

GM1 gangliozydoza typu 2

Kod Orpha: 79256 Kod OMIM: 230600

Opis choroby *

Definicja

GM1 gangliosidosis type 2 is a clinically variable, infancy or childhood-onset form of GM1 gangliosidosis (see this term) characterized by normal early development and psychomotor regression between seven months and three years of age.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Juvenile GM1 gangliosidosis
Młodzieńcza GM1 gangliozydoza
Późno dziecięca GM1 gangliozydoza
Late-infantile GM1 gangliosidosis

Kod ORPHA

79256

Kod OMIM

230600

Kod ICD10

E75.1

Kod ICD11

5C56.00

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.