

o ně, zasluhují uznání – stejně jako 626 lékařů z České republiky, kteří aktuálně participují na

prezentovaném screeningovém programu na Pompeho nemoc.

LITERATURA

1. Byrne BJ, et al. Pompe disease: design, methodology, and early findings from the Pompe Registry. *Mol Genet Metab.* 2011;103(1):1-11.
2. <https://pompediseasenews.com>.
3. Guevara-Campos J, et al. Skeletal alterations, developmental delay and new mutations in juvenile-onset Pompe disease. *Neuromuscul Disord.* 2019;29(3):192-197.
4. Maggi L, et al. Familial adult-onset Pompe disease associated with unusual clinical and histological features. *Acta Myol.* 2013;32(2):85-90.
5. Walczak-Galezewska M, et al. Late-onset Pompe disease in a 54 year-old sportsman with an episode of syncope: a case report *Eur Rev Med Pharmacol Sci.* 2017;21(16):3665-3667.