

I

Men is verplicht familieleden van patienten met idiopathische haemochromatose te onderzoeken op het voorkomen van ijzerstapeling. De voor dit doel gebruikelijke, niet-invasieve screening methoden zijn feilbaar.

II

Bij verdenking op ijzerstapeling dient bevestiging verkregen te worden door, bij voorkeur kwantitatieve, ijzerbepaling in leverweefsel.

III

Microscopisch onderzoek van een leverbiopsie is onvolledig zonder kleuring op ijzer.

IV

Patienten met porphyria cutanea tarda dienen behandeld te worden met aderlatingen: zelfs indien de ijzervoorraad normaal is.

V

Bij patienten met sikkelcelziekte bestaat een relatie tussen de stoornissen in acidificatie en concentratie-vermogen van de nier.

VI

Bij congenitale hemi-asymmetrie bestaan soms andere congenitale afwijkingen zoals medullaire sponsnieren.

VII

De percutane transhepatische cholangiographie met de Chiba naald is een aanwinst voor de diagnostiek bij cholestatische leverziekte.

VIII

De hypothese van Bomford e.a. dat bepaalde HLA-haplotypes in families met idiopathische haemochromatose verantwoordelijk zijn voor ijzerstapeling en andere HLA-haplotypes voor versterkte alimentaire ijzerresorptie kan op grond van bepaling van HLA antigenen bij de in dit proefschrift beschreven personen met idiopathische haemochromatose verworpen worden.

Bomford e.a. Lancet (1977) 1, 327.

IX

Bij polyposis coli is het aantal poliepen groter dan 100.

H. J. R. Bussey. Familial polyposis coli. The Johns Hopkins University Press, Baltimore and London. 1975.

X

Het staat niet vast dat de Engelse koning George III leed aan porphyrea variegata.

G. Dean. The porphyrias. Pitman Medical. London. 1972.

XI

De opleiding tot internist dient afgesloten te worden door een examen, vergelijkbaar met het Engelse M.R.C.P.

XII

Onder schaakgrootmeesters die alleen in het schaken uitmunten, bevinden zich vaak personen met een karakter-neurose.