

## Opis choroby \*

Dane

### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

### Synonimy

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

**Kod ORPHA**  
308712

**Kod OMIM**  
232500

**Kod ICD10**  
E74.0

**Kod ICD11**  
5C51.3

orpho:net