

Choroba spichrzenia glikogenu spowodowana niedoborem glukozy-6-fosfatazy

Kod Orpha: 364 Kod OMIM: 232240

Opis choroby *

Definicja

Glycogenosis due to glucose-6-phosphatase (G6P) deficiency or glycogen storage disease, (GSD), type 1, is a group of inherited metabolic diseases, including types a and b (see these terms), and characterized by poor tolerance to fasting, growth retardation and hepatomegaly resulting from accumulation of glycogen and fat in the liver.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

G6P deficiency
Choroba spichrzenia glikogenu spowodowana niedoborem G6P
Choroba spichrzenia glikogenu typu 1
Choroba Von Gierke
Glikogenoza typu 1
Glikogenoza wątrobowo-nerkowa
GSD spowodowane niedoborem G6P
GSD typu 1
Niedobór G6P
GSD due to G6P deficiency
GSD type 1
GSD type I
Glycogen storage disease due to G6P deficiency
Glycogen storage disease type 1
Glycogen storage disease type I
Glycogenosis type 1
Glycogenosis type I
Hepatorenal glycogenosis
Von Gierke disease

Kod ORPHA

364

Kod OMIM

232240

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