

# Choroba spichrzania glikogenu z powodu niedoboru kwaśnej maltazy, o późnym początku

## Kod Orpha: 420429 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

A form of glycogen storage disease due to acid maltase deficiency, a degenerative metabolic myopathy particularly affecting respiratory and skeletal muscles, that is characterized by an accumulation of glycogen in lysosomes.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

Alpha-1,4-glucosidase acid deficiency, late-onset  
GSD typu 2, o późnym początku  
GSD typu II, o późnym początku  
Choroba Pompego, o późnym początku  
Glikogenoza typu 2, o późnym początku  
Glikogenoza typu II, o późnym początku  
Choroba spichrzania glikogenu typu 2, o późnym początku  
Choroba spichrzania glikogenu typu II, o późnym początku  
GSD z powodu niedoboru kwaśnej maltazy, o późnym początku  
Niedobór kwaśnej alfa-1,4-glukozydazy, o późnym początku  
GSD due to acid maltase deficiency, late-onset  
GSD type 2, late-onset  
GSD type II, late-onset  
Glycogen storage disease type 2, late-onset  
Glycogen storage disease type II, late-onset  
Glycogenosis type 2, late-onset  
Glycogenosis type II, late-onset  
Pompe disease, late-onset

Kod ORPHA  
420429

Kod OMIM  
-

Kod ICD10  
E74.0

Kod ICD11

5C51.3

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -  
Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)