

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.