

# Choroba spichrzania glikogenu z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać nerwowo-mięśniowa o początku w wieku dziecięcym

Kod Orpha: 308698 Kod OMIM: 232500

## Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja  
Podtyp kliniczny

### Synonimy

GBE deficiency, childhood neuromuscular form  
Choroba spichrzania glikogenu typu 4, postać nerwowo-mięśniowa o początku w wieku dziecięcym  
Glikogenoza typu 4, postać nerwowo-mięśniowa o początku w wieku dziecięcym  
Glikogenoza z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać nerwowo-mięśniowa o początku w wieku dziecięcym  
GSD typu 4, postać nerwowo-mięśniowa o początku w wieku dziecięcym  
GSD z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać nerwowo-mięśniowa o początku w wieku dziecięcym  
GSDIV, postać nerwowo-mięśniowa o początku w wieku dziecięcym  
Niedobór GBE, postać nerwowo-mięśniowa o początku w wieku dziecięcym  
GSD due to glycogen branching enzyme deficiency, childhood neuromuscular form  
GSD type 4, childhood neuromuscular form  
GSDIV, childhood neuromuscular form  
Glycogen storage disease type 4, childhood neuromuscular form  
Glycogen storage disease type IV, childhood neuromuscular form  
Glycogenosis due to glycogen branching enzyme deficiency, childhood neuromuscular

form  
Glycogenosis type 4, childhood neuromuscular  
form  
Glycogenosis type IV, childhood  
neuromuscular form

**Kod ORPHA**  
308698

**Kod OMIM**  
232500

**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)