

Studies on safety issues in anticoagulant management

Citation for published version (APA):

Eijgenraam, P. (2015). *Studies on safety issues in anticoagulant management*. Uitgeverij BOXPress.
<https://doi.org/10.26481/dis.20151217pe>

Document status and date:

Published: 01/01/2015

DOI:

[10.26481/dis.20151217pe](https://doi.org/10.26481/dis.20151217pe)

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

Studies on safety issues in anticoagulant management

Pieter Eijgenraam, 17 december 2015

1. Overbruggingstherapie is geassocieerd met een verhoogd risico op postoperatieve bloedingen, terwijl het risico op een trombo-embolie onbekend is (dit proefschrift).
2. Tijdens de overbruggingsperiode vinden er verschillende pro-trombotische processen plaats, veroorzaakt door zowel de ingreep als het (onderbreken van) gebruik van vitamine K antagonisten (dit proefschrift).
3. Bij de invoering van Clinical decision support systemen moet aan een aantal basisvoorwaarden voldaan worden zoals eenvoud, efficiëntie en gebruikersvriendelijkheid om laagdrempelig gebruik te bevorderen en een verbetering van de bestaande situatie te bewerkstelligen. (dit proefschrift)
4. De kwaliteit van de antistollingsbehandeling met vitamine K antagonisten is geassocieerd met het optreden van veneuze in-stent trombose (dit proefschrift).
5. Het door de ACCP aanbevolen tijdsinterval van 24 uur tussen de laatste LMWH toediening en het tijdstip van de ingreep is niet in alle gevallen voldoende lang om residuele antistolling te voorkomen (dit proefschrift).
6. In de recent gepubliceerde BRIDGE trial bleek perioperatieve onderbreking van vitamine K antagonisten non-inferieur ten opzichte van LMWH overbrugging in termen van trombo-embolieën. Er is mogelijk sprake van effectmodificatie door de zwaarte van de uitgevoerde ingrepen in de onderzoekspopulatie. (N Engl J Med. 2015;373:823-833).
7. De beslissing over welke confounders in een model worden meegenomen is willekeurig en leidt tot vertekening van onderzoeksresultaten.
8. De grootte van het gemeten effect van een interventie/risicofactor is interessanter dan de bijbehorende p-waarde.
9. De invoering van CDS systemen zou door de overheid en ziektekosten-verzekeraars gefaciliteerd dienen te worden, omdat het aantal medische fouten door de invoering ervan zal afnemen.