

# Choroba spichrzania glikogenu spowodowana niedoborem mięśniowej fosforylasy 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 fosforylasy glikogenu  
Glikogenoza typu 5  
GSD spowodowana niedoborem mięśniowej fosforylasy glikogenu  
GSD typu 5  
Niedobór mięśniowej fosforylasy glikogenowej  
GSD type 5  
GSD type V  
Glycogen storage disease type 5  
Glycogen storage disease type V  
Glycogenosis due to muscle glycogen phosphorylase deficiency  
Glycogenosis type 5  
Glycogenosis 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](http://www.orphanet.pl)