

Opis choroby *

Definicja

A rare, severe genetic arrhythmogenic disorder of the structurally normal heart characterized by catecholamine-induced ventricular tachycardia (VT) manifesting as syncope and sudden death in young individuals.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Bidirectional ventricular tachycardia induced by catecholamine

Częstoskurcz dwukierunkowy wywołany katecholaminami

Podwójny częstoskurcz wywołany katecholaminami

Złośliwy napadowy częstoskurcz komorowy CPVT

Malignant paroxysmal ventricular tachycardia

Polymorphic ventricular tachycardia induced by catecholamines

Kod ORPHA

3286

Kod OMIM

615441

Kod ICD10

I47.2

Kod ICD11

BC65.5

*Źródło

orphanet