

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 kwaśnej maltazy, o początku w wieku młodzieńczym
GSD typu 2, o początku w wieku młodzieńczym
GSD z powodu niedoboru kwaśnej maltazy, o początku w wieku młodzieńczym
Niedobór kwaśnej 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
Glycogenesis due to acid maltase deficiency, juvenile onset
Glycogenesis type 2, juvenile onset
Pompe disease, juvenile onset

Kod ORPHA

308573

Kod OMIM

-

Kod ICD10

-

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphonet