

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 kwaśnej maltazy, o początku w wieku dorosłym
GSD typu 2, o początku w wieku dorosłym
GSD z powodu niedoboru kwaśnej maltazy, o początku w wieku dorosłym
Niedobór kwaśnej 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
Glycogenosis due to acid maltase deficiency, adult onset
Glycogenosis type 2, adult onset
Pompe disease, adult onset

Kod ORPHA

308604

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

*Źródło

orphanet

