

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