

# Choroba Taya i Sachsa, wariant B, postać niemowlęca

**Kod Orpha: 309178 Kod OMIM:**

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

GM2 gangliosidosis, B variant, infantile form  
Gangliozydoza GM2, wariant B, postać niemowlęca  
Niedobór heksozoaminidazy A, postać niemowlęca  
Hexosaminidase A deficiency, infantile form

Kod ORPHA

309178

Kod OMIM

-

Kod ICD10

E75.0

Kod ICD11

5C56.00

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.