

Stellingen behorende bij het proefschrift

Progressive Supranuclear Palsy: expanding the clinical and genetic spectrum

1. Bij een deel van de patiënten met PSP presenteert de ziekte zich met een 'frontaal subtype'. *(dit proefschrift)*
2. Bij gelijke ziekte ernst, vertonen patiënten met PSP meer executieve stoornissen dan patiënten met de ziekte van Parkinson. *(dit proefschrift)*
3. Overleving in PSP is korter dan in FTD, en dan met name in FTD-tau. *(dit proefschrift)*
4. PSP is niet uitsluitend een sporadische aandoening. *(dit proefschrift)*
5. Een nieuw erfelijk ataxie subtype met PSP gelijkennis wordt veroorzaakt door een nog onbekende repeat expansie. *(dit proefschrift)*
6. Het MAPT locus is behalve een risicofactor voor PSP, ook een risicofactor voor de ziekte van Parkinson. *(Simón-Sánchez et al. Nat Genet 2009)*
7. De beoordeling van een patiënt bij een thuisbezoek zal meer informatie over ADL, zorgbehoefte en kwaliteit van leven verschaffen dan in de spreekkamer.
8. Continuïteit van patiëntenzorg door dezelfde arts zal een positief effect hebben op efficiëntie en patiëntentevredenheid.
9. De vraag of de ziekte in de familie voorkomt is vaak onvoldoende om betrouwbaar vast te kunnen stellen of dit daadwerkelijk het geval is.
10. Neurologen gespecialiseerd in bewegingstoornissen gebruiken een methode van patroonherkenning in het diagnosticeren van patiënten met parkinsonisme die elke set aan diagnostische criteria overstijgt. *(Hughes et al. Brain 2002)*
11. Muziek is als genetica, het uitgangspunt is eenvoudig, de variaties zijn oneindig en het resultaat is fascinerend. *(W.M. Aartsen)*

Laura Donker Kaat
Rotterdam, 2 december 2011