

## 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