

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

[*Źródło](#)

orpho:net