

Choroba spichrzenia glikogenu z powodu niedoboru enzymu rozgałęziającego glikogen, postać wątrobowa postępująca

Kod Orpha: 308621 Kod OMIM: 232500

Opis choroby *

Dane

Klasyfikacja
Podtyp kliniczny

Synonimy

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

Kod ORPHA
308621

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