

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

GBE deficiency, childhood combined hepatic and myopathic form
Choroba spichrzania glikogenu typu 4, postać złożona wątrobową i miopatyczną o początku w wieku dziecięcym
Glikogenoza typu 4, postać złożona wątrobową i miopatyczną o początku w wieku dziecięcym
Glikogenoza z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać złożona wątrobową i miopatyczną o początku w wieku dziecięcym
GSD typu 4, postać złożona wątrobową i miopatyczną o początku w wieku dziecięcym
GSD z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać złożona wątrobową i miopatyczną o początku w wieku dziecięcym
GSDIV, postać złożona wątrobową i miopatyczną o początku w wieku dziecięcym
Niedobór GBE, postać złożona wątrobową i miopatyczną 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
Glycogenesis due to glycogen branching enzyme deficiency, childhood combined hepatic and myopathic form
Glycogenesis type 4, childhood combined hepatic and myopathic form
Glycogenesis type IV, childhood combined hepatic and myopathic form

Kod ORPHA

308684

Kod OMIM

232500

Kod ICD10

E74.0

Kod ICD11

5C51.3

***Źródło**

orphanet