

## Opis choroby \*

### Definicja

A benign inborn error of glycogen metabolism. It is the mildest form of GSD due to PhK deficiency.

### Dane

#### Klasyfikacja

Choroba

#### Synonimy

GSD due to liver and muscle phosphorylase kinase deficiency  
Choroba spichrzania glikogenu typu 9B  
Choroba spichrzania glikogenu typu IXb  
Glikogenoza typu 9B  
Glikogenoza typu IXb  
Glikogenoza z powodu niedoboru kinazy fosforylasy wątrobowej i mięśniowej  
GSD typu 9B  
GSD typu IXb  
GSD z powodu niedoboru kinazy fosforylasy wątrobowej i mięśniowej  
GSD type 9B  
GSD type IXb  
Glycogen storage disease type 9B  
Glycogen storage disease type IXb  
Glycogenosis due to liver and muscle phosphorylase kinase deficiency  
Glycogenosis type 9B  
Glycogenosis type IXb

#### Kod ORPHA

79240

#### Kod OMIM

261750

#### Kod ICD10

E74.0

#### Kod ICD11

5C51.3

---

[\\*Źródło](#)

orpho:net