

## 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