

Rodzinny częstoskurcz przedsionkowy-zaburzenia przewodzenia poniżej pęczka Hisa

Kod Orpha: 436242 Kod OMIM: 616117

Opis choroby *

Definicja

A rare genetic cardiac disease characterized by variably expressed atrial tachyarrhythmia (such as atrial flutter, paroxysmal or chronic atrial fibrillation, ectopic atrial tachycardia, or multifocal atrial tachycardia), infra-Hisian conduction system disease, and vulnerability to dilated cardiomyopathy. Age of onset ranges between childhood and adulthood.

Dane

Klasyfikacja

Choroba

Kod ORPHA

436242

Kod OMIM

616117

Kod ICD10

I45.8

Kod ICD11

-

[*Źródło](#)

orphanet

Rozszerzony opis choroby

Brak opisu rozszerzonego dla tej choroby. Opracowanie w toku.