

# NIEAKTUALNE: Choroba spichrzania glikogenu z powodu niedoboru kwasnej maltazy, o początku w wieku dorosłym

**Kod Orpha: 308604 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Alpha-1,4-glucosidase acid deficiency, adult onset  
Choroba Pompego, o początku w wieku dorosłym  
Choroba spichrzania glikogenu typu 2, o początku w wieku dorosłym  
Glikogenoza typu 2, o początku w wieku dorosłym  
Glikogenoza z powodu niedoboru kwasnej maltazy, o początku w wieku dorosłym  
GSD typu 2, o początku w wieku dorosłym  
GSD z powodu niedoboru kwasnej maltazy, o początku w wieku dorosłym  
Niedobór kwasnej alfa-1,4-glukozydazy, o początku w wieku dorosłym  
GSD due to acid maltase deficiency, adult onset  
GSD type 2, adulte onset  
Glycogen storage disease type 2, adult onset  
Glycogenesis due to acid maltase deficiency, adult onset  
Glycogenesis type 2, adult onset  
Pompe disease, adult onset

Kod ORPHA  
308604

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## **Rozszerzony opis choroby**

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)