

# Choroba spichrzania glikogenu z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać wątrobowa niepostępująca

## Kod Orpha: 308638 Kod OMIM: 232500

### Opis choroby \*

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

GBE deficiency, non progressive hepatic form  
Choroba spichrzania glikogenu typu 4, postać wątrobowa niepostępująca  
Glikogenoza typu 4, postać wątrobowa niepostępująca  
Glikogenoza z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać wątrobowa niepostępująca  
GSD typu 4, postać wątrobowa niepostępująca  
GSD z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać wątrobowa niepostępująca  
GSDIV, postać wątrobowa niepostępująca  
Niedobór GBE, postać wątrobowa niepostępująca  
GSD due to glycogen branching enzyme deficiency, non progressive hepatic form  
GSD type 4, non progressive hepatic form  
GSDIV, non progressive hepatic form  
Glycogen storage disease type 4, non progressive hepatic form  
Glycogen storage disease type IV, non progressive hepatic form  
Glycogenosis due to glycogen branching enzyme deficiency, non progressive hepatic form  
Glycogenosis type 4, non progressive hepatic form  
Glycogenosis type IV, non progressive hepatic

form

**Kod ORPHA**

308638

**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.

**Orphanet** - internetowa baza danych dotyczących rzadkich chorób i sierochych leków. ©INSERM 1999 - Dostępna na stronie [www.orphanet.pl](http://www.orphanet.pl)