

# Choroba spichrzenia glikogenu z powodu niedoboru glikogeniny

**Kod Orpha: 263297 Kod OMIM: 613507**

## Opis choroby \*

### Definicja

Glycogen storage disease type 15 is an extremely rare genetic glycogen storage disease reported in one patient to date. Clinical signs included muscle weakness, cardiac arrhythmia associated with accumulation of abnormal storage material in the heart and glycogen depletion in skeletal muscle.

### Dane

### Klasyfikacja

Choroba

### Synonimy

GSD type 15  
Choroba spichrzenia glikogenu typu 15  
Choroba spichrzenia glikogenu typu XV  
Glikogenoza typu 15  
Glikogenoza typu XV  
Glikogenoza z powodu niedoboru glikogeniny  
GSD typu 15  
GSD typu XV  
GSD z powodu niedoboru glikogeniny  
GSD type XV  
GSD with severe cardiomyopathy due to glycogenin deficiency  
Glycogen storage disease type 15  
Glycogen storage disease type XV  
Glycogenosis type 15  
Glycogenosis type XV  
Glycogenosis with severe cardiomyopathy due to glycogenin deficiency

**Kod ORPHA**

263297

**Kod OMIM**

613507

**Kod ICD10**

E74.0

**Kod ICD11**

-

---

\*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](http://www.orphanet.pl)