

## Opis choroby \*

Dane

<b>Klasyfikacja</b>	<b>Synonimy</b>
Podtyp kliniczny	Hexosaminidases A and B deficiency, infantile form Gangliozydoza dziecięca GM2 wariant 0 Niedobór heksozaminidazy A i B, postać niemowlęca Infantile GM2 gangliosidosis 0 variant

**Kod ORPHA**  
309155

**Kod OMIM**  
268800

**Kod ICD10**  
E75.0

**Kod ICD11**  
5C56.00

---

[\\*Źródło](#)

orphanet