

# Choroba spichrzania glikogenu spowodowana niedoborem kinazy fosforylazy

## Kod Orpha: 370 Kod OMIM:

### Opis choroby \*

#### Definicja

Glycogen storage disease (GSD) due to phosphorylase kinase deficiency is a group of inborn errors of glycogen metabolism that is clinically and genetically heterogeneous. This group comprises GSD due to liver phosphorylase kinase (PhK) deficiency, GSD due to muscle PhK deficiency and GSD due to liver and muscle PhK deficiency (see these terms).

#### Dane

#### Klasyfikacja

Grupa fenomenów

#### Synonimy

GSD due to phosphorylase kinase deficiency  
Choroba spichrzania glikogenu spowodowana niedoborem PhK  
Choroba spichrzania glikogenu typu 9  
Choroba spichrzania glikogenu typu IX  
Glikogenoza spowodowana niedoborem kinazy fosforylazy  
Glikogenoza spowodowana niedoborem PhK  
Glikogenoza typu 9  
GSD spowodowana niedoborem kinazy fosforylazy  
GSD typu 9  
GSD typu IX  
GSD type 9  
GSD type IX  
Glycogen storage disease due to PhK deficiency  
Glycogen storage disease type 9  
Glycogen storage disease type IX  
Glycogenesis due to phosphorylase kinase deficiency  
Glycogenesis type 9  
Glycogenesis type IX  
Gycogenesis due to PhK deficiency

Kod ORPHA

Kod OMIM

Kod ICD10

370

-

E74.0

Kod ICD11

5C51.3

---

[\\*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)