.
8. Een afdelingsnaam is weinig relevant als je bij de dermatologie aan nierkanker werkt in een zebrawismodel.
9. Beperking van de middelen stimuleert de creativiteit en de milieuvriendelijkheid.
10. De kwaliteit van een diner hangt niet zozeer samen met wat er op tafel staat, maar met wie er zich op de stoelen bevinden.