

# Choroba spichrzania glikogenu spowodowana niedoborem wątrobowej fosforylazy glikogenu

## Kod Orpha: 369 Kod OMIM: 232700

### Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Choroba

#### Synonimy

Choroba Hersa  
GSD due to liver glycogen phosphorylase deficiency  
Choroba spichrzania glikogenu typu 6B  
Glikogenoza spowodowana niedoborem wątrobowej fosforylazy glikogenu  
Glikogenoza typu 6B  
GSD spowodowana niedoborem wątrobowej fosforylazy glikogenu  
GSD typu 6B  
Niedobór fosforylazy wątrobowej  
Niedobór wątrobowej fosforylazy glikogenu  
GSD type 6  
GSD type VI  
Glycogen storage disease type 6  
Glycogen storage disease type VI  
Glycogenosis due to liver glycogen phosphorylase deficiency  
Glycogenosis type 6  
Glycogenosis type VI  
Hepatic glycogen phosphorylase deficiency  
Hepatic phosphorylase deficiency  
Hers disease  
Liver glycogen phosphorylase deficiency

Kod ORPHA  
369

Kod OMIM  
232700

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)