

## Opis choroby \*

### Definicja

A rare disorder characterized by accumulation of G2 gangliosides due to hexosaminidase A deficiency.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

GM2 gangliosidosis, B, B1 variant

GM2-gangliozydoza, wariant B, B1

Niedobór heksoaminidazy A

Hexosaminidase A deficiency

#### Kod ORPHA

845

#### Kod OMIM

272800

#### Kod ICD10

E75.0

#### Kod ICD11

5C56.00

---

#### \*Źródło

orphanet