

Choroba Taya i Sachsa, wariant B, postać młodzieńcza

Kod Orpha: 309185 Kod OMIM:

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

GM2 gangliosidosis, B variant, juvenile form

Gangliozydoza GM2, wariant B, postać młodzieńcza

Niedobór heksozoaminidazy A, postać młodzieńcza

Hexosaminidase A deficiency, juvenile form

Kod ORPHA

309185

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E75.0

Kod ICD11

5C56.00

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.