

Mind the gap

Clinical and Molecular-Genetic Studies in Esophageal Atresia

1. Bij patiënten met oesophagus atresie die prenataal gediagnosticeerd zijn, is het postnataal verloop gecompliceerder. (dit proefschrift)
2. De term VACTERL-associatie suggereert ten onrechte een homogene patiëntenpopulatie. (dit proefschrift)
3. Microarray technologie biedt meer toekomst dan conventioneel karyotyperen. (dit proefschrift)
4. Aangeboren afwijkingen zoals urogenitale and gastro-intestinale afwijkingen, inclusief oesophagus atresie, komen onverwacht frequent voor bij Triple X syndroom. (dit proefschrift & Bağcı *et al.* Fetal Diagnosis & Therapy, 2010)
5. 'Copy number variations' spelen een beperkte rol in de etiologie van oesophagus atresie. (dit proefschrift)
6. De geboorte van een kind met oesophagus atresie kan stressvol zijn door persisterende voedingsproblemen, maar resulteert meestal in een sterke band tussen moeder en kind. (Faugli *et al.* Journal of Pediatric Surgery, 2008)
7. '*The sky is the limit*' in de genetica, maar '*individual genomes are on the horizon*'. (RP Lifton. The New England Journal of Medicine, 2010)
8. 'What's in a name?' (King and Jobling. Trends in Genetics, 2009)
9. De veerkracht, bereidwilligheid en het geduld van ouders van kinderen met een aangeboren afwijking biedt klinici en onderzoekers de gelegenheid 'stappen' vooruit te zetten.
10. De opname van kinderen met oesophagus atresie is niet random verdeeld: ze komen geclusterd en bij voorkeur op zon- en feestdagen.
11. The unexamined life is not worth living (Socrates, 470-399 v. Chr.)