

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	Synonimy
Podtyp kliniczny	Juvenile GM1 gangliosidosis
	Młodzieńcza GM1 gangliozydoza
	Późno dziecięca GM1 gangliozydoza
	Late-infantile GM1 gangliosidosis

Kod ORPHA	Kod OMIM	Kod ICD10
79256	230600	E75.1

Kod ICD11
5C56.00

*Źródło

orphanet