

## STELLINGEN

### I

De klinische variabiliteit bij patiënten met de musculaire vorm van zure maltase deficiëntie doet het bestaan van verschillende genotypen vermoeden. Er zijn echter vooralsnog geen morfologische of biochemische criteria op grond waarvan een subtypering kan worden gemaakt.

### II

Heterozygoten voor de gegeneraliseerde vorm van zure maltase deficiëntie kunnen door klinisch, biochemisch of genetisch onderzoek niet worden onderscheiden van heterozygoten voor de musculaire vorm.

### III

Het lijkt verantwoord zwemmen toe te staan aan veel patiënten met epilepsie, mits bepaalde voorzorgen in acht worden genomen.

### IV

Een pasgeborene die huult met een scheve mond dient behalve door een neuroloog ook te worden onderzocht door een kinderarts en een cardioloog.

### V

De prognose van verworven afasie bij kinderen is niet zo gunstig als meestal wordt aangenomen.

### VI

Er is dringend behoefte aan meer faciliteiten voor het opvangen en begeleiden van patiënten met verworven afasie.

### VII

Het is noodzakelijk dat klinici ervan overtuigd raken dat het bij een obductie van een patiënt, overleden aan een onbegrepen ziektebeeld – mogelijk een stofwisselingsziekte –, van belang is voldoende materiaal van diverse organen te laten invriezen voor histochemisch en biochemisch onderzoek.

## VIII

Voor een vroege detectie van de ziekte van Duchenne verdient de CPK bepaling in het serum bij jongens die op de leeftijd van 18 maanden nog niet kunnen lopen de voorkeur boven een screening van alle pasgeboren jongens.

## IX

De zogenaamde Fisher ratio ( $\frac{\text{valine} + \text{leucine} + \text{isoleucine}}{\text{phenylalanine} + \text{tyrosine}}$  in plasma) wordt door sommigen ten onrechte gehanteerd als een maat voor de ernst van een hepatische encefalopathie.

## X

Cytologisch onderzoek van vocht, verkregen door punctie van mammacysten, blijft aanbevelenswaardig ook al is de kans op het vinden van een carcinoom gering.

## XI

De merknamen van sommige medicamenten houden een valse belofte in.

Rotterdam, 7 november 1979

M.C.B. Loonen.