

## 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