

# Choroba spichrzania glikogenu z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać złożona wątrobowa i miopatyczna o początku w wieku dziecięcym

## Kod Orpha: 308684 Kod OMIM: 232500

### Opis choroby \*

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

GBE deficiency, childhood combined hepatic and myopathic form

Choroba spichrzania glikogenu typu 4, postać złożona wątrobowa i miopatyczna o początku w wieku dziecięcym

Glikogenoza typu 4, postać złożona wątrobowa i miopatyczna o początku w wieku dziecięcym

Glikogenoza z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać złożona wątrobowa i miopatyczna o początku w wieku dziecięcym

GSD typu 4, postać złożona wątrobowa i miopatyczna o początku w wieku dziecięcym

GSD z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać złożona wątrobowa i miopatyczna o początku w wieku dziecięcym

GSDIV, postać złożona wątrobowa i miopatyczna o początku w wieku dziecięcym

Niedobór GBE, postać złożona wątrobowa i miopatyczna o początku w wieku dziecięcym

GSD due to glycogen branching enzyme deficiency, childhood combined hepatic and myopathic form

GSD type 4, childhood combined hepatic and myopathic form

GSDIV, childhood combined hepatic and

myopathic form  
Glycogen storage disease type 4, childhood  
combined hepatic and myopathic form  
Glycogen storage disease type IV, childhood  
combined hepatic and myopathic form  
Glycogenosis due to glycogen branching  
enzyme deficiency, childhood combined  
hepatic and myopathic form  
Glycogenosis type 4, childhood combined  
hepatic and myopathic form  
Glycogenosis type IV, childhood combined  
hepatic and myopathic form

**Kod ORPHA**  
308684

**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.