

Choroba spichrzania glikogenu spowodowana niedoborem mięśniowej fosforylazy glikogenu

Kod Orpha: 368 Kod OMIM: 232600

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Choroba

Synonimy

Choroba McArdle'a
GSD due to muscle glycogen phosphorylase deficiency
Choroba spichrzania glikogenu (GSD) typu 5
Glikogenoza spowodowana niedoborem mięśniowej fosforylazy glikogenu
Glikogenoza typu 5
GSD spowodowana niedoborem mięśniowej fosforylazy glikogenu
GSD typu 5
Niedobór mięśniowej fosforylazy glikogenowej
GSD type 5
GSD type V
Glycogen storage disease type 5
Glycogen storage disease type V
Glycogenesis due to muscle glycogen phosphorylase deficiency
Glycogenesis type 5
Glycogenesis type V
McArdle disease
Myophosphorylase deficiency

Kod ORPHA
368

Kod OMIM
232600

Kod ICD10
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