

# Niedobór alfa-N-galaktozoaminidazy typu 1

## Kod Orpha: 79279 Kod OMIM: 609241

### Opis choroby \*

#### Definicja

A very rare and severe type of NAGA deficiency characterized by infantile neuroaxonal dystrophy.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

NAGA deficiency type 1  
Choroba Schindlera typu 1  
Deficyt NAGA typu 1  
Schindler disease type 1

#### Kod ORPHA

79279

#### Kod OMIM

609241

#### Kod ICD10

E77.1

#### Kod ICD11

5C56.21

---

#### [\\*Źródło](#)

orphanet

### Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.