

Idiopatyczne migotanie komór, nie typu Brugada

Kod Orpha: 228140 Kod OMIM: 612956

Opis choroby *

Definicja

A rare, genetic, cardiac rhythm disease characterized by ventricular fibrillation in the absence of any structural or functional heart disease, or known repolarization abnormalities. The presence of J waves is associated with a higher risk of nocturnal ventricular fibrillation events and a higher risk of recurrence.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Synonimy

Familial paroxysmal ventricular fibrillation,
non Brugada type

Kod ORPHA

228140

Kod OMIM

612956

Kod ICD10

I49.0

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.