

## 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