

## Opis choroby \*

Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Podtyp kliniczny	GM2 gangliosidosis, B variant, juvenile form Gangliozydoza GM2, wariant B, postać młodzieńcza Niedobór heksozaminidazy A, postać młodzieńcza Hexosaminidase A deficiency, juvenile form

**Kod ORPHA**  
309185

**Kod OMIM**  
-

**Kod ICD10**  
E75.0

**Kod ICD11**  
5C56.00

---

[\\*Źródło](#)

orphanet