

Niedobór alfa-N-galaktozoaminidazy typu 2

Kod Orpha: 79280 Kod OMIM: 609242

Opis choroby *

Definicja

A very rare mild adult type of NAGA deficiency with the features of angiokeratoma corporis diffusum and mild sensory neuropathy.

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

Adult-onset Alpha-N-acetylgalactosaminidase deficiency
Choroba Kanzaki
Choroba Schindlera typu 2
Niedobór alfa-N-galaktozoaminidazy dorosłych
Niedobór NAGA typu 2
Kanzaki disease
NAGA deficiency type 2
Schindler disease type 2

Kod ORPHA

79280

Kod OMIM

609242

Kod ICD10

E77.1

Kod ICD11

5C56.21

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.

Orphanet - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 -
Dostępna na stronie www.orphanet.pl