

## 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