

Choroba spichrzania glikogenu typu wywołana niedoborem glukozy-6-fosfatazy typu 1b

Kod Orpha: 79259 Kod OMIM: 232240

Opis choroby *

Definicja

Glycogenosis due to glucose-6-phosphatase deficiency (G6P) type b, or glycogen storage disease (GSD) type 1b, is a type of glycogenosis due to G6P deficiency (see this term).

Dane

Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

Synonimy

G6P deficiency type 1b
Choroba spichrzania glikogenu typu 1b
Choroba spichrzania glikogenu z powodu niedoboru G6P typu b
Glikogenoza typu 1b
Glikogenoza z powodu defektu transportera glukozy-6-fosfatazy
Glikogenoza z powodu niedoboru glukozy-6-fosfatazy typu b
GSD typu 1 nie a
GSD typu 1b
GSD z powodu niedoboru G6P typu b
GSD z powodu niedoboru G6PT
GSD1b
Niedobór G6P typu b
Niedobór G6PT
Niedobór translokazy G6P
G6P translocase deficiency
G6PT deficiency
GSD due to G6P deficiency type 1b
GSD due to G6P deficiency type 1b
GSD due to G6PT deficiency
GSD type 1 non a
GSD type 1b
GSD type 1b
GSD1b
Glycogen storage disease due to G6P deficiency type 1b

Glycogen storage disease type 1b
Glycogen storage disease type 1b
Glycogenosis due to glucose-6-phosphatase
deficiency type 1b
Glycogenosis due to glucose-6-phosphatase
transport defect type 1b
Glycogenosis type 1b
Glycogenosis type 1b

Kod ORPHA

79259

Kod OMIM

232240

Kod ICD10

E74.0

Kod ICD11

-

[*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