

# Prader-Willi syndrome : genotype and phenotype at adult age

## Citation for published version (APA):

Sinnema, M. (2011). *Prader-Willi syndrome : genotype and phenotype at adult age*. Universitaire Pers Maastricht. <https://doi.org/10.26481/dis.20111209ms>

## Document status and date:

Published: 01/01/2011

## DOI:

[10.26481/dis.20111209ms](https://doi.org/10.26481/dis.20111209ms)

## 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

behorende bij het proefschrift

### **Prader-Willi syndrome: genotype and phenotype at adult age**

Margje Sinnema

Maastricht, 9 december 2011

1. In de groep van oudere mensen met Prader-Willi syndroom zijn, in tegenstelling tot in de groep jongeren, relatief veel mensen met het mUPD subtype (*dit proefschrift*)
2. Ernstige ziekte wordt door de afwezigheid van ziekteverschijnselen bij mensen met Prader-Willi syndroom niet altijd als zodanig herkend en vormt, naast overgewicht, de grootste gezondheidsbedreiging (*dit proefschrift*)
3. Niet alle mensen met Prader-Willi syndroom op basis van een mUPD krijgen psychiatrische problemen en niet alle mensen met Prader-Willi syndroom op basis van een deletie blijven hiervan gevrijwaard (*dit proefschrift*)
4. Vroegtijdige veroudering van mensen met Prader-Willi syndroom verdient meer aandacht (*dit proefschrift*)
5. Het te sterk gericht zijn op overgewicht kan een valkuil zijn in de medische begeleiding van mensen met Prader-Willi syndroom (*dit proefschrift*)
6. De eigen-wijsheid van mensen met zeldzame syndromen en hun ondersteuners dient niet als last maar als schat te worden gezien
7. Science is always wrong. It never solves a problem without creating ten more (George Bernard Shaw)
8. Zoals Loesje al zei: "Het gevaar van terugblikken is dat je zomaar achterover in de toekomst kan lazeren". De retrospectief verzamelde gegevens voor dit onderzoek dienen dan ook vertaald te worden naar de toekomst
9. Een online zorgnetwerk rondom een persoon met Prader-Willi syndroom biedt mogelijkheden om expertise over afstand te delen
10. Wel nooit tied hef, kan d'r nich met umgoan (Tweets gezegde)
11. Koude handen verbergen een warm hart (Kim et al., Lancet 1998)