

# Choroba spichrzania glikogenu z powodu niedoboru kinazy fosforylasy wątrobowej

## Kod Orpha: 264580 Kod OMIM: 613027

### Opis choroby \*

#### Definicja

Glycogen storage disease (GSD) due to liver phosphorylase kinase (PhK) deficiency is a benign inborn error of glycogen metabolism characterized by hepatomegaly, growth retardation, and mild delay in motor development during childhood.

#### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

GSD due to liver phosphorylase kinase deficiency  
Choroba spichrzania glikogenu typu 9A  
Choroba spichrzania glikogenu typu 9C  
Choroba spichrzania glikogenu typu IXa  
Choroba spichrzania glikogenu typu IXc  
Glikogenoza typu 9A  
Glikogenoza typu 9C  
Glikogenoza typu IXa  
Glikogenoza typu IXc  
Glikogenoza z powodu niedoboru kinazy fosforylasy wątrobowej  
GSD typu 9A  
GSD typu 9C  
GSD typu IXa  
GSD typu IXc  
GSD z powodu niedoboru kinazy fosforylasy wątrobowej  
XLG  
GSD type 9A  
GSD type 9C  
GSD type IXa  
GSD type IXc  
Glycogen storage disease type 9A  
Glycogen storage disease type 9C  
Glycogen storage disease type IXa  
Glycogen storage disease type IXc

Glycogenosis due to liver phosphorylase  
kinase deficiency  
Glycogenosis type 9A  
Glycogenosis type 9C  
Glycogenosis type IXa  
Glycogenosis type IXc  
XLG

**Kod ORPHA**  
264580

**Kod OMIM**  
613027

**Kod ICD10**  
E74.0

**Kod ICD11**

-

---

[\\*Źródło](#)

orphanet

## Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.