

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

**Kod Orpha: 308573 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Alpha-1,4-glucosidase acid deficiency, juvenile onset

Choroba Pompego, o początku w wieku młodzieńczym

Choroba spichrzania glikogenu typu 2, o początku w wieku młodzieńczym

Glikogenoza typu 2, o początku w wieku młodzieńczym

Glikogenoza z powodu niedoboru kwasnej maltazy, o początku w wieku młodzieńczym

GSD typu 2, o początku w wieku młodzieńczym

GSD z powodu niedoboru kwasnej maltazy, o początku w wieku młodzieńczym

Niedobór kwasnej alfa-1,4-glukozydazy, o początku w wieku młodzieńczym

GSD due to acid maltase deficiency, juvenile onset

GSD type 2, juvenile onset

Glycogen storage disease type 2, juvenile onset

Glycogenosis due to acid maltase deficiency, juvenile onset

Glycogenosis type 2, juvenile onset

Pompe disease, juvenile onset

Kod ORPHA

308573

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)