

Stellingen

Behorend bij het proefschrift van Harro Seelaar Frontotemporal Dementia: Clinical, Genetic and Pathological Heterogeneity 23 maart 2011

1. *Progranuline* mutaties komen voor bij zes procent van alle FTD-patiënten in Nederland.
(Dit proefschrift)
2. Tien procent van de FTD-patiënten heeft een autosomaal dominant overervingspatroon met TDP-43 pathologie en een nog onbekend genetisch defect.
(Dit proefschrift)
3. Familiäre FTD met motorisch voorhoornlijden wordt gekarakteriseerd door intrafamiliaire variabiliteit in klinische presentatie, de aanwezigheid van TDP-43 pathologie in de hersenen en het ontbreken van *Progranuline* mutaties.
(Dit proefschrift)
4. Familiäre FTD-patiënten met TDP-43 pathologie hebben in vergelijking met *MAPT* patiënten meer frontoparietale hypoperfusie, terwijl *MAPT* patiënten meer hypoperfusie temporaal en mediaal frontaal laten zien.
(Dit proefschrift)
5. Een goede klinische voorspeller voor onderliggende FUS-pathologie is de gedragsvariant van FTD gecombineerd met een aanvangsleeftijd van de ziekte voor het 40e jaar, negatieve familieanamnese en caudatus atrofie op MRI.
(Dit proefschrift)
6. Presymptomatische DNA-screening bij FTD is niet van toegevoegde waarde als men deze wil gebruiken om een euthanasieverklaring op te stellen.
7. Mensen met matig overgewicht zijn het meest tevreden.
(Bron: CBS)
8. 'Brain training' stelt dementie uit, maar voorkomt dit niet.
(Gebaseerd op Wilson et al. Neurology september 2010)
9. Als we al ons geld in winnaars steken, krijgen we geen nieuwe winnaars.
(Jan Loorbach)
10. Een Rotterdammer is een Amsterdammer met een goud randje.
11. Het geduld dat nodig is voor het spelen van cricket is een goede basis voor het uitvoeren van promotieonderzoek.