

Gangliozydoza GM2, wariant AB

Kod Orpha: 309246 Kod OMIM: 272750

Opis choroby *

Definicja

GM2 gangliosidosis, AB variant is an extremely rare, severe genetic disorder characterized by progressive neurological decline due to ganglioside activator deficiency.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Hexosaminidase activator deficiency

Niedobór aktywatora heksozoaminidazy

Kod ORPHA

309246

Kod OMIM

272750

Kod ICD10

E75.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.