

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