1. Na podstawie krótkiego podrozdziału ‘Is there Tumor Predisposition…?’ poniższej publikacji zanotuj ryzyka nowotworzenia w przypadku mutacji w wymienionych poszczególnych genach w szlaku sygnałowym SWI/SNF:

<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3499322/>

1. Na stronie omim.org wyszukaj zespoły z klucza ‘ptosis and hypertelorism and chest’ a następnie w Clinical Synopsis (pomarańczowe) znajdź i spróbuj zapamiętać podstawowe objawy kliniczne w zespołach nr 1 oraz 6
2. Na stronie omim.org wyszukaj zespoły z klucza ‘short stature and renal agenesis’ a następnie w Clinical Synopsis (pomarańczowe) znajdź i spróbuj zapamiętać podstawowe objawy kliniczne w zespołach nr 3 oraz 7
3. Przeczytaj informacje o zespole delecji 10q26 w podanym niżej źródle i wynotuj główne problemy medyczne obserwowane w tej chorobie:

<https://omim.org/entry/609625>

(WYBIERZ Clinical Synopsis)

1. Przeczytaj wskazówki dotyczące opieki nad dziećmi z zespołem Noonan:

<https://rasopathiesnet.org/wp-content/uploads/2014/01/265_Noonan_Guidelines.pdf>

1. Obejrzyj cztery filmy o ataksji (niezborności) móżdżkowej i wynotuj problemy kliniczne, które widzisz:

<https://www.youtube.com/watch?v=-s77voH8nRI>