

# Choroba spichrzenia glikogenu z powodu niedoboru glukozy-6-fosfatazy typu a

## Kod Orpha: 79258 Kod OMIM: 232200

### Opis choroby \*

#### Definicja

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

#### Dane

#### Klasyfikacja

Podtyp kliniczny

#### Synonimy

G6P deficiency type 1a  
Choroba spichrzenia glikogenu z powodu niedoboru G6P typu a  
Choroba spichrzenia glikogenu typu 1a  
Glikogenoza typu Ia  
Glikogenoza z powodu niedoboru glukozy-6-fosfatazy typu a  
GSD typu 1a  
GSD z powodu niedoboru G6P typu a  
GSDIa  
Niedobór G6P typu a  
GSD due to G6P deficiency type 1a  
GSD due to G6P deficiency type Ia  
GSD type 1a  
GSDIa  
Glycogen storage disease due to G6P deficiency type Ia  
Glycogen storage disease type 1a  
Glycogenosis due to glucose-6-phosphatase deficiency type 1a  
Glycogenosis due to glucose-6-phosphatase deficiency type Ia  
Glycogenosis type Ia

Kod ORPHA

79258

Kod OMIM

232200

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](http://www.orphanet.pl)