

## 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](#)

orpho:net