

University of Groningen

Hereditaire nefritis met perceptieve slechthorendheid (Alport-syndroom) en een familie met hereditaire idiopathische schrompelnieren

Bokkel Huinink, Jan Adam ten

IMPORTANT NOTE: You are advised to consult the publisher's version (publisher's PDF) if you wish to cite from it. Please check the document version below.

Document Version

Publisher's PDF, also known as Version of record

Publication date:

1967

[Link to publication in University of Groningen/UMCG research database](#)

Citation for published version (APA):

Bokkel Huinink, J. A. T. (1967). *Hereditaire nefritis met perceptieve slechthorendheid (Alport-syndroom) en een familie met hereditaire idiopathische schrompelnieren*. [S.n.].

Copyright

Other than for strictly personal use, it is not permitted to download or to forward/distribute the text or part of it without the consent of the author(s) and/or copyright holder(s), unless the work is under an open content license (like Creative Commons).

The publication may also be distributed here under the terms of Article 25fa of the Dutch Copyright Act, indicated by the "Taverne" license. More information can be found on the University of Groningen website: <https://www.rug.nl/library/open-access/self-archiving-pure/taverne-amendment>.

Take-down policy

If you believe that this document breaches copyright please contact us providing details, and we will remove access to the work immediately and investigate your claim.

Downloaded from the University of Groningen/UMCG research database (Pure): <http://www.rug.nl/research/portal>. For technical reasons the number of authors shown on this cover page is limited to 10 maximum.

STELLINGEN

I

De nier-afwijkingen, optredende bij hereditaire nefritis (Alport), berusten op een focale locale glomerulonefritis.

II

De slechthorendheid, die kan optreden bij hereditaire nefritis (Alport), wordt veroorzaakt door een cochleaire afwijking.

III

In de rij van oorzaken voor het ontstaan van schrompelnieren dient 'Hereditaire idiopathische schrompelnieren' te worden opgenomen.

IV

De SISI-test dient te worden uitgevoerd met een periodieke geluidsintensiteits-toename van 0.75 Db., in plaats van 1 Db.

(J. Speech Hearing Disorders, 30, 58, 1965)

V

Het verdient aanbeveling om bij mannelijke delinquenten, alvorens hen te straffen voor aggressief en gewelddadig optreden, een chromosomaal onderzoek te laten verrichten.

VI

Er zijn aanwijzingen, dat IgA selectief wordt getransporteerd naar slijmvliezen voor locale immunologische afweer.

VII

Het optreden van cylindrurie bij praematuur geboren, tijdens de toediening van een electrolyten- en eiwitrijke voeding is een nieuw bewijs voor de beperkte nierfunctie van deze groep kinderen.

(Pediatrics, 38, 555, 1966)

VIII

Bij een patiënt met Dermatitis herpetiformis (Duhring) dient een onderzoek naar de functie van de dunne darm te worden ingesteld.

(The Lancet, 1966 II, 1280)

IX

Het lage gehalte aan Beta-1C-Globuline in het serum van patiënten met glomerulonefritis wordt veroorzaakt door een verlaagde synthese van dit eiwit.

(Science, 153, 180, 1966)

X

Degoede resultaten van langdurige behandeling van Acne vulgaris met Tetracyclinen kunnen niet door een anti-bacterieel effect worden verklaard.

(Brit.J.Derm., 79, 78, 1967)

XI

Vereenvoudiging van de spelling leidt onder meer tot groter isolement van het Nederlandse taalgebied.

XII

Op Harer Majesteits Schepen dient de Broek van Bertha in ere te worden hersteld.

Stellingen behorend bij het Proefschrift van J.A. ten Bokkel Huinink, *Hereditaire nefritis met perceptieve slechthorendheid en een familie met hereditaire idiopathische schrompelnieren*, Groningen 1967.