

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Niedobór kwaśnej alfa-1,4-glukozydazy
Alpha-1,4-glucosidase acid deficiency
Choroba Pompego
Choroba spichrzania glikogenu typu 2
Glikogenoza spowodowana niedoborem kwaśnej
maltazy
Glikogenoza typu 2
GSD spowodowana niedoborem kwaśnej
maltazy
GSD typu 2
GSD due to acid maltase deficiency
GSD type 2
GSD type II
Glycogen storage disease type 2
Glycogen storage disease type II
Glycogenesis due to acid maltase deficiency
Glycogenesis type 2
Glycogenesis type II
Pompe disease

Kod ORPHA

365

Kod OMIM

232300

Kod ICD10

E74.0

Kod ICD11

5C51.3

*Źródło

orphanet