

Long-term clinical and genetic studies in myotonic dystrophy

Citation for published version (APA):

de Die-Smulders, C. E. M. (2000). *Long-term clinical and genetic studies in myotonic dystrophy*. [Doctoral Thesis, Maastricht University]. Datawyse / Universitaire Pers Maastricht. <https://doi.org/10.26481/dis.20000323cd>

Document status and date:

Published: 01/01/2000

DOI:

[10.26481/dis.20000323cd](https://doi.org/10.26481/dis.20000323cd)

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

Take down policy

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

repository@maastrichtuniversity.nl

providing details and we will investigate your claim.

Stellingen behorende bij het proefschrift

Long-term clinical and genetic studies in myotonic dystrophy

Christine de Die-Smulders

Maastricht, 23-3-2000

1. Myotone dystrofie met debuut op de kinderleeftijd komt ongeveer even vaak voor als het congenitale type, maar de diagnose wordt vaak laat gesteld wegens de aspecifieke symptomatologie (dit proefschrift).
2. Ongeveer de helft van de kinderen met myotone dystrofie heeft naast leerproblemen, ook gedragsproblemen (dit proefschrift).
3. Het kindertype van myotone dystrofie kan zowel door aangedane moeders als door aangedane vaders aan hun nageslacht worden doorgegeven; dit in tegenstelling tot het congenitale type, wat vrijwel uitsluitend maternaal wordt overgedragen (dit proefschrift).
4. Ongeveer de helft van de patiënten met het volwassen type van myotone dystrofie wordt niet ouder dan 60 jaar (dit proefschrift).
5. De meest voorkomende doodsoorzaken bij het volwassen type van myotone dystrofie zijn pneumonie en hartritmestoornissen (dit proefschrift).
6. Trimethoprim kan een belangrijke stijging van de plasmahomocysteïne-concentratie veroorzaken.
(Smulders Y.M., Lancet 1998;352:1827-1828)
7. Zoeken naar toeval is vragen om problemen.
8. Logistiek is een zwakke schakel in de gezondheidszorg.
9. Wie ICSI combineert met sekseselectie ten behoeve van de preventie van de geboorte van een infertiele zoon, maakt vruchtbaar gebruik van ICSI/PGD.
10. Het regelen van een cultureel programma tijdens de TEFAF is geen kunst.
11. Een slimme meid plant haar promotie op tijd.