

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