

## University of Groningen

### Rare cholestatic childhood diseases

van Wessel, Daan

DOI:  
[10.33612/diss.133430251](https://doi.org/10.33612/diss.133430251)

**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:*  
2020

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

*Citation for published version (APA):*  
van Wessel, D. (2020). *Rare cholestatic childhood diseases: Advances in clinical care*. [Thesis fully internal (DIV), University of Groningen]. University of Groningen. <https://doi.org/10.33612/diss.133430251>

#### 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

Behorende bij het proefschrift

### **Rare cholestatic childhood disorders - advances in clinical care**

Daan B.E. van Wessel

1. Het bereiken van de leeftijd van twee jaar met eigen lever is een belangrijke prognostische mijlpaal voor kinderen met biliaire atresie – *Dit proefschrift*
2. Neonatale populatiescreening op basis van geconjugeerd of direct bilirubine kan de prognose van patiënten met biliaire atresie aanzienlijk verbeteren – *S. Harpavat et al. 2020*
3. Het pre-operatieve intestinale microbioom van patiënten met biliaire atresie bevat prognostische en mechanistische informatie voor het resultaat van de Kasai procedure – *Dit proefschrift*
4. De zorg voor patiënten met ernstige BSEP-deficiëntie ("PFIC2") moet worden gebaseerd op categorisering van het mutatiegenotype – *Dit proefschrift*
5. De serum galzouten concentratie op jonge leeftijd bevat voorspellende informatie voor het ziektebeloop van ernstige FIC1 deficiëntie ("PFIC1") – *Dit proefschrift*
6. Inhibitie van de apical sodium-dependent bile acid transporter ("ASBT") in het ileum is een veelbelovende therapie voor patiënten met cholestatiche leverziekten - *Karpen et al. 2020*
7. De transitie van zorg voor kinderen met een zeldzame leverziekte van *kinder-* naar *volwassen* Maag-, Darm en Leverziekten is onontgonnen wetenschappelijk terrein – *Vajro et al. 2018 namens ESPGHAN en EASL*
8. Kinderen met zeldzame leverziekten hebben recht op multicenter professionele samenwerking door hun behandelaars om uiteindelijk te kunnen profiteren van meer inzicht in natuurlijk beloop, prognostische parameters en effectiviteit van verschillende therapieën – *Dit proefschrift*
9. Don't say 'statistically significant' – *Wasserstein et al. 2019*
10. In alle ding mö'j 't eand in 't oog hooldn