

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja	Synonimy
Podtyp kliniczny	GM2 gangliosidosis, B variant, infantile form Gangliozydoza GM2, wariant B, postać niemowlęca Niedobór heksozaminidazy A, postać niemowlęca Hexosaminidase A deficiency, infantile form

Kod ORPHA
309178

Kod OMIM
-

Kod ICD10
E75.0

Kod ICD11
5C56.00

[*Źródło](#)

orphanet